



AGRICULTURAL RESEARCH INSTITUTE
PUSA

BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSEND

**HERAUSGEGEBEN VON DER
DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT**

**BEARBEITET VON
BERNHARD PRAGER · PAUL JACOBSON †
PAUL SCHMIDT UND DORA STERN**

**DREIZEHNTER BAND
ISOCYCLISCHE REIHE
POLYAMINE, OXY-AMINE**

**Published and distributed in the Public Interest by Authority of the
Alien Property Custodian under License No. A-149**

**Photo-Lithoprint Reproduction
EDWARDS BROTHERS, INC.**

**PUBLISHERS
ANN ARBOR, MICHIGAN**

1943

**BERLIN
VERLAG VON JULIUS SPRINGER.
1930**

Mitarbeiter:

**GÜNTHER AMMERLAHN
GREGOR BRILLANT
GEORG COHN
GUSTAV HAAS
FRITZ HÖHN
KONRAD ILBERG
KORNELIA LORIA
ELISABETH MATERNE
KARL OTT
OTTO SACHTLEBEN
MARIE STOJANOVÁ**

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1930 by Julius Springer in Berlin.

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.

Inhalt.

Zweite Abteilung.

Isocyclische Verbindungen.

(Fortsetzung.)

IX. Amine.

(Fortsetzung.)

	Seite		Seite
B. Diamine.		Substitutionsprodukte des Phenylendiamins-(1.4) [z. B. 2-Chlorphenylendiamin-(1.4), 2-Nitrophenylendiamin-(1.4)]	117
1. Diamine $C_nH_{2n+2}N_2$ (z. B. Diaminocyclohexane, Diaminomenthane)	1	2.3-Diamino-toluol $C_7H_{10}N_2$	123
2. Diamine $C_nH_{2n}N_2$ (z. B. Diaminomenthene)	5	2.4-Diamino-toluol	124
3. Diamine $C_nH_{2n-4}N_2$	6	2.5-Diamino-toluol	144
Phenylendiamin-(1.2) $C_6H_8N_2$	6	2.6-Diamino-toluol	148
Funktionelle Derivate des Phenylendiamins-(1.2) (z. B. N-Methyl-o-phenylendiamin, 2-Aminodiphenylamin, N-Benzal-o-phenylendiamin, N-Acetyl-o-phenylendiamin, [2-Amino-phenyl]-urethan)	15	3.4-Diamino-toluol	148
Substitutionsprodukte des Phenylendiamins-(1.2) [z. B. 4-Chlorphenylendiamin-(1.2), 4-Nitrophenylendiamin-(1.2)]	25	3.5-Diamino-toluol	164
Phenylendiamin-(1.3)	33	2-Amino-benzylamin	165
Funktionelle Derivate des Phenylendiamins-(1.3) (z. B. N-Methyl-m-phenylendiamin, N-Benzyl-m-phenylendiamin, N,N'-Dibenzal-m-phenylendiamin, N-Acetyl-m-phenylendiamin, [3-Amino-phenyl]-harnstoff)	39	3-Amino-benzylamin	174
Substitutionsprodukte des Phenylendiamins-(1.3) [z. B. 4-Chlorphenylendiamin-(1.3), 2.4-Dinitro-phenylendiamin-(1.3)]	53	4-Amino-benzylamin	174
Phenylendiamin-(1.4)	61	Diamine $C_8H_{12}N_2$ (z. B. Diaminoxylene)	176
Funktionelle Derivate des Phenylendiamins-(1.4) (z. B. N-Methyl-p-phenylendiamin, 4-Aminodiphenylamin, N,N'-Dibenzal-p-phenylendiamin, Phenolblau, N-Acetyl-p-phenylendiamin, [4-Amino-phenyl]-urethan, 4.4'-Diaminodiphenylamin, N-Thionyl-p-phenylendiamin)	71	Diamine $C_9H_{14}N_2$	189
		Diamine $C_{10}H_{16}N_2$ usw.	191
		4. Diamine $C_nH_{2n-6}N_2$ (z. B. Tetrahydronaphthylendiamine)	194
		5. Diamine $C_nH_{2n-10}N_2$	196
		Diamine $C_{10}H_{10}N_2$ (Naphthylendiamine)	196
		Diamine $C_{11}H_{12}N_2$ usw.	209
		6. Diamine $C_nH_{2n-12}N_2$	210
		Diamine $C_{12}H_{14}N_2$ (z. B. Diaminodiphenyle wie Diphenylin und Benzidin)	210
		Diamine $C_{12}H_{14}N_2$ (z. B. Diaminodiphenylmethane)	237
		Diamine $C_{14}H_{18}N_2$ (z. B. Diaminodibenzyle, Tolidine)	248
		Diamine $C_{15}H_{18}N_2$ usw.	261
		7. Diamine $C_nH_{2n-14}N_2$ (z. B. Diaminofluorene, Diaminostilbene)	266
		8. Diamine $C_nH_{2n-16}N_2$ (z. B. 1.4-Diamino-anthracen)	269
		9. Diamine $C_nH_{2n-18}N_2$ (z. B. Diaminophenyl-naphthaline)	270
		10. Diamine $C_nH_{2n-20}N_2$ (z. B. Diaminotriphenylmethane)	273

	Seite
11. Diamine $C_nH_{2n-22}N_2$	288
12. Diamine $C_nH_{2n-24}N_2$ (z. B. Di-aminodinaphthyle)	288
13. Diamine $C_nH_{2n-28}N_2$ (z. B. 3,3'-Di-phenyl-benzidin)	291
14. Diamin $C_nH_{2n-30}N_2$	292
15. Diamine $C_nH_{2n-32}N_2$	292
16. Diamine $C_nH_{2n-36}N_2$	292
17. Diamine $C_nH_{2n-46}N_2$	293
18. Diamine $C_nH_{2n-52}N_2$	293

C. Triamine.

1. Triamine $C_nH_{2n-8}N_3$	294
Triamine $C_6H_3N_3$ (Triaminobenzole)	294
Triamine $C_7H_5N_3$ (Triaminotoluole)	301
Triamine $C_8H_7N_3$ usw.	303
2. Triamine $C_nH_{2n-9}N_3$ (Triamino-naphthaline)	304
3. Triamine $C_nH_{2n-11}N_3$ (z. B. Triaminodiphenylmethane)	306
4. Triamine $C_nH_{2n-13}N_3$ (Triamino-stilbene)	310
5. Triamin $C_nH_{2n-15}N_3$	310
6. Triamine $C_nH_{2n-19}N_3$	311
Triamine $C_{19}H_{19}N_3$ (z. B. Triamino-triphenylmethane wie Paraleuk-anilin)	311
Triamine $C_{20}H_{21}N_3$ (z. B. Leuk-anilin)	318
Triamine $C_{21}H_{23}N_3$	325
Triamine $C_{22}H_{25}N_3$ usw.	327
7. Triamin $C_nH_{2n-21}N_3$	332
8. Triamine $C_nH_{2n-25}N_3$	333
9. Triamine $C_nH_{2n-27}N_3$	334
10. Triamin $C_nH_{2n-29}N_3$	335
11. Triamin $C_nH_{2n-31}N_3$	335
12. Triamin $C_nH_{2n-37}N_3$	336

D. Tetraamine.

1. Tetraamine $C_nH_{2n-2}N_4$ (z. B. Tetraaminobenzole)	336
2. Tetraamine $C_nH_{2n-8}N_4$ (Tetraaminonaphthaline)	338
3. Tetraamine $C_nH_{2n-10}N_4$ (z. B. Tetraaminodiphenyle)	338
4. Tetraamin $C_nH_{2n-12}N_4$	342
5. Tetraamine $C_nH_{2n-18}N_4$	342
6. Tetraamine $C_nH_{2n-22}N_4$	344
7. Tetraamin $C_nH_{2n-24}N_4$	344
8. Tetraamine $C_nH_{2n-26}N_4$	344
9. Tetraamin $C_nH_{2n-28}N_4$	345
10. Tetraamin $C_nH_{2n-34}N_4$	345

E. Pentamine.

1. Pentaamin $C_nH_{2n+1}N_5$	345
2. Pentaamine $C_nH_{2n-1}N_5$ (z. B. Pentaaminobenzol)	346
3. Pentaamin $C_nH_{2n-17}N_5$	346
4. Pentaamin $C_nH_{2n-33}N_5$	347

F. Hexamine.

1. Hexaamin $C_nH_{2n-8}N_6$	347
2. Hexaamin $C_nH_{2n-16}N_6$	347
3. Hexaamin $C_nH_{2n-40}N_6$	348

G. Oxy-amine.

1. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O$ (z. B. Aminocyclohexanole, Aminomenthane)	348
b) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O$ (z. B. Aminoborneole)	351
c) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$	354
d) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$	354
2-Amino-phenol	354
Derivate des 2-Amino-phenols, die lediglich durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind (z. B. o-Anisidin, 2-Amino-diphenyläther, 2-Amino-phenoxy-essigsäure)	358
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-, Oxo- und Oxy-oxo-Verbindungen (z. B. 2-Methylamino-phenol, 2-Oxy-diphenylamin, 2-Benzal-amino-phenol, 2-Anisal-amino-phenol)	362
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Mono- und Polycarbonsäuren (z. B. 2-Acetamino-phenol, N-[2-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure)	370
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure (z. B. [2-Oxy-phenyl]-urethan, N-Cyan-o-phenetidin, 2-Methoxy-phenyläthyl)	375
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo- und Oxy-oxo-carbonsäuren (z. B. 2-Oxy-anilinoessigsäure)	379
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-aminen (z. B. N-[2-Oxy-phenyl]-äthylendiamin)	380

	Seite
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Aminoessigsäure (z. B. Glycino-anisidid)	382
N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren (z. B. 2-Benzolsulfamino-phenol, [2-Oxy-phenyl]-methyl-nitrosamin)	382
Substitutionsprodukte des 2-Amino-phenols (z. B. 4-Brom-2-amino-phenol, 4-Nitro-2-amino-phenol, Pikraminsäure)	383
2-Amino-thiophenol	397
Funktionelle Derivate des 2-Amino-thiophenols (z. B. Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid, 2,2'-Diamino-diphenylsulfid, 2,2'-Diamino-diphenylsulfon, 2-Acetamino-diphenylsulfid)	399
Substitutionsprodukte des 2-Amino-thiophenols (z. B. 5-Nitro-2-amino-thiophenol)	401
3-Amino-phenol	401
Funktionelle Derivate des 3-Amino-phenols (z. B. m-Anisidin, 3-Methylamino-phenol, 3-Oxy-diphenylamin, 3-Acetamino-phenol, [3-Oxy-phenyl]-harnstoff, Glycin-m-anisidid, [3-Oxy-phenyl]-phenyl-nitrosamin)	404
Substitutionsprodukte des 3-Amino-phenols (z. B. 6-Brom-3-amino-phenol, 4-Nitro-3-amino-phenol)	420
3-Amino-thiophenol	425
4-Amino-phenol	427
Derivate des 4-Amino-phenols, die lediglich durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind (z. B. p-Anisidin, 4-Amino-diphenyläther, [4-Amino-phenyl]-benzoat, 4-Amino-phenoxyessigsäure)	435
N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-, Oxo- und Oxy-oxo-Verbindungen (z. B. 4-Methylamino-phenol, 4-Oxy-diphenylamin, 4-Benzalamino-phenol, 4-Anisal-amino-phenol)	441
N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Mono- und Polycarbonsäuren (z. B. 4-Acetamino-phenol, Phenacetin, N-[4-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure)	450
N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure (z. B. [4-Oxy-phenyl]-urethan, Dulcin, N-Cyan-p-phenetidin, 4-Methoxy-phenyl-senföl)	478

	Seite
N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo- und Oxy-oxo-carbonsäuren (z. B. 4-Oxy-anilinoessigsäure, 4-Lactylamino-phenol)	488
N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxo-sulfonsäuren, Sulfo-carbonsäuren, Oxy-aminen, Amino-carbonsäuren usw. (z. B. Sulfocessigsäure-p-anisidid, 4-Oxy-4'-amino-diphenylamin, Glycino-p-phenetidin)	499
N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren (z. B. 4-Benzolsulfamino-phenol, [4-Oxy-phenyl]-phenyl-nitrosamin, Phosphorsäure-tri-p-phenetidin)	507
Substitutionsprodukte des 4-Amino-phenols (z. B. 2-Brom-4-amino-phenol, 2-Nitro-4-amino-phenol)	510
4-Amino-thiophenol	533
Funktionelle Derivate des 4-Amino-thiophenols (z. B. Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid, 4-Amino-diphenylsulfid, 4,4'-Diamino-diphenylsulfon, Thiodimethylanilin, 4-Acetamino-thiophenol)	533
Substitutionsprodukte des 4-Amino-thiophenols (z. B. 2,2'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenyldisulfid)	547
Derivate des Selenanalogons des 4-Amino-phenols (z. B. 4,4'-Bisdimethylamino-diphenylselenid)	547
Aminophenol-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie von 2-, 3- oder 4-Amino-phenol abzuleiten sind	548
Derivat des 2,3-Diamino-phenols	549
2,4-Diamino-phenol	549
2,5-Diamino-phenol	553
2,6-Diamino-phenol	563
3,4-Diamino-phenol	564
3,5-Diamino-phenol	567
Triaminophenole usw.	569
3-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol	572
4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol	574
5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol	576
6-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol	579
2-Oxy-benzylamin	579
Diaminoderivate des 2-Oxy-1-methyl-benzols	588
2-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol	589
4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol	590
Derivat des 5-Amino-3-oxy-1-methyl-benzols	592
6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol	593
3-Oxy-benzylamin	597
Diaminoderivate des 3-Oxy-1-methyl-benzols	597

	Seite		Seite
2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol	598	l) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O$. Allgemeines über die basischen Triphenylmethanfarbstoffe	732
3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol	601	Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{18}H_{14}O$	735
4-Oxy-benzylamin	606	Aminoderivate des 2-Oxy-triphenylmethans $C_{18}H_{16}O$	735
Diaminoderivate des 4-Oxy-1-methyl-benzols	611	Aminoderivate des 3-Oxy-triphenylmethans	736
2-Amino-benzylalkohol	615	Aminoderivate des 4-Oxy-triphenylmethans	737
3-Amino-benzylalkohol	619	Monoaminoderivate des Triphenylcarbinols (z. B. 2-Amino-triphenylcarbinol, 4-Anilino-triphenylcarbinol)	738
4-Amino-benzylalkohol	620	Diaminoderivate des Triphenylcarbinols (z. B. Doebnersches Violett, Malachitgrün, Brillantgrün)	741
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_9H_{10}O$ (z. B. β -[2-Oxy-phenyl]-äthylamin, Hordenin, Aminomethyl-phenylcarbinol, Aminoxylene)	624	Triaminoderivate des Triphenylcarbinols (z. B. Pararosanilin, Krystallviolett, Diphenylaminblau)	749
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_9H_{10}O$ (z. B. Ephedrin und Pseudoephedrin)	636	Aminoderivat des Diphenylbenzylcarbinols $C_{20}H_{18}O$	762
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O$ (z. B. Aminocarvacrole, Aminothymole)	651	Aminoderivate des 5-Oxy-2-methyl-triphenylmethans	762
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{11}H_{16}O$ usw.	660	Aminoderivat des 6-Oxy-3-methyl-triphenylmethans	763
e) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$ (z. B. Aminooxyhydrindene, Aminotetrahydronaphthole)	662	Aminoderivate des 3-Methyl-triphenylcarbinols (z. B. Fuchsin, Jodgrün, Anilinblau)	763
f) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$	665	Aminoderivate des 2-Benzyl-benzhydrols	770
Aminoderivate des 1-Oxy-naphthalins $C_{10}H_8O$	665	Aminoderivate des 3,3'-Dimethyl-triphenylcarbinols $C_{21}H_{20}O$	770
Aminoderivate des 2-Oxy-naphthalins	676	Aminoderivate des 3,3,3''-Trimethyl-triphenylcarbinols $C_{22}H_{22}O$	771
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{11}H_{16}O$ und $C_{12}H_{18}O$	688	Aminoderivate des Phenyl-[α,α -dimethyl- β -phenyl-äthyl]-carbinols $C_{22}H_{24}O$	772
g) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$	690	m) Aminoderivate einer Monoxy-Verbindung $C_nH_{2n-24}O$	773
Aminoderivate der Oxydiphenyle $C_{12}H_{10}O$ (z. B. 2-Oxy-benzidin)	690	n) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O$ (z. B. Naphthoblau, Viktoriablau R, Viktoriablau B)	773
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{12}H_{14}O$ (z. B. 2-Oxy-benzhydrylamin, Aminobenzhydrole, Michlers Hydrol)	693	o) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O$	776
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O$ (z. B. Diphenyloxäthylamin, Isodiphenyloxäthylamin, Aminomethyl-diphenylcarbinol)	706	p) Aminoderivate einer Monoxy-Verbindung $C_nH_{2n-34}O$	777
Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{16}H_{16}O$	715	q) Aminoderivat einer Monoxy-Verbindung $C_nH_{2n-36}O$	778
h) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$ (z. B. Aminooxyfluorene)	721	r) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O$	778
i) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$ (z. B. 2-Amino-1-oxy-anthracen, Aminooxyphenanthrene)	723		
k) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O$ (z. B. Aminooxyphenylnaphthaline, 1-[α -Amino-benzyl]-naphthol-(2)]	726		

	Seite		Seite
2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen.		Aminoderivate der Dioxytriphenylmethane und Oxytriphenylcarbinole $C_{19}H_{15}O_2$ (z. B. Leukoprotoblaue)	
a) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-4}O_2$	779	Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{15}O_2$	822
b) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$	779	k) Aminoderivate einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-26}O_2$	823
Aminoderivate des Brenzcatechins $C_6H_3O_2$ (z. B. 4-Amino-brenzcatechin, Aminoguaiacole, 4,5-Diamino-veratrol)	779	l) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O_2$	823
Aminoderivate des Resorcins (z. B. 2-Amino-resorcin, 4,6-Diamino-resorcin)	782	m) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O_2$ (z. B. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylenglykol)	824
Aminoderivate des Hydrochinons [z. B. Acetaminohydrochinon, 4,4'-Dioxy-3,3'-diamino-diphenylsulfon, 2,5-Bis-phenylsulfonphenylendiamin-(1,4)]	788	n) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-34}O_2$	825
Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_7H_5O_2$ (z. B. Diaminotoluhydrochinon, Veratrylamin, Aminoorcine, Diaminoorcine, Aminoxybenzylalkohole wie Aminosalignin)	793	3. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen.	
Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_8H_9O_2$ und $C_8H_{11}O_2$	800	a) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_3$	825
c) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-8}O_2$	803	Aminoderivate der Trioxybenzole $C_6H_3O_3$ (z. B. Aminopyrogallol, Triaminophloroglucin)	825
d) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$ (z. B. Aminodioxynaphthaline)	803	Aminoderivate der Trioxymethylbenzole $C_7H_5O_3$	828
e) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$	807	Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_8H_{10}O_3$ (z. B. Adrenalin)	830
Aminoderivate der Dioxydiphenyle $C_{12}H_{10}O_2$ (z. B. 4,4'-Diamino-2,2'-dioxy-diphenyl, o-Dianisidin, o-Diphenetid)	807	Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_9H_{11}O_3$	834
Aminoderivate der Dioxydiphenylmethane $C_{12}H_{12}O_2$ (z. B. 4,4'-Dimethoxy-benzhydrilamin)	811	b) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_3$ (z. B. Aminotrioxynaphthaline)	835
Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O_2$ (z. B. α,α' -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin)	813	c) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_3$ (z. B. 4,4'-Diamino-3,3'-dimethoxy-benzhydrol)	836
Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{15}H_{15}O_2$ und $C_{16}H_{16}O_2$	815	d) Aminoderivat einer Trioxy-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_3$	837
f) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_2$	816	e) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_3$ (z. B. „Tribenzoylmorphothebain“, Thebenin)	837
g) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$ (z. B. Aminodimethoxyphenanthrene, Diaminodioxyphenanthrene, „Tribenzoylapomorphin“)	816	f) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_3$ (z. B. Protoblaue)	840
h) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$	818	g) Aminoderivat einer Trioxy-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_3$	841
i) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_2$	819	4. Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen.	
		a) Aminoderivate einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-8}O_4$ (z. B. 3,6-Diamino-1,2,4,5-tetraoxy-benzol)	841

	Seite		Seite
b) Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_4$ (z. B. 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-benzidin)	843	5. Aminoderivat einer Pentaoxy-Verbindung.	
c) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_4$	843	Protorot	845
d) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_4$	844	6. Aminoderivate der Hexaoxy-Verbindungen.	
e) Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_4$ (z. B. Leukoprotorot)	844	Aminoderivate der Hexaoxy-Verbindungen $C_{18}H_{16}O_6$ (z. B. 3.5.3'-5'.3''.5''-Hexaoxy-paraleukanilin)	845
f) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-28}O_4$	844	7. Aminoderivate einer Heptaoxy-Verbindung.	
g) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_4$	845	Aminoderivate des 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexaoxy-triphenylcarbinols (z. B. 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexamethoxy-pararosanilin).	846

Alphabetisches Register für Bd. XIII	847
Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze	899

Verzeichnis der Abkürzungen für Literatur-Quellen.

Abkürzung	Titel	Vollständig bearbeitet bis
<i>A.</i>	LIEBIGS Annalen der Chemie	371, 124
<i>A. ch.</i>	Annales de Chimie et de Physique	[8] 18, 574
<i>Am.</i>	American Chemical Journal	42, 541
<i>Am. Soc.</i>	Journal of the American Chemical Society	31, 1374
<i>Ann. d. Physik</i>	Annalen der Physik und Chemie (POGGENDORFF-WIEDE- MANN-DRUDE-WIEN und PLANCK)	[4] 30, 1024
<i>A. Pth.</i>	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie	62, 92
<i>Ar.</i>	Archiv der Pharmazie	247, 657
<i>B.</i>	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft	42, 4918
<i>Bio. Z.</i>	Biochemische Zeitschrift	23, 328
<i>Bl.</i>	Bulletin de la Société Chimique de France	[4] 5, 1158
<i>B. Ph. P.</i>	Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie	11, 514
<i>Bulet.</i>	Buletinul Societatii de Stiinta din Bucuresti	
<i>C.</i>	Chemisches Zentralblatt	1909 II, 2216
<i>Chem. N.</i>	Chemical News	100, 328
<i>Ch. I.</i>	Chemische Industrie	32, 840
<i>Ch. Z.</i>	Chemiker-Zeitung	33, 1364
<i>C. r.</i>	Comptes rendus de l'Académie des Sciences	149, 1422
<i>Crells Annalen</i>	Chemische Annalen für die Freunde der Naturlehre, Arznei- gelahrtheit, Haushaltungskunst und Manufakturen von LORENZ CRELL	
<i>D.</i>	DINGLERS Polytechnisches Journal	
<i>D. R. P.</i>	Patentschrift des Deutschen Reiches	Sowelt im Chemisch. Zentralbl. bis 1. I. 1910 referiert
<i>El. Ch. Z.</i>	Elektrochemische Zeitschrift	16, 280
<i>Fr.</i>	Zeitschrift für Analytische Chemie (FRESENIUS)	48, 762
<i>Frdl.</i>	FRIEDLÄNDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation. Berlin. Von 1888 an	
<i>G.</i>	Gazzetta Chimica Italiana	39 II, 556
<i>Gildem.-Hoffm.</i>	E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle, 2. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig (1910—1916)	
<i>Gm.</i>	L. GMELINS Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. 5 Bände und 1 Supplementband. Heidelberg (1848 bis 1868)	
<i>Gmel.-Kraut</i>	GMELIN-KRAUTS Handbuch der Anorganischen Chemie. Herausgegeben von C. FRIEDHEIM† und FR. PETERS. 7. Aufl. Heidelberg. Von 1907 an	
<i>Groth, Ch. Kr.</i>	P. GROTH, Chemische Krystallographie. 5 Teile. Leipzig (1906—1919)	
<i>H.</i>	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)	63, 484
<i>J.</i>	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie	
<i>J. pr.</i>	Journal für Praktische Chemie	[2] 81, 96
<i>J. Th.</i>	Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie	
<i>L. V. St.</i>	Landwirtschaftliche Versuchstationen	71, 482
<i>M.</i>	Monatshefte für Chemie	30, 758
<i>Öf. Fi.</i>	Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar	
<i>Öf. Sv.</i>	Öfversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps-Akademiens Förhandlingar	
<i>P. C. H.</i>	Pharmazeutische Zentralhalle	50, 1100
<i>P. Ch. S.</i>	Proceedings of the Chemical Society	
<i>Ph. Ch.</i>	Zeitschrift für Physikalische Chemie	69, 685
<i>R.</i>	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas	28, 456
<i>R. A. L.</i>	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)	[5] 18 II, 667
<i>Schultz, Tab.</i>	G. SCHULTZ, Farbstofftabellen. Berlin (1920)	
<i>Soc.</i>	Journal of the Chemical Society of London	95, 2219
<i>Z.</i>	Zeitschrift für Chemie	
<i>Z. a. Ch.</i>	Zeitschrift für Anorganische Chemie	65, 232
<i>Z. Ang.</i>	Zeitschrift für Angewandte Chemie	22, 2592
<i>Z. B.</i>	Zeitschrift für Biologie	53, 318
<i>Z. El. Ch.</i>	Zeitschrift für Elektrochemie	15, 988
<i>Z. Kr.</i>	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie	47, 208
<i>Ж.</i>	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Ge- sellschaft	Sowelt im Chemisch. Zentralbl. bis 1. I. 1910 referiert

Weitere Abkürzungen.

absol.	= absolut	m-	= meta-
ac.	= alicyclisch	Mol.-Gew.	= Molekulargewicht
äther.	= ätherisch	Mol.-Refr.	= Molekularrefraktion
akt.	= aktiv	ms-	= meso-
alkal.	= alkalisch	n (in Verbindung	
alkoh.	= alkoholisch	mit Zahlen)	= Brechungsindex
ang.	= angular	n- (in Verbindung	
Anm.	= Anmerkung	mit Namen)	= normal
ar.	= aromatisch	o-	= ortho-
asymm.	= asymmetrisch	opt.-akt.	= optisch aktiv
Atm.	= Atmosphäre	p-	= para-
B.	= Bildung	prim.	= primär
bezw.	= beziehungsweise	$\frac{\circ}{\circ}$	= Prozent
D	= Dichte	Prod.	= Produkt
D ¹⁶	= Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4°	racem.	= racemisch
Darst.	= Darstellung	s.	= siehe
Dielektr.-Konst.	= Dielektrizitäts-Konstante	S.	= Seite
Einw.	= Einwirkung	sek.	= sekundär
F	= Schmelzpunkt	s. o.	= siehe oben
gem.	= geminal	Spl.	= Supplement
inakt.	= inaktiv	Stde., Stdn.	= Stunde, Stunden
K bezw. k	= elektrolytische Dissoziationskonstante	stdg.	= stündig
konz.	= konzentriert	s. u.	= siehe unten
korr.	= korrigiert	symm.	= symmetrisch
Kp	= Siedepunkt	Syst. No.	= System-Nummer ¹⁾
Kp ₇₅₀	= Siedepunkt unter 750 mm Druck	Temp.	= Temperatur
lin.	= linear	tert.	= tertiär
lin.-ang.	= linear-angular	Tl., Tle., Tln.	= Teil, Teile, Teilen
		V.	= Vorkommen
		verd.	= verdünnt
		vgl. a.	= vergleiche auch
		vic.-	= vicinal-
		Vol.	= Volumen
		wäBr.	= wässrig
		Zers.	= Zersetzung

¹⁾ Vgl. dazu dieses Handbuch, Bd. I, S. XXIV.

Erläuterungen für den Gebrauch des Handbuchs s. Bd. I, S. XIX.

Zeittafel der wichtigsten Literatur-Quellen s. Bd. I, S. XXVI.

Kurze Übersicht über die Gliederung des Handbuchs s. Bd. I, S. XXXI.

Leitsätze für die systematische Anordnung s. Bd. I, S. 1.

ZWEITE ABTEILUNG.

ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN.

(FORTSETZUNG.)

IX. Amine.

(FORTSETZUNG.)

B. Diamine.

1. Diamine $C_nH_{2n+2}N_2$.

1. Diamin $C_5H_{12}N_2 = C_5H_8(NH_2)_2$ von ungewisser Konstitution. *B.* Bei der Behandlung von „Vinyltrimethylen“ (Bd. V, S. 62) in äther. Lösung mit nitrosen Gasen bilden sich ein festes Pseudonitrosit $C_5H_8O_3N_2$ (Bd. V, S. 63) und ein flüssiges Produkt; aus beiden wurde bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (neben Cyclobutanon und anderen Produkten) ein und dasselbe Diamin $C_5H_{12}N_2$ erhalten (DEMJEANOW, *B.* 41, 917). — Kp: 180° bis 185°. — $C_5H_{12}N_2 + 2HCl$. Prismen (aus wenig heißem Wasser durch Alkohol gefällt). — Pikrat $C_5H_{12}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, kaum in Äther, Aceton, Benzol. — $C_5H_{12}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3 + H_2O$. Gelbe Blättchen. — $C_5H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Orangefarbene Prismen; verwirrt an der Luft.

2. Diamine $C_6H_{14}N_2$.

1. 1,2-Diamino-cyclohexan, Hexahydro-o-phenylendiamin $C_6H_{14}N_2 = H_2C<\begin{smallmatrix} CH_2-CH(NH_2) \\ CH_2-CH_2 \end{smallmatrix}>CH \cdot NH_2$. *B.* Das Bishydrochlorid entsteht beim Erwärmen der aus Hexahydroanthranilsäureamid (Syst. No. 1884) und Kaliumhypobromit entstehenden Verbindung $C_7H_{13}ON_2$ mit konz. Salzsäure; es liefert mit KOH die freie Base (EINHORN, *BULL.* A. 295, 211). — Ammoniakalisch riechendes Öl. Erstarrt im Kältegemisch. Kp₇₂₀: 183–185°. Mit Wasser mischbar. Zieht CO₂ an. — $C_6H_{14}N_2 + 2HCl$. Kryställchen (aus verd. Alkohol mit Essigester). Schmilzt nicht bei 280°. Kaum löslich in absol. Alkohol. — $C_6H_{14}N_2 + HBr$. Tafelchen (aus absol. Alkohol). F: 209–214°. — Pikrat $C_6H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich allmählich bei 210–250°. Sehr schwer löslich in kochendem Alkohol und Wasser, praktisch unlöslich in kaltem Wasser. — $C_6H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser.

1,2-Bis-acetamino-cyclohexan $C_{10}H_{18}O_2N_2 = C_6H_{10}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus dem Bishydrochlorid des 1,2-Diamino-cyclohexans durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (EINHORN, *BULL.* A. 295, 214). Beim Kochen der aus Hexahydroanthranilsäureamid und Kaliumhypobromit entstehenden Verbindung $C_7H_{13}ON_2$ mit Essigsäureanhydrid (Er., *B.*). — Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 260–261°. Sublimiert unzersetzt. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.

[2-Amino-cyclohexyl]-carbamidsäure $C_7H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_{10} \cdot NH \cdot CO_2H$ bezw. deren inneres Salz $C_6H_{10} \begin{smallmatrix} NH_2 \cdot O \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CO \end{smallmatrix}$. B. Beim Einleiten von CO_2 in die äther. Lösung von 1.2-Diamino-cyclohexan (E., B., A. 295, 214). — Amorph. Sublimiert bei 170—178° (Zers.).

1.3-Bis-benzolsulfamino-cyclohexan $C_{18}H_{22}O_4N_2S_2 = C_6H_{10}(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1.2-Diamino-cyclohexan mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (E., B., A. 295, 215). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 155°. Löslich in Alkohol, Methylalkohol und in Natronlauge.

2. 1.3-Diamino-cyclohexan, Hexahydro-m-phenylendiamin $C_8H_{14}N_2 = H_2C \begin{smallmatrix} CH(NH_2) \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ CH_2 \quad CH_2 \end{smallmatrix} CH \cdot NH_2$. B. Man fügt möglichst rasch 50 g Natrium und allmählich noch 250 ccm Alkohol zu einer siedenden Lösung von 10 g Cyclohexandioxim-(1.3) (Bd. VII, S. 555) in 250 ccm absol. Alkohol (MERLING, A. 278, 36). Aus dem Oxim des 3-Hydroxylamino-cyclohexanons-(1) (Syst. No. 1938) mit Natrium in siedendem Alkohol (KÖTZ, GRETER, J. pr. [2] 80, 503). — Öl. Kp_{753} : 193°; D_{25}^{25} : 0,956; mischbar mit Wasser, leicht löslich in absol. Äther (M.). — Das Nitrit zerfällt beim Kochen seiner wäßr. Lösung in Stickstoff, Wasser und Cyclohexadien (M.). Bei der trocknen Destillation des Phosphats entsteht ein Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und -(1.4) (Bd. V, S. 113), in welchem das letztere vorwaltet (CROSSLEY, Soc. 85, 1409; vgl. HARRIES, ANTONI, A. 328, 105). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser); unlöslich in Alkohol (M.). — $C_8H_{14}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3 + 2H_2O$. Goldgelbe Prismen und Nadeln (aus Wasser) (M.). — $C_8H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangegelbe Prismen (aus Wasser); F: 255° (Zers.) (M.), 256° (Zers.) (K., G.).

1.3-Bis-acetamino-cyclohexan $C_{16}H_{22}O_4N_2 = C_6H_{10}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch kurzes Kochen von 1.3-Diamino-cyclohexan mit Essigsäureanhydrid (MERLING, A. 278, 38). — Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 256°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Äther und Essigester.

3. 1.4-Diamino-cyclohexan, Hexahydro-p-phenylendiamin $C_8H_{14}N_2 = H_2N \cdot HC \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} CH \cdot NH_2$. Das Präparat ist nach CURTIUS, STANGASSINGER (J. pr. [2] 91 [1915], 35) ein Gemisch der cis- und der trans-Form. — B. Beim Versetzen einer Lösung von 2 g Cyclohexandioxim-(1.4) (Bd. VII, S. 556) in 30 ccm Alkohol mit 6 g Natrium und 70 ccm Alkohol in gelinder Wärme (BAEYER, NOYES, B. 22, 2171; NOYES, BALLARD, Am. 16, 450). — Schwach ammoniakalisch riechendes Öl. Schwer flüchtig mit Wasserdampf (BAE., N.). — Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung mit Natriumnitrit auf dem Wasserbade 4-Amino-cyclohexen-(1) (Bd. XII, S. 33), 4-Amino-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 1823) und Cyclohexadien (N., BAL., B. 27, 1449; Am. 16, 450). Bei der trocknen Destillation des Phosphats entsteht ein Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und -(1.4) (Bd. V, S. 114) (HARRIES, ANTONI, A. 328, 108; CROSSLEY, Soc. 85, 1409). — $C_8H_{14}N_2 + 2HCl$ (N., BAL., Am. 16, 450). Krystallmasse. Verflüchtigt sich beim Erhitzen teilweise unzersetzt, ohne zu schmelzen; leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol (BAE., N.). — $C_8H_{14}N_2 + H_3PO_4$. Weiße, beim Trocknen im Vakuum verwitternde Krystalle; unlöslich in organischen Lösungsmitteln (H., A.). — $C_8H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich in der Hitze, ohne zu schmelzen; schwer löslich in Wasser (BAE., N.).

1.4-Bis-acetamino-cyclohexan $C_{16}H_{22}O_4N_2 = C_6H_{10}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von salzsaurem 1.4-Diamino-cyclohexan mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BAEYER, NOYES, B. 22, 2172). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 310°. Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser.

3. 1.3-Diamino-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{16}N_2 = H_2C \begin{smallmatrix} CH(NH_2) \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ CH_2 \quad CH_2 \end{smallmatrix} C \begin{smallmatrix} NH_2 \\ \diagup \\ CH_3 \end{smallmatrix}$. B. Aus dem Oxim des 1-Hydroxylamino-1-methyl-cyclohexanons-(3) (Syst. No. 1938) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (HARRIES, ATKINSON, B. 34, 302). — Basisch riechendes Öl; Kp_{17} : 85—89° (H., A.). — Durch Destillieren des Phosphates entsteht ein Gemisch von 1-Methyl-cyclohexadien-(1.3) mit einem Isomeren (Bd. V, S. 115) (H., A., B. 34, 303; H., B. 41, 1698). — $C_7H_{16}N_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$. Schwer löslich; beim Destillieren entsteht ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen, welches Toluol enthält (H., A.). — $C_7H_{16}N_2 + 2HNO_3$. Krystalle; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (HARRIES, B. 35, 1171).

1.3-Bis-benzamino-1-methyl-cyclohexan $C_{22}H_{26}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_9(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1.3-Diamino-1-methyl-cyclohexan und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (H., B. 35, 1172). — Schmilzt unscharf zwischen 247° und 270°. Leicht löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Wasser.

1.3-Bis-[ω -phenyl-ureido]-1-methyl-cyclohexan $C_{21}H_{28}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1.3-Diamino-1-methyl-cyclohexan und Phenylisocyanat in gekühltem Äther (H., B. 35, 1172). — Säulen (aus verd. Alkohol). Schmilzt unscharf zwischen 210° und 240°.

4. Diamine $C_8H_{18}N_2$.

1. **3.5-Diamino-1.1-dimethyl-cyclohexan** $C_8H_{18}N_2 =$
 $H_2C \begin{array}{c} \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}_2 \end{array} > C(\text{CH}_3)_2$. B. Aus dem 1.1-Dimethyl-cyclohexandioxim-(3.5) (Bd. VII, S. 561) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (HARRIES, ANTONI, A. 328, 109). — Wasserhelles Öl. Kp_{10} : 103—105°; zieht begierig CO_2 aus der Luft an (H., A.). — Bei der trocknen Destillation des Phosphats entsteht ein Gemisch von 1.2- und 1.3-Dimethyl-cyclohexadienen (CROSSLEY, RENOUP, Soc. 95, 930; vgl. H., A.). — $C_8H_{18}N_2 + 2HCl$. Schneeweiße Krystallmasse (aus Alkohol + Äther); leicht löslich in Wasser und Alkohol (H., A.). — $C_8H_{18}N_2 + 2HNO_3$. Weiße Krystallmasse. F: 225° (Zers.); löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther, Essigester und Chloroform (H., A.). — $C_8H_{18}N_2 + H_3PO_4$. Weißes undeutlich krystallinisches Pulver (aus Wasser); löslich in Wasser und verd. Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol (H., A.). — Oxalat $C_8H_{18}N_2 + C_2H_2O_4$. Weiße Krystallmasse (aus Äther). F: 250° (Zers.); leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol, Äther, Essigester, Chloroform und Benzol (H., A.).

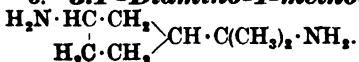
3.5-Bis-benzamino-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_{22}H_{26}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_5(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. F: 263—264° (H., A., A. 328, 110).

3.5-Bis-[ω -phenyl-ureido]-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_{22}H_{26}O_2N_4 = (CH_3)_2C_6H_5(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. F: 248° (H., A., A. 328, 110).

2. **1.5-Diamino-1.3-dimethyl-cyclohexan** $C_8H_{18}N_2 =$
 $H_2C \begin{array}{c} \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}_2 \end{array} > C \begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \text{CH}_2 \end{array}$. B. Aus dem Oxim des 1-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexanons-(5) (Syst. No. 1938) mit Natrium und Alkohol (HARRIES, B. 35, 1174). — Flüssigkeit. Kp_{27} : 103—105°. Zieht aus der Luft Kohlensäure an. — $C_8H_{18}N_2 + 2HCl$. Hochschmelzende Prismen (aus Alkohol + Äther).

1.5-Bis-[ω -phenyl-ureido]-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_{22}H_{26}O_2N_4 = (CH_3)_2C_6H_5(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1.5-Diamino-1.3-dimethyl-cyclohexan und Phenylisocyanat in absol. Äther (H., B. 35, 1175). — Nadeln (aus Alkohol). F: 247°.

3. **3.1'-Diamino-1-methoäthyl-cyclopentan** $C_8H_{18}N_2 =$



3.1'-Bis-[carbomethoxy-amino]-1-methoäthyl-cyclopentan¹⁾ $C_{12}H_{22}O_4N_2 = C_6H_5(NH \cdot CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Diamid der inakt. Camphencamphersäure (Bd. IX, S. 765) mit Brom und Natriummethylat (MOYCHO, ZIENKOWSKI, A. 340, 49). — Tafeln. F: 114°.

5. Diamine $C_{10}H_{22}N_2$.

1. **1.5-Diamino-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 1.5-Diamino-m-menthan** $C_{10}H_{22}N_2 = H_2C \begin{array}{c} \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}_2 \\ \text{C}(\text{CH}_3)(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}_2 \end{array} > CH \cdot CH(\text{CH}_3)_2$. B. Aus dem Oxim des 1-Hydroxylamino-m-menthanons-(5) (Syst. No. 1938) durch Reduktion mit Natrium + Alkohol (HARRIES, ANTONI, A. 328, 116). — Schwach basisch riechende Flüssigkeit. Kp_{13} : 115—117°. Zieht begierig aus der Luft CO_2 an. — Bei der trocknen Destillation des Phosphats erhält man ein m-Menthadien-(x,x) (Bd. V, S. 124). — Oxalat $C_{10}H_{22}N_2 + 2C_2H_2O_4$. Weiße undeutlich krystallinische Masse. F: 90°. Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwerer löslich in Benzol, unlöslich in Äther.

2. **1.3-Diamino-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.3-Diamino-p-menthan**, „Aminotetrahydroumbellulylamin“ $C_{10}H_{22}N_2 =$
 $H_2N \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} C \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{NH}_2) \end{array} > CH \cdot CH(\text{CH}_3)_2$. B. Aus 35 g Hydroxylaminodihydroumbellulon-

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Bd. IX, S. 764 Anm.

oxim (Syst. No. 1938) in 600 ccm Alkohol mit 62 g Natrium ohne Kühlung (TUTIN, *Soc.* 91, 276; vgl. SEMMLER, *B.* 40, 5022). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{60} : 136—138°; löst sich in etwa der gleichen Menge Wasser unter Wärmeerzeugung; bei weiterem Zusatz von Wasser scheidet sich ein Öl wieder aus, das in viel Wasser löslich ist (T.). — $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl$. Farblose Prismen (aus Alkohol); zersetzt sich bei 305°, ohne zu schmelzen; $[\alpha]_D$: -21,41° (0,4086 g in 25 ccm Alkohol), -18,8° (0,4086 g in 25 ccm Wasser) (T.). — Benzolat $C_{10}H_{22}N_2 + 2C_6H_5O_2$. Farblose Prismen (aus Alkohol); F: 212—213°; $[\alpha]_D$: -8,83° (0,4244 g in 25 ccm Alkohol), -7,36° (0,4244 g in 25 ccm Wasser) (T.).

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{24}H_{30}O_2N_2 = [(CH_2)_5CH](CH_2)_5C_6H_5(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus der Base und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (TUTIN, *Soc.* 91, 278). — Prismen (aus Alkohol). F: 194°; leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Wasser. $[\alpha]_D$: +117,3° (0,5379 g in 25 ccm Chloroform).

3. **2,4-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexan, 2,4-Diamino-p-menthan** $C_{10}H_{22}N_2 = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ CH(NH_2) & CH_2 \end{smallmatrix} > C < \begin{smallmatrix} NH_2 \\ CH(CH_2)_2 \end{smallmatrix}$. B. Aus dem Oxim des 4-Hydroxylamino-p-menthanons-(2) (Syst. No. 1938) mit Natrium und siedendem Alkohol (HARRIES, MAJIMA, *B.* 41, 2528). — Kp_{12} : 121,5°. D_4^{20} : 0,9192. n_D^{20} : 1,4848. — Das Phosphat liefert bei der trocknen Destillation unter vermindertem Druck Terpinen (Bd. V, S. 126).

2,4-Bis-[ω-phenyl-ureido]-p-menthan $C_{24}H_{30}O_2N_4 = [(CH_2)_5CH](CH_2)_5C_6H_5(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-p-menthan und Phenylisocyanat in Äther (H., M., *B.* 41, 2528). — Krystalle (aus Alkohol durch Wasser). F: 220—222°.

4. **3,4-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexan, 3,4-Diamino-p-menthan** $C_{10}H_{22}N_2 = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ CH_2 \cdot CH(NH_2) & CH_2 \end{smallmatrix} > C < \begin{smallmatrix} NH_2 \\ CH(CH_2)_2 \end{smallmatrix}$. B. Durch Reduktion von 4-Amino-menthon-oxim (Syst. No. 1873) mit Natrium und Alkohol (KONOWALOW, ISHEWSKI, *B.* 31, 1480). — Flüssig. Kp : 240—243°. Löslich in Wasser.

5. **1,4¹-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexan, 1,8-Diamino-p-menthan** $C_{10}H_{22}N_2 = \begin{smallmatrix} H \cdot N \\ CH_3 \end{smallmatrix} > C < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} > CH \cdot C(CH_2)_2 \cdot NH_2$. B. Aus 1,8-Dinitro-p-menthan (Bd. V, S. 55) mit Zinkstaub und Eisessig (KONOWALOW, *Ж.* 38, 449; *C.* 1906 II, 344). — Kp : 231—233°. D_4^{20} : 0,9263; $D_4^{17,5}$: 0,9108. n_D^{20} : 1,47955.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{24}H_{30}O_2N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)(CH_2)_5C_6H_5 \cdot C(CH_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der Base und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (K., *Ж.* 38, 451; *C.* 1906 II, 344). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 232,5—233,5°. Sehr wenig löslich in Äther und Benzol.

6. **3,4¹-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexan, 3,8-Diamino-p-menthan** $C_{10}H_{22}N_2 = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ CH_2 \cdot CH(NH_2) \end{smallmatrix} > CH \cdot C(CH_2)_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von α-[Pulegonhydroxylamin-oxim] (Syst. No. 1938) mit Natrium und Alkohol (SEMMLER, *B.* 38, 147). — Kp_{10} : 118—121°. D_4^{20} : 0,956. n_D : 1,489. — Das schwefelsaure Salz liefert in wäßr. Lösung mit salpetriger Säure p-Menthadiol-(3,8) (vgl. Bd. VI, S. 748). Das salzsaure Salz liefert bei der Destillation die Base $C_{10}H_{19}N$ (s. u.).

Base $C_{10}H_{19}N$. B. Neben Kohlenwasserstoffen bei der Destillation des salzsauren Salzes des 3,8-Diamino-p-menthans (S., *B.* 38, 148). — Kp_{15} : 65°. — Das Pikrat schmilzt bei 130° und ist schwer löslich in Äther.

3,8-Bis-[ω-phenyl-thioureido]-p-menthan $C_{24}H_{32}N_4S_2 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH)(CH_2)_5C_6H_5 \cdot C(CH_2)_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. F: 157° (S., *B.* 38, 148).

7. **1¹,3²-Diamino-1-methyl-3-dimethoxythyl-cyclopentan¹⁾** $C_{10}H_{22}N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)_2 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ H_2C-CH_2 \end{smallmatrix} > CH \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus dem Dinitril der inakt. Camphen-camphersäure (Bd. IX, S. 765) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (МОУЧКО, ZIENKOWSKI, *A.* 340, 49). — $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4$.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Bd. IX, S. 764 Anm.

2. Diamine $C_nH_{2n}N_2$.1. 3.7-Diamino-cyclohepten-(1) $C_7H_{14}N_2 = \begin{matrix} H_2C \cdot CH(NH_2) \cdot CH \\ H_2C \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \end{matrix} > CH$.

3.7-Bis-dimethylamino-cyclohepten-(1) $C_{11}H_{22}N_2 = C_7H_{10}[N(CH_3)_2]_2$. B. Aus 3.7-Dibrom-cyclohepten-(1) (Bd. V, S. 65) und Dimethylamin in Methylalkohol oder Benzol (WILLSTÄTTER, A. 317, 258). — Ammoniakalisch riechende Flüssigkeit. Siedet bei 225—235°. — Vereinigt sich mit Methyljodid; das aus dem Jodmethylat durch Einw. von Ag_2O dargestellte Hydroxyd liefert bei der trocknen Destillation Cycloheptatrien-(1.3.5) (Bd. V, S. 280).

2. Diamine $C_{10}H_{20}N_2$.1. 5.6-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexen-(1), 5.6-Diamino-p-menthen-(1), α -Phellandrendiamin $C_{10}H_{20}N_2 =$

$CH_3 \cdot C \begin{matrix} \text{CH}(NH_2) \cdot CH(NH_2) \\ \text{CH} \end{matrix} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. Sterisch dem 1- α -Phellandren (Bd. V, S. 130) entsprechende Form. Zur Konstitution vgl. WALLACH, A. 336, 42. — B. Das aus 1- α -Phellandren dargestellte Gemisch von α - und β -Nitrosit (Bd. V, S. 131) wird unter Kühlung mit Eisessig und Zinkstaub reduziert (W., BÖCKER, C. 1902 I, 1295; A. 324, 271). — Wasserhelle Flüssigkeit; Kp: 251—255° (geringe Zersetzung); Kp_{17.5}: 132—134°; ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf; linksdrehend (W., Bö.). — Die Base reagiert mit CS_2 in äther. Lösung unter Abscheidung eines weißen, bei 130° sich zersetzenden Pulvers (W., Bö.). Bei der trocknen Destillation des Monohydrochlorids erhält man p-Cymol (W., Bö.). — $C_{10}H_{20}N_2 + HCl$. Farblose luftbeständige Krystalle (aus Alkohol); F: 209—210°; schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser und verd. Salzsäure (W., Bö.). — $C_{10}H_{20}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Hellgelb; leicht löslich in Wasser (W., Bö.).

N. N. N. N'. N'. N' - Hexamethyl- α -phellandren-bis-ammoniumhydroxyd $C_{16}H_{36}O_2N_2 = [(CH_3)_2CH](CH_3)_2C_6H_4[N(CH_3)_3 \cdot OH]_2$. B. Das Jodid entsteht aus α -Phellandrendiamin in Äther mit überschüssigem Methyljodid und Natronlauge (WALLACH, BÖCKER, A. 324, 275). — Chlorid. Nadeln. Ziemlich beständig gegen verd. Permanganatlösung. — Jodid $C_{16}H_{34}N_2I_2$. Krystalle (aus ca. 75%igem Alkohol). F: 192° (Zers.). Verwittert an der Luft. — Chloroplatinat $C_{16}H_{34}N_2Cl_2 + PtCl_4$. Hellgelb.

N. N'-Dibenzoyl- α -phellandrendiamin $C_{24}H_{28}O_2N_2 = [(CH_3)_2CH](CH_3)_2C_6H_5(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus der Base und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN'S Methode (WALLACH, BÖCKER, A. 324, 275). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 194—195°. Schwach rechtsdrehend.

2. 1.1'-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexen-(2), 1.7-Diamino-p-menthen-(2), β -Phellandrendiamin $C_{10}H_{20}N_2 =$

$\begin{matrix} H_2N \\ H_2N \end{matrix} > C \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH} = \text{CH} \end{matrix} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. WALLACH, A. 340, 12. — B. Das aus β -Phellandren (Bd. V, S. 131) dargestellte Gemisch von α - und β -Nitrosit (Bd. V, S. 132) (vgl. W., BESCHKE, A. 336, 43) wird mit Alkohol angerührt und unter Kühlung mit Zinkstaub und Eisessig reduziert (PESCI, G. 16, 229; W., BÖCKER, C. 1902 I, 1295; A. 324, 278). — Farb- und geruchlose Flüssigkeit. Kp: 260° (Zers.); Kp₁₁: 133—135° (W., Bö.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Ligroin (P.). Linksdrehend (W., Bö.). — $C_{10}H_{20}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Zu Warzen vereinigte Prismen; schwer löslich in Wasser (P.).

N. N. N. N'. N'. N' - Hexamethyl- β -phellandren-bis-ammoniumjodid $C_{16}H_{34}N_2I_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_7[N(CH_3)_3] \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3I$. B. Aus β -Phellandrendiamin in äther. Lösung mit Methyljodid und Natronlauge (WALLACH, BÖCKER, A. 324, 280). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 91—94°. Leicht löslich in Alkohol.

N. N'-Dibenzoyl- β -phellandrendiamin $C_{24}H_{28}O_2N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_7(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der Base und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (W., B., A. 324, 279). — Undeutlich krystallinisches Pulver (aus Chloroform + Äther). F: 198° bis 199°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

3. 2.6-Diamino-1-methyl-4-methoxythyl-cyclohexan, 2.6-Diamino-p-menthen-(8(9)). „Dihydrocarvyldiamin“ $C_{10}H_{20}N_2 =$

$CH_3 \cdot HC \begin{matrix} \text{CH}(NH_2) \cdot CH_2 \\ \text{CH}(NH_2) \cdot CH_2 \end{matrix} > CH \cdot C \begin{matrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \end{matrix}$. B. Durch Reduktion von Hydroxylaminodihydrocarvonoxim (Oxaminocarvoxim, Syst. No. 1938) mit Natrium + Alkohol, neben einer isomeren Verbindung (HARRIES, MAYRHOFER, B. 32, 1350). — Flüssig. — Riecht basisch.

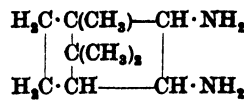
Kp₁₀: 122—123°; Kp₇₆₀: 258—260° (korr.). Löslich in Wasser. Optisch inaktiv. Zieht aus der Luft CO₂ an unter Bildung eines ätherlöslichen festen Carbamates. — $C_{10}H_{20}N_2 + 2HCl$. Hygroskopisches Pulver. — Oxalat $C_{10}H_{20}N_2 + 2C_2H_2O_4$. F: 135—140°. — Pikrat $C_{10}H_{20}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Pulver, das von 229° ab sich zersetzt und bei 250° aufschäumt. Leicht löslich in Alkohol. Wird von heißem Wasser zersetzt.

2.6-Bis-benzamino-p-menthen-(8(9)) $C_{24}H_{38}O_2N_2 = [(CH_2)_7(CH_2)C](CH_3)C_6H_5(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus „Dihydrocarvyldiamin“ und Benzoylchlorid + NaOH, neben einer bei 123° schmelzenden Verbindung (H., M., B. 32, 1351). — Pulver (aus Alkohol). F: 275—276°.

2.6-Bis-[ω-phenyl-ureido]-p-menthen-(8(9)) $C_{24}H_{38}O_4N_2 = [(CH_2)_7(CH_2)C](CH_3)C_6H_5(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus „Dihydrocarvyldiamin“ und Phenylisocyanat in Äther (H., M., B. 32, 1351). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 214—216°.

2.6-Bis-[ω-phenyl-thioureido]-p-menthen-(8(9)) $C_{24}H_{38}N_4S_2 = [(CH_2)_7(CH_2)C](CH_3)C_6H_5(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus „Dihydrocarvyldiamin“ und Phenylsenföhl in Methylalkohol (H., M., B. 32, 1351). — F: 179—180°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol.

4. 2,3-Diamino-1,7,7-trimethyl-bicyclo-[1,2,2]-heptan, 2,3-Diamino-camphan, Bornylendiamin $C_{10}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α-Amino-campherioxim (Syst. No. 1873) oder aus Campherchinondioxim (Bd. VII, S. 588) durch Reduktion (DUDEN, D.R.P. 160103; C. 1905 II, 178). — Wachstartige Masse. Kp₇₆₀: 246°; sehr leicht löslich in Wasser. Wirkt antipyretisch. — Das Diacetylderivat schmilzt bei 246°.



3. Diamine $C_nH_{2n-4}N_2$.

1. Diamine $C_6H_8N_2$.

1. 1,2-Diamino-benzol, Phenylendiamin-(1,2), o-Phenylendiamin $C_6H_8N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

Bildung.

B. Bei der Reduktion von o-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 257) mit Zinn und Salzsäure (RINKE, ZINCKE, B. 7, 1374). Aus o-Nitranilin (Bd. XII, S. 687) mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, SINTENIS, B. 6, 123; KÖRNER, G. 4, 320; J. 1875, 345; HÜBNER, A. 209, 361), mit Zinnchlorür und Salzsäure (GOLDSCHMIDT, INGEBRECHTSEN, Ph. Ch. 48, 449; GOLDSCHMIDT, SUNDE, Ph. Ch. 56, 23), mit alkal. Zinnoxidullösung (GOLDSCHMIDT, ECKARDT, Ph. Ch. 56, 400, 424), beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, B. 28, 250), beim Behandeln mit Zinkstaub in alkoholisch-alkalischer Lösung (HINSBERG, KÖNIG, B. 28, 2947), beim Behandeln mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ und NaOH in Alkohol (BORSCHKE, C. 1909 II, 1550), bei elektrolytischer Reduktion in wäßr. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat (ROHDE, Z. El. Ch. 7, 339), beim Erhitzen mit Phenylhydrazin (WALTHER, J. pr. [2] 53, 446). Aus 4-Brom-phenylendiamin-(1,2) bei Behandlung mit Natriumamalgam in Wasser (V. MEYER, WURSTER, A. 171, 63; HÜBNER, A. 209, 360) oder beim Kochen mit Zinkstaub und verd. Natronlauge (SANDMEYER, B. 19, 2654). Bei der trocknen Destillation der 2,3-Diamino-benzoesäure (Syst. No. 1906) (GRIESS, J. pr. [2] 3, 143; B. 5, 202) oder der 3,4-Diamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) (GRIESS, J. pr. [2] 3, 143; B. 5, 201; SALKOWSKI, A. 173, 58).

Darstellung.

Man löst 50 g o-Nitranilin in 100—150 ccm siedendem Alkohol, gießt 40 ccm 20%ige Natronlauge hinzu und versetzt allmählich unter Umschütteln mit Zinkstaub; nach einiger Zeit, wenn auf Zusatz von Zinkstaub kein Aufwallen mehr erfolgt, gießt man 10 ccm Natronlauge hinzu, erhitzt zum Sieden, gibt Zinkstaub hinzu und wiederholt dies noch ein- oder zweimal, bis die rotgelbe Lösung hellbraun geworden ist; man filtriert, kocht den Filterinhalt zweimal mit Alkohol aus, entfernt aus den vereinigten alkoh. Lösungen den Alkohol durch Erhitzen im Wasserstoffstrom auf dem Wasserbade, zerschlägt das nach dem Erkalten auskrystallisierte o-Phenylendiamin, trocknet es und destilliert (HINSBERG, KÖNIG, B. 28, 2947).

Gewinnung von reinem o-Phenylendiamin aus seinem salzsauren Salz: R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 28.

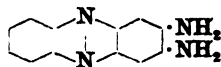
Physikalische Eigenschaften.

Blättchen (aus Wasser), quadratische Tafeln (aus Chloroform). F: 102—103° (HÜBNER, A. 209, 361). Kp₇₆₀: 256—258° (korr.) (PERKIN, Soc. 69, 1214). Sublimierbar (ZINCKE,

SINTENIS, B. 6, 123). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem, sehr leicht in kaltem Alkohol, Äther (GRIESS, J. pr. [2] 3, 143) und in Chloroform (HÜBNER, A. 209, 361). Rotiert auf fettfreiem Wasser (GATTERMANN, B. 18, 1484). Magnetisches Drehungsvermögen: PERKIN, Soc. 69, 1215, 1245. Zur Hydrolyse des Hydrochlorids vgl.: FARMER, WARTH, Soc. 85, 1726; VILEY, Soc. 93, 2133. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° (berechnet aus dem Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids, der durch Verteilung zwischen Wasser und Benzol bestimmt wurde): $3,3 \times 10^{-10}$ (FARMER, WARTH, Soc. 85, 1726). Wärmetönung bei der Neutralisation von o-Phenylendiamin mit HCl: VIGNON, Bl. [3] 2, 675.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung anorganischer Reagenzien. o-Phenylendiamin gibt bei der Oxydation mit Silberoxyd oder Bleidioxid in Äther. Lösung unter Ausschluss von Feuchtigkeit und unter Kühlung eine hellgelbe Lösung von o-Chinondimid $C_6H_4(:NH)_2$, welches sich beim Erwärmen der Äther. Lösung oder beim Schütteln mit Salzsäure in 2,2'-Diamino-azobenzol (o-Azo-anilin) $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 2172) und 2,3-Diamino-phenazin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3745) umwandelt (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 36, 2348). Bei der



Oxydation von salzsaurem o-Phenylendiamin mit $FeCl_3$ in wäßr. Lösung entsteht vorwiegend 2,3-Diamino-phenazin neben etwas 2-Oxy-3-amino-phenazin (Syst. No. 3770); auch bei der Oxydation von o-Phenylendiamin mit $FeCl_3$ in essigsaurer Lösung erhält man als Hauptprodukt 2,3-Diamino-phenazin neben geringen Mengen 2-Oxy-3-amino-phenazin; arbeitet man in stark salzsaurer Lösung, so entsteht in überwiegender Menge 2-Oxy-3-amino-phenazin und nur wenig 2,3-Diamino-phenazin (ULLMANN, MAUTHNER, B. 36, 4302; vgl. GRIESS, J. pr. [2] 3, 144; SALKOWSKI, A. 173, 60; RUDOLPH, B. 13, 2212; WIESINGER, A. 234, 353; O. FISCHER, HEPP, B. 22, 356). Beim Erwärmen der konzentrierten wäßrigen Lösung von o-Phenylendiamin mit überschüssiger 10%iger Natriumperoxydlösung entsteht etwas o-Nitranilin; oxydiert man vorsichtig in schwach salzsaurer Lösung, so erhält man 2,3-Diamino-phenazin (O. FISCHER, TROST, B. 26, 3084). Oxydation durch Jodeyan s. S. 11, durch 4-Amino-azobenzol s. S. 12. Bei der Einw. von Chlor auf salzsaures o-Phenylendiamin wird Hexachlor-cyclohexen-(1)-dion-(3,4 oder 4,5) (Bd. VII, S. 575) gebildet (ZINCKE, A. 296, 136; vgl. B. 27, 561). o-Phenylendiamin liefert mit wäßriger schwefliger

Säure bei 180–200° Benzopiazthiol $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \end{smallmatrix} S$ (Syst. No. 4491) (HINSBERG, B. 22, 2899;

BAYER & Co., D.R.P. 49191; *Frdl.* 2, 534). Dieselbe Verbindung erhält man auch beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Thionylchlorid in Benzol (MICHAELIS, A. 274, 262). Mit SeO_2 in wäßr. Lösung erfolgt schon bei gewöhnlicher Temperatur Bildung

von Benzopiaselenol $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \end{smallmatrix} Se$ (Syst. No. 4491) (HINSBERG, B. 22, 2897). Beim Erhitzen

von salzsaurem o-Phenylendiamin mit $7\frac{1}{2}$ Tln. rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 3,4-Diamino-benzol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1923) (POST, HARDTUNG, A. 205, 100). Bei der Einw. von Kaliumnitrit auf o-Phenylendiamin in verdünnt-schwefelsaurer Lösung

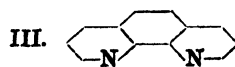
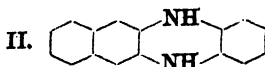
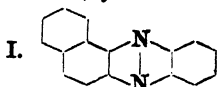
entsteht Benstriazol $C_6H_4 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ N \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3803) (LADENBURG, B. 9, 222). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Thiophosphorsäure-O-phenylester-dichlorid (Bd. VI, S. 181)

entsteht die Verbindung $C_6H_4 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} PS \cdot O \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4720) (AUTENRIETH, HILDEBRAND, B. 31, 1112).

Beispiele für die Einwirkung von Halogen- und Nitroderivaten der Kohlenwasserstoffe. o-Phenylendiamin wird durch 10-stdg. Erhitzen mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 180° in Tetramethyl-o-phenylendiamin (S. 16) übergeführt (O. FISCHER, B. 25, 2839). Gibt beim Erhitzen mit o-Chlor-nitrobenzol (Bd. V, S. 241) in Gegenwart von Natriumacetat im CO_2 -Strom auf 150–160° [neben 2,3-Diamino-phenazin und Fluorindin $C_{12}H_{11}N_3$ (Syst. No. 4030)] 2'-Nitro-2-amino-diphenylamin (S. 17) (KEHRMANN, STEINER, B. 34, 3091). Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) bei Gegenwart von Natriumacetat in alkoh. Lösung entsteht 5'-Chlor-2',4'-dinitro-2-amino-diphenylamin (S. 17); kocht man in amyalkoholischer Lösung (bei 120–125°), so erhält man N,N'-Bis-[2-amino-phenyl]-4,6-dinitro-phenylendiamin-(1,3) (Syst. No. 1765) (NIETZKI, SLABOSZEWICZ, B. 34, 3728). o-Phenylendiamin liefert bei der Einw. von Chloroform und alkoh. Kali Benzimidazol $C_7H_7N_2$ (Syst. No. 3473) (GRASSI, CRISTALDI, LAMBARDI, G. 25 I, 225).

Beispiele für die Einwirkung von Oxy-Verbindungen. Bei 3-stdg. Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit 4 Mol.-Gew. Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 180° entsteht ein Gemisch verschiedener Methylierungsstufen des o-Phenylendiamins,

in dem Methyl-o-phenylendiamin und Tetramethyl-o-phenylendiamin nachgewiesen wurden (O. FISCHER, B. 25, 2838). Durch wiederholte Einw. von Methylalkohol und Salzsäure auf o-Phenylendiamin im geschlossenen Rohr bei 175–185° erhält man fast ausschließlich das Tetramethylderivat (PINNOW, B. 32, 1402). Durch Oxydation eines Gemisches von o-Phenylendiamin und Phenol in wäsr. Lösung mit MnO_2 erhält man eine indophenol-ähnliche Substanz, welche bei der Reduktion mit Schwefelnatrium in 4'-Oxy-2-amino-diphenylamin (Syst. No. 1850) übergeht (ULLMANN, FUKUI, B. 41, 624). Einw. von Thiophosphorsäure-O-phenylester-dichlorid s. S. 7. Bei der Oxydation eines Gemisches von o-Phenylendiamin und β -Naphthol durch alkal. Ferricyankaliumlösung bildet sich ang. Naphthophenazin (Formel I) (Syst. No. 3490) (WITT, B. 20, 576). Bei anhaltendem Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Brenzcatechin im geschlossenen Rohr auf 200–210° entsteht Phenazin (Syst. No. 3487) (RIS, B. 19, 2206). Beim Erhitzen mit 2,3-Dioxy-naphthalin

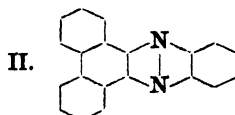
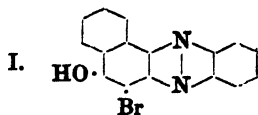


(Bd. VI, S. 982) auf 180° erhält man das lin. Naphthophenazindihydrid (Formel II) (Syst. No. 3489) (HINSBERG, A. 319, 280). o-Phenylendiamin liefert bei der in üblicher Weise ausgeführten Kondensation mit Glycerin o-Phenanthrolin (Formel III) (Syst. No. 3487) (BLAU, M. 19, 666).

Beispiele für die Einwirkung von Oxo-Verbindungen, Oxy-oxo-Verbindungen und ihren Derivaten. o-Phenylendiamin liefert mit Formaldehyd in schwach salzsaurer Lösung 1-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3473), in neutraler (wärrig-alkoholischer) Lösung eine Verbindung $C_{10}H_{10}N_4$ (S. 14) (O. FISCHER, WRESZINSKI, B. 25, 2711; O. FR., B. 32, 245). Bei der Reaktion zwischen 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Acetaldehyd in verd. Essigsäure entstehen 2-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) und 1-Äthyl-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (HINSBERG, FUNCKE, B. 27, 2187); erwärmt man 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetaldehyd in alkoh. Lösung, so entsteht eine oberhalb 300° siedende Verbindung (Hr., KOLLER, B. 29, 1503). o-Phenylendiamin verbindet sich mit der äquimolekularen Menge Chloral in äther. Lösung zu Chloral-o-phenylendiamin $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$ (S. 19) (RÜGHEIMER, B. 39, 1660). Beim Einleiten von HCl in eine Lösung von o-Phenylendiamin in Aceton oder beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Mesityloxyd (Bd. I, S. 736) in Benzol erfolgt Bildung von 2-Methyl-3-isopropyl-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3478) (EKELEY, WELLS, B. 38, 2260). Beim Versetzen der alkoh. Suspension von o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd unter Kühlung entsteht N-Benzal-o-phenylendiamin (S. 19); mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd erhält man auf diese Weise ein öliges Reaktionsprodukt, welches nach mehrtägigem Stehen in N,N'-Dibenzal-o-phenylendiamin übergeht (Hr., Ko., B. 29, 1498, 1499). Schüttelt man die wäsr. Lösung von salzsaurer o-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd, so erhält man 1-Benzyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (LADENBURG, ENGELBRECHT, B. 11, 1653). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit ω -Brom-acetophenon in alkoh. Lösung entsteht 2-Phenyl-chinoxalin (Syst. No. 3488) (Hr., A. 292, 246). — o-Phenylendiamin liefert mit Glyoxal (Bd. I, S. 759) oder dessen Natriumsulfitverbindung in warmer wäsr. Lösung Chinoxalin (Syst. No. 3480) (Hr., A. 237, 333). Gibt mit äquimolekularen Mengen Succindialdehyd (Bd. I, S. 767) in wäsr. Lösung in Gegenwart von Kaliumacetat die Verbindung $C_{10}H_{10}N_2$ (S. 14) (HARRIES, KRÜTZFELD, B. 39, 3673). Bei der Einw. von Diacetyl (Bd. I, S. 769) auf o-Phenylendiamin in wäsr. Lösung oder von Diacetylmonoxim (Bd. I, S. 772) auf essigsaures o-Phenylendiamin in wäsr. Lösung entsteht 2,3-Dimethyl-chinoxalin (Syst. No. 3482) (GABRIEL, SONN, B. 40, 4852, 4853). o-Phenylendiamin gibt mit Acetylaceton (Bd. I, S. 777) in alkoholisch-essigsaurer Lösung intensiv violette Färbung; auf Zusatz von Salzsäure scheidet sich das Hydrochlorid der Verbindung $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N:C(CH_3)_2 \\ N:C(CH_3)_2 \end{smallmatrix} \cdot CH_2$ (Syst. No. 3483) ab (THIEL, STREIMIG, B. 40, 955). Versetzt man eine alkoh. Lösung von 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclobutandion-(2.4) (Bd. VII, S. 563) mit einer alkal. Lösung von o-Phenylendiamin, so entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{11}ON_2$ (S. 14) (WEDKIND, WEISSWANG, B. 39, 1643). Mit 4,5-Dimethyl-benzochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 656) reagiert o-Phenylendiamin in Eisessig unter Bildung von 2,3-Dimethyl-phenazin (Syst. No. 3487) und 4,5-Dimethyl-brenzcatechin (Bd. VI, S. 908) (DIEFOLD, B. 42, 2022). Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit Isocitrosoacetophenon (Bd. VII, S. 671) in alkoh. Lösung entsteht 2-Phenyl-chinoxalin (Syst. No. 3488) (O. FISCHER, RÖMER, B. 41, 2350). Erhitzt man salzsaures o-Phenylendiamin mit Phthal-

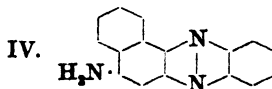
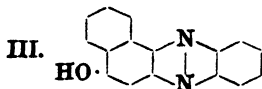
dialdehyd (Bd. VII, S. 674) in wäsr. Lösung, so entsteht o-Benzylbenzimidazol $C_6H_4 \cdot N \cdot CH_2 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ || \\ O \end{smallmatrix} \cdot C_6H_4$ (Syst. No. 3488) (THIEL, FALK, A. 347, 125). Mit β -Naphthochinon (Bd. VII, S. 709) kondensiert sich o-Phenylendiamin in 50%iger Essigsäure bei 0° zu ang. Naphthophenazin (Syst. No. 3490) (WITT, B. 20, 575). Mit Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (α -Nitroso- β -naphthol; Bd. VII,

S. 712) in kalter essigsaurer Lösung in Gegenwart von Salzsäure werden ang. Naphthophenazin und etwas 2,3-Diamino-phenazin gebildet (ULLMANN, HEISLER, B. 42, 4263). Bei der Kondensation von o-Phenylendiamin mit 2,3-Dibrom-naphthochinon-(1,4) (Bd. VII, S. 731) in Gegenwart alkoh. Natriumäthylatlösung bildet sich das Bromoxynaphthophenazin der



Formel I (Syst. No. 3516) (LINDENBAUM, B. 34, 1053). Beim Zusammenbringen einer alkoh. Lösung von o-Phenylendiamin mit einer wäßr. Lösung von Phenanthrenchinon in Eisessig entsteht Phenanthrophenazin (Syst. No. 3493) (Formel II) (HINSBERG, A. 237, 340).

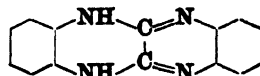
o-Phenylendiamin liefert mit Benzoin (Bd. VIII, S. 167) in offenem Gefäß bei 160–170° 2,3-Diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3492) als Hauptprodukt, neben geringen Mengen 2,3-Diphenyl-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3491); erhitzt man im geschlossenen Rohr auf 170° so erhält man in überwiegender Menge 2,3-Diphenyl-chinoxalindihydrid neben wenig 2,3-Diphenyl-chinoxalin (O. FISCHER, B. 24, 720). Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Benzoin bildet sich 2-Phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (JAPP, MELDRUM, Soc. 75, 1043). Beim Erwärmen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit 2-Oxy-naphthochinon-(1,4) bzw. 4-Oxy-naphthochinon-(1,2) (Bd. VIII, S. 300) in Wasser unter Zusatz von etwas Essigsäure erhält man das Oxy-naphthophenazin der Formel III (Syst. No. 3516) (KEHRMANN, B. 23, 2451, 2453). Beim Kochen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) bzw. 4-Amino-naphthochinon-(1,2) (Bd. VIII, S. 302) in Alkohol entsteht das entsprechende Amino-naphthophenazin (Formel IV) (Syst. No. 3722)



(Kz., B. 23, 2453). Erhitzt man 2 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. ω -Chlor-3,4-dioxy-acetophenon (Bd. VIII, S. 273) auf 100°, so erhält man die Verbindung $C_{14}H_{10}O_2N_2$ (S. 14) (DZIERZGOWSKI, B. 27, 1984). Mit ω -Chlor-gallacetophenon (Bd. VIII, S. 394) entsteht auf diese Weise die Verbindung $C_{14}H_{11}O_2N_2$ (S. 15) (Dz., B. 27, 1985). o-Phenylendiamin liefert mit 2 Mol.-Gew. Arabinose (Bd. I, S. 860) in neutraler oder mit etwas Essigsäure versetzter Lösung neben einer gummiartigen Substanz ein 2-Tetraoxybutyl-benzimidazol $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} = \text{C} \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$ (Syst. No. 3554) (GRIESS, HARROW, B. 20, 3111; vgl. SCHILLING, B. 34, 905); in analoger Weise verläuft die Reaktion mit Galaktose (Bd. I, S. 909) unter Bildung eines 2-Pentaoxyamyl-benzimidazols $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} = \text{C} \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$ (Syst. No. 3554) (Gr., Ha., B. 20, 3116). Aus 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Glykose (Bd. I, S. 879) entsteht in wäßr. Lösung o-Phenyl-bis-glykosimin $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot \text{CH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$ (S. 20) (Gr., Ha., B. 20, 2206); bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. essigsäurem o-Phenylendiamin auf 2 Mol.-Gew. Glykose in wäßr. Lösung erhält man ein 2-Tetraoxybutyl-chinoxalin $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot \text{CH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \cdot \text{C} \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$ (Syst. No. 3554) und ein 2-Pentaoxyamyl-benzimidazol $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} = \text{C} \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$ (Syst. No. 3554) (Gr., Ha., B. 20, 2207; vgl. SCHILLING, B. 34, 905). Das gleiche 2-Tetraoxybutyl-chinoxalin entsteht glatt aus o-Phenylendiamin und Glykosen (Bd. I, S. 932) in heißem Wasser ohne Säurezusatz (E. FISCHER, B. 22, 93).

Beispiele für die Einwirkung von Carbonsäuren, Oxy-carbonsäuren, Oxo-carbonsäuren und ihren Derivaten. o-Phenylendiamin gibt beim Kochen mit Ameisensäure Benzimidazol (Syst. No. 3473) (WUNDT, B. 11, 826; PAULY, GUNDERMANN, B. 41, 4011). Benzimidazol entsteht auch bei der Einw. von salzsaurem Dichlormethyl-formamidin (Bd. II, S. 90) auf o-Phenylendiamin in heißem Benzol (DAINS, B. 35, 2503). Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit Eisessig wird 2-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) gebildet (LADENBURG, B. 8, 677). Bei kurzem Kochen von o-Phenylendiamin mit 3 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid entsteht N,N'-Diacetyl-o-phenylendiamin (BISTEZYKI, ULEFFERS, B. 23, 1877). o-Phenylendiamin gibt mit 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure in Gegenwart von Zinkstaub 2-Oxo-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3567) (MOTYLEWSKI, B. 41, 800). Beim Erwärmen von o-Phenylendiamin mit Chloressigsäureäthylester im Wasserbade erhält man 2-Oxo-chinoxalintetrahydrid-essigsäure-(1)-äthylester(?) (Syst. No. 3587) (HINSBERG, A. 292, 252). Aus o-Phenylendiamin und α -Brom-isobuttersäure-äthylester

bei 100° bildet sich 3-Oxo-2,2-dimethyl-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3567) (Hr., A. 292, 250). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Benzoesäure auf 180° entsteht 2-Phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 251). 2-Phenyl-benzimidazol wird auch beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Thiobenzamid im geschlossenen Rohr auf 240–250° gebildet (PAWLEWSKI, *C.* 1908 II, 204). Aus o-Phenylendiamin und überschüssigem Benzoesäureanhydrid in siedendem Benzol entsteht N,N'-Dibenzoyl-o-phenylendiamin (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 23, 1877, 1878). Dieses entsteht auch beim Behandeln von o-Phenylendiamin mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (HINSBERG, UDRÁNSZKY, A. 254, 254) oder beim Behandeln von salzsaurem o-Phenylendiamin in wäsr. Lösung mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (W., v. P., *J. pr.* [2] 59, 250). Aus o-Phenylendiamin und p-Toluylsäurechlorid in Benzol entstehen N,N'-Di-p-toluylo-phenylendiamin und 2-p-Tolyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (BRÜCKNER, A. 206, 114; HÜBNER, HANEMANN, A. 210, 329). — o-Phenylendiamin gibt beim Erhitzen mit überschüssiger Oxalsäure auf 160° (HINSBERG, POLLAK, *B.* 29, 784; vgl. Hr., B. 41, 2031) oder beim Kochen mit Oxalester (R. MEYER, SEELIGER, *B.* 29, 2641) 2,3-Dioxo-chinoxalintetrahydrid (o-Phenylloxamid; Syst. No. 3591). Erhitzt man 2 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Oxalsäure auf 240°, so entsteht Fluorflavin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4027) (Hr., Po., *B.* 29, 785). Beim Einleiten von Dicyan in die alkoh. Lösung von o-Phenylendiamin entsteht 2,3-Diimino-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3591) (BLADIN, *B.* 18, 672). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Malonsäure (R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 26) oder mit Malonester (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 25)



erhält man Phenylen-malonamid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{smallmatrix} CH_2$ (Syst. No. 3591) (vgl. R. MEYER, LÜDERS, A. 415 [1918], 33). Erhitzt man äquimolekulare Mengen von salzsaurem o-Phenylendiamin, Bernsteinsäure und Soda auf 180°, so entsteht neben geringen Mengen N,N'-Bis-[2-amino-phenyl]-succinamid $[H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2]_2$ (S. 22) die β -[Benzimidazolyl-(2)]-propionsäure $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{smallmatrix} = C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3646) (R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 21; vgl. R. MEYER, LÜDERS, A. 415 [1918], 31). Beim Mischen der kalten benzolischen Lösungen von o-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) entsteht N-[2-Amino-phenyl]-succinamidsäure (S. 21) (ANDERLINI, *G.* 24 I, 142; vgl. R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 11, 35); kocht man o-Phenylendiamin mit Bernsteinsäureanhydrid in Benzol (An., *G.* 24 I, 142) oder in Alkohol (R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 29), so wird β -[Benzimidazolyl-(2)]-propionsäure (Syst. No. 3646) gebildet (vgl. R. MEYER, LÜDERS, A. 415 [1918], 31). Erhitzt man o-Phenylendiamin mit überschüssigem Bernsteinsäureanhydrid auf 180°, so entsteht Äthylen-bis-benzimidazol

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{smallmatrix} = C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{smallmatrix} = C_6H_4$ (Syst. No. 4027) (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 257). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Succinylchlorid (Bd. II, S. 613) erhält man N,N'-Bis-[2-amino-phenyl]-succinamid (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 47). Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit Methylmalonsäurediäthylester entstehen Methylmalonsäure-bis-[2-amino-anilid] (S. 22) und o-Phenylen-methylmalonsäurediamid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{smallmatrix} CH \cdot CH_3$ (Syst. No. 3591) (R. MEYER, JÄGER, A. 347, 34; vgl. R. MEYER, LÜDERS, A. 415 [1918], 33, 42). Beim Erhitzen von Sebacinsäureester mit o-Phenylendiamin erhält man je nach den Versuchsbedingungen Sebacinsäure-bis-[2-amino-anilid] (S. 22) und o-Phenylen-sebacinsäurediamid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{smallmatrix} C_6H_{10}$ (Syst. No. 3591) (R. MEYER, J. MAIER, A. 347, 42).

Aus o-Phenylendiamin und Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) in kaltem Benzol entsteht N-[2-Amino-phenyl]-maleinamidsäure (S. 22) (ANDERLINI, *G.* 24 I, 143; vgl. R. MEYER, A. 327, 11; R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 35). Bei der Einw. von o-Phenylendiamin auf die äquimolekulare Menge Pyrocinchonsäureanhydrid (Syst. No. 2476) erhält man eine Verbindung $C_{12}H_{10}O_2N_4$ (s. bei Pyrocinchonsäureanhydrid); mit 2 Mol. Pyrocinchonsäureanhydrid entsteht o-Phenylen-bis-pyrocinchonsäureimid

$C_6H_4 \left[\begin{smallmatrix} \text{N} \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \end{smallmatrix} \right]$ (Syst. No. 3202) (ROSSI, *G.* 24 II, 444, 446, 449). Mit Acetylendicarbon-säure-diäthylester (Bd. II, S. 803) erfolgt in Gegenwart von alkoh. Natriumäthylatlösung Bildung von 3-Oxo-chinoxalindihydrid-essigsäure-(2)-äthylester

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2H_5 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3696) (RUHEMANN, STAPLETON, *Soc.* 77, 248). o-Phenylendiamin liefert mit 1 Mol.-Gew. Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in Benzollösung in der Kälte N-[2-Amino-phenyl]-phthalamidsäure (S. 22) (ANDERLINI, *G.* 24 I, 144; vgl. R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 11, 35). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen o-Phenyl-

diamin und Phthalsäureanhydrid in absolut-alkoholischer Lösung entstehen 2-[Benzimidazolyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3650) und o-Phenylen-bis-phthalimid (Syst. No. 3218) (R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 41; vgl. THIELE, FALK, A. 347, 116). Erhitzt man o-Phenylendiamin mit etwas überschüssigem Phthalsäureanhydrid auf 180°, so erhält man o-Phenylen-bis-benzimidazol $\left[\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{C} \right]_2 \text{C}_6\text{H}_4$ (Syst. No. 4031) (WALTHER, v. PULAWSKI, J. pr. [2] 59, 255). Beim Erwärmen von o-Phenylendiamin mit Phthalylchlorid (Bd. IX, S. 805) entstehen N,N'-Bis-[2-amino-phenyl]-phthalamid (S. 22), 2-[Benzimidazolyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3650) und als Hauptprodukt o-Phenylen-bis-phthalimid $\text{C}_6\text{H}_4 \left[\text{N} \begin{smallmatrix} \text{CO} \\ \diagup \diagdown \\ \text{CO} \end{smallmatrix} \text{C}_6\text{H}_4 \right]_2$ (Syst. No. 3218) (R. MEYER, JÄGER, A. 347, 51; vgl. THIELE, FALK, A. 347, 116). Mit α,γ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester (Bd. II, S. 876) bei 100° bildet sich neben Malonssäurediäthylester β -[2-Amino-phenylimino]-methylmalonssäure-diäthylester bzw. β -[2-Amino-anilino]-methylmalonssäure-diäthylester (S. 24) (RUHEMANN, HEMMY, B. 30, 2026).

o-Phenylendiamin reagiert mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) bei 130° unter Bildung von o-Phenylendiurethan $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5)_2$ (SNAPE, Soc. 49, 259). Die Reaktion zwischen o-Phenylendiamin und Phosgen (Bd. III, S. 13) führt zu o-Phenylenharnstoff $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \text{CO}$ (Syst. No. 3567) (HARTMANN, B. 23, 1047). o-Phenylenharnstoff entsteht auch beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Urethan (Bd. III, S. 22) in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat auf 150–160° (MANUELLI, RECCHI, R. A. L. [5] 9 II, 269). Bei der Einw. von Kaliumcyanat (Bd. III, S. 34) auf salzsaures o-Phenylendiamin in wäbr. Lösung entsteht o-Phenylendiharnstoff $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2)_2$ (S. 23) (LELLMANN, A. 221, 13; B. 16, 592). Bei der Einw. von Kohlensäure-diäthylester-imid (Bd. III, S. 37) auf die wäbr. Lösung eines Gemisches von o-Phenylendiamin und dessen Hydrochlorid erhält man 2-Äthoxy-benzimidazol (Syst. No. 3509) (SANDMEYER, B. 19, 2654). o-Phenylendiamin liefert bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Bromcyan (Bd. III, S. 39) in Gegenwart von Wasser bei gewöhnlicher Temperatur als Hauptprodukt o-Phenylenguanidin $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \text{C} \cdot \text{NH}$ (Syst. No. 3567), bei der Einw. von mindestens je 3 Mol. Bromcyan und Kaliumdicarbonat in Gegenwart von Wasser als Hauptprodukt die Verbindung $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \begin{smallmatrix} \text{C} = \text{N} \\ \diagup \diagdown \\ \text{CO} \cdot \text{NH} \end{smallmatrix}$

(Syst. No. 4141) (PIERON, A. ch. [8] 15, 189, 193, 201). Jodcyan (Bd. III, S. 41) wirkt auf o-Phenylendiamin oxydierend und erzeugt 2,3-Diamino-phenazin (Syst. No. 3745) (O. FISCHER, HEFF, B. 23, 844; vgl. HÜBNER, FRERICHS, B. 9, 778; 10, 1715). Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Harnstoff (Bd. III, S. 42) auf 140° entsteht o-Phenylenharnstoff (KYM, J. pr. [2] 75, 323). Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Dicyandiamid (Bd. III, S. 91) (und Alkohol) entsteht o-Phenylenbiguanid

$\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \text{C} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{NH}) \cdot \text{NH}_2$ (Syst. No. 3567) (ZIEGELBAUER, M. 17, 653; vgl. PELLIZZARI, G. 51 I [1921], 93, 98). o-Phenylendiamin liefert mit Thiophosgen (Bd. III, S. 134) in Chloroformlösung als Hauptprodukt o-Phenylenthioharnstoff (Syst. No. 3567) neben geringen Mengen o-Phenylendisulfid $\text{C}_6\text{H}_4(\text{N} \cdot \text{CS})_2$ (S. 23) (BILLETER, STEINER, B. 20, 231). Rhodanwasserstoffsäures o-Phenylendiamin (erhalten durch Eindampfen einer wäbr. Lösung von salzsaurem o-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Ammoniumrhodanid im Wasserbade) gibt beim Erhitzen auf 120–130° o-Phenylenthioharnstoff und Thioharnstoff (LELLMANN, A. 221, 9; vgl. auch L., A. 226, 248). Erhitzt man eine wäbr. Lösung von 1 Mol.-Gew. salzsaurem o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Kaliumrhodanid, so entsteht neben o-Phenylenthioharnstoff [2-Amino-phenyl]-thioharnstoff $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CS} \cdot \text{NH}_2$ (S. 23) (FRERICHS, HUPKA, Ar. 241, 165). o-Phenylenthioharnstoff erhält man auch beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Thioharnstoff auf 180° (KYM, J. pr. [2] 75, 324). Dieselbe Verbindung entsteht ferner beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit CS_2 und etwas absol. Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° (GUCCI, G. 23 I, 295). Läßt man auf die alkoh. Lösung von o-Phenylendiamin die äquimolekulare Menge CS_2 und überschüssiges wäbr. Ammoniak einwirken, so bildet sich das Ammoniumsalz der [2-Amino-phenyl]-dithiocarbaminsäure $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CS}_2\text{H}$ (S. 23) (LOSANITSCH, B. 40, 2973). Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Milchsäure in wäbr. Lösung im geschlossenen Rohr auf 130° entsteht 2-[α -Oxy-äthyl]-benzimidazol $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{C} \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_3$ (Syst. No. 3509) (GEORGESCU, B. 25, 957; vgl. HINSBERG, B. 25, 2417).

o-Phenylendiamin kondensiert sich mit Brenztraubensäure in wäbr. Lösung zu 3-Oxo-2-methyl-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3568) (HINSBERG, A. 292, 249). Beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Acetessigester entsteht β -[2-Amino-

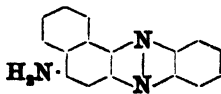
phenylimino]-buttersäure-äthylester $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 23) (HINSBERG, KOLLER, B. 29, 1500). Aus o-Phenylendiamin und β -Imino-butyronitril (Diacetonitril, Bd. III, S. 660) in essigsaurer Lösung entsteht o-Phenyl-bis-[β -imino-buttersäure-nitril] $C_6H_4[N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN]_2$ (S. 24) (v. MEYER, C. 1908 II, 591; J. pr. [2] 78, 502). Beim Kochen von γ -Brom- α,α -dimethyl-acetessigsäure-methylester (Bd. III, S. 696) mit o-Phenylendiamin in methylalkoholischer Lösung erhält man als Hauptprodukt eine ölige Verbindung, die beim Erhitzen mit Salzsäure in 2-Isopropyl-chinoxalin (Syst. No. 3483) übergeht (CONRAD, HOOK, B. 32, 1208). Aus o-Phenylendiamin und Phthalaldehydsäure (Bd. X, S. 666) bildet sich 2-[Benzimidazolyl-(2)]-benzoesäure $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} = C \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3650) (BISTRZYCKI, B. 23, 1044). Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit β -Benzoyl-propionsäure (Bd. X, S. 696) in wäbr. Lösung im geschlossenen Rohr auf 130° bis 140° wird die Verbindung $C_{14}H_{14}ON_2$ (S. 15) gebildet (GEORGESCU, B. 25, 954). Beim Erwärmen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Mesoxalsäure in wäbr. Lösung entsteht 3-Oxo-chinoxalindihydrid-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3696) (KÜHLING, B. 24, 2368). Aus o-Phenylendiamin und Phthalonsäure (Bd. X, S. 857) wird 3-Oxo-2-[2-carboxy-phenyl]-chinoxalindihydrid $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} = C \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3696) gebildet (MANUELLI, SIL-

VESTRI, G. 34 I, 494). Erwärmt man o-Phenylendiamin mit dem Natriumsalz der Dioxy-weinsäure (Bd. III, S. 830) in wäbr. Lösung auf 60–80°, so entsteht Chinoxalin-dicarbon-säure-(2,3) (Syst. No. 3671) (HINSBERG, KÖNIG, B. 27, 2185). Mit Ketipinsäurediäthylester (Bd. III, S. 835) in siedender alkoholischer Lösung erhält man Chinoxalin-diessigsäure-(2,3)-diäthylester (Syst. No. 3671) (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, Bl. [3] 25, 712).

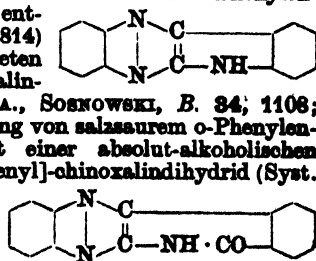
Einwirkung von Benzolsulfochlorid. Beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 3–4 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid und überschüssiger Kalilauge entsteht, neben N-Benzolsulfonyl-o-phenylendiamin (S. 24), N,N'-Dibenzolsulfonyl-o-phenylendiamin (S. 25) (HINSBERG, STUPLER, A. 287, 223).

Beispiele für die Einwirkung von Aminen, Amino-oxy-Verbindungen, Amino-carbonsäuren, Diazoverbindungen, Amino-azo-Verbindungen und ihren Derivaten. Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Carbodiphenylimid (Bd. XII, S. 449) auf 210–220° entsteht 2-Phenylimino-benzimidazoldihydrid (Phenylphenylguanidin) $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} > C : N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3567) (KELLER, B. 24, 2499). o-Phenylendiamin liefert

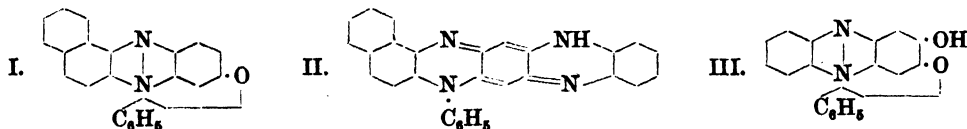
beim Erhitzen mit alkyliertem oder aryliertem o-Phenylendiamin bei Gegenwart von Luft oder oxydierend wirkenden organischen Verbindungen Fluorindinfarbstoffe (MARQUART & SCHULZ, D. R. P. 78601, 78852; *Frdl.* 4, 452, 454). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit p-Amino-phenol und Schwefel auf 200° erhält man einen substantivten Schwefelfarbstoff (Soc. St. Denis, D. R. P. 125135; *Frdl.* 6, 721; C. 1901 II, 1190). Salzsaures o-Phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit 2-Amino-benzamid 2-[2-Amino-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3719) (v. NIEMENTOWSKI, B. 30, 3068). Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf o-Phenylendiamin: VIGNON, C. r. 142, 160; Bl. [3] 25, 127. Bei der Einw. von p-Diazo-benzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) auf die wäbr. Lösung von salzsaurem o-Phenylendiamin bildet sich neben Sulfanilsäure Benzotriazol (Syst. No. 3803) (GRIESS, B. 15, 2195). Beim Kochen des salzsauren o-Phenylendiamins mit 4-Amino-azobenzol und 75%iger Essigsäure entsteht 2,3-Diamino-phenazin (Syst. No. 3745) (O. FISCHER, HEPP, B. 23, 2788). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit dem Hydrochlorid des Benzolazo- α -naphthylamins (Syst. No. 2180) in absol. Alkohol unter Druck auf 160° entsteht das Amino-naphthophenazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3722) (O. FISCHER, HEPP, B. 23, 845).



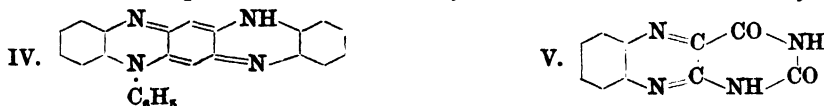
Beispiele für die Einwirkung von heterocyclischen Verbindungen. Einw. von Bernsteinsäureanhydrid s. S. 10, von Maleinsäureanhydrid s. S. 10, von Pyrocinchon-säureanhydrid s. S. 10, von Phthaläureanhydrid s. S. 10. Bei der Einw. von o-Phenylendiamin auf Isatin (Syst. No. 3206) in essigsaurer Lösung entsteht Indophenazin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3814) (SCHUNCK, MARCHELWIKI, B. 28, 2528) und unter geeigneten Bedingungen daneben auch 3-Oxo-2-[2-amino-phenyl]-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3774) (MA., J. pr. [2] 60, 408; vgl. MA., SOSNOWSKI, B. 24, 1108; BURACEWSKI, MA., B. 34, 4008). Beim Erwärmen einer Lösung von salzsaurem o-Phenylendiamin in wenig Natriumacetat enthaltendem Wasser mit einer absolut-alkoholischen Lösung von N-Acetyl-isatin entsteht 3-Oxo-2-[2-acetamino-phenyl]-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3774) (SCH., MA., B. 29, 197; vgl. MA., So.; BU., MA.). Bei der Einw. von Phthalonimid (Syst. No. 3237) auf salzsaures o-Phenylendiamin in wäbr. Lösung bildet sich die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3882)



(GABRIEL, *B.* 37, 4316). Erhitzt man 2 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. 2,3-Dichlor-chinoxalin (Syst. No. 3480) in Gegenwart von etwas NaCl auf 120–130°, so entsteht Fluoflavin $C_{14}H_{10}N_4$ (Syst. No. 4027) (HINSBERG, POLLAK, *B.* 29, 784). Fluoflavin entsteht auch beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit 2,3-Dioxo-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3591) auf 240° (Hr., Po., *B.* 29, 785). Beim Erhitzen eines Gemisches von



o-Phenylendiamin, dessen salzsaurem Salz und salzsaurem Isorosindon (Formel I) (Syst. No. 3516) in Alkohol unter Druck auf 150° erhält man das N-Phenyl-benzofluorindin (Formel II) (Syst. No. 4033) (O. FISCHER, RÖMER, *B.* 40, 3410). Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Oxyaposafranon (Formel III) (Syst. No. 3538) und Benzoesäure erfolgt Kondensation zu N-Phenyl-fluorindin (Formel IV) (Syst. No. 4030) (KEHRMANN, BÜRGIN, *B.* 29, 1249). o-Phenylendiamin liefert mit Alloxan (Syst. No. 3627) in wäsr. Lösung 3-Oxo-chinoxalin-dihydrid-carbonsäure-(2)-ureid (Syst. No. 3696) (HINSBERG, A. 292, 247). Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von salzsaurem o-Phenylendiamin und Alloxan in wässriger oder alkoholischer Lösung entsteht Alloxazin (Formel V) (Syst. No. 4142) (KÜHLING, *B.* 24, 2364). Beim Kochen eines Gemisches aus o-Phenylendiamin, dessen salzsaurem Salze und salzsaurem Aposafuranin (Formel VI) (Syst. No. 3719) erhält man N-Phenyl-fluorindin



din (Formel IV) (O. FL., HEFF, *B.* 29, 367). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit salzsaurem Isorosindulin (Formel VII) (Syst. No. 3722) in Alkohol unter Druck auf 120–130° wird das N-Phenyl-benzofluorindin (Formel II) (Syst. No. 4033) gebildet (O. FL., RÖ., *B.* 40,



3410). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit salzsaurem 2,3-Diamino-phenazin (Syst. No. 3745) auf 200–210° entsteht Fluorindin (Syst. No. 4030) (O. FL., HEFF, *B.* 23, 2791). Dieselbe Verbindung erhält man auch beim Behandeln von o-Phenylendiamin mit 2-Oxy-3-amino-phenazin (Syst. No. 3770) in Gegenwart von Benzoesäure (ULLMANN, MAUTHNER, *B.* 35, 4306).

Biochemisches Verhalten.

Über das biochemische Verhalten des o-Phenylendiamins s. FRÄNKEL, Die Arzneimittel-synthese, 5. Aufl. [Berlin 1921], S. 77, 115, 256, 257, 258.

Verwendung.

Verwendung zur Erzeugung von Färbungen auf Pelz, Haaren und Federn: Höchster Farb., D. R. P. 213581; *Frdl.* 9, 855; C. 1909 II, 1392.

Analytisches.

Versetzt man eine nicht zu verdünnte salzsaure Lösung von o-Phenylendiamin mit einer konz. Lösung von $FeCl_3$, so scheiden sich in kurzer Zeit rubinrote Nadeln von salzsaurem 2,3-Diamino-phenazin aus (GRIESS, *J. pr.* [2] 3, 144; vgl. WIESINGER, A. 224, 353; ULLMANN, MAUTHNER, *B.* 35, 4302). o-Phenylendiamin gibt in saurer Lösung auf Zusatz von Acetyl-aceton momentan eine intensiv violette Färbung (THEILE, STEINMIG, *B.* 40, 955). Versetzt man die alkoh. Lösung der zu prüfenden Substanz mit 1 Tropfen einer heißen konzentrierten Lösung von Phenanthrenchinon in Eisessig und kocht kurze Zeit auf, so scheidet sich bei Anwesenheit von o-Phenylendiamin schon während des Kochens ein aus hellgelben Nadeln bestehender Niederschlag von Phenanthrophenazin aus; letzteres färbt sich beim Befeuchten mit konz. Salzsäure tiefrot (HINSBERG, *B.* 18, 1228; A. 237, 342).

Erwärmt man salzsaures o-Phenylendiamin mit einigen Tropfen Benzaldehyd, so tritt schon unterhalb 100° deutliche Entwicklung von Chlorwasserstoff ein, während die salzsauren

Salze von m- und p-Phenylendiamin selbst bei 120° keinen Chlorwasserstoff abgeben (LADENBURG, B. 11, 600). Zur Unterscheidung eines o-Diamins von seinen Stellungsisomeren eignet sich auch folgendes Verfahren: Man versetzt das salzsaure Salz des zu untersuchenden Diamins in wäßr. Lösung mit Ammoniumrhodanid, dampft zur Trockne, erhitzt 1 Stde. auf 120° und behandelt das mit Wasser ausgewaschene Produkt mit alkal. Bleilösung; bei Vorliegen von o-Diamin bleibt selbst die siedende Lösung wasserhell, während m- und p-Diamine momentan Schwärzung erzeugen (LELLMANN, A. 228, 248; vgl. A. 221, 9). Unterscheidung des o-Phenylendiamins von m- und p-Phenylendiamin durch das verschiedene Verhalten der Phenyl-bis-[ω -allyl-thioharnstoffe] $C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_3H_5)_2$ beim Schmelzen: LELLMANN, A. 228, 201, 249.

Additionelle Verbindung des o-Phenylendiamins.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{12}H_{11}O_6N_5 = C_6H_5N_2 + C_6H_3O_6N_3$. Braune Nadeln. F: 175° (NOELTING, SOMMERHOFF, B. 39, 77).

Salze des o-Phenylendiamins.

$C_6H_5N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (HÜBNER, A. 209, 362). Magnetisches Drehungsvermögen: PERKIN, Soc. 69, 1246. — $2C_6H_5N_2 + H_2SO_4$ (HÜB., A. 209, 362). — $C_6H_5N_2 + H_2SO_4 + 1\frac{1}{2} H_2O$. Blättchen. In Wasser und Alkohol in der Kälte schwer, in der Wärme leicht löslich (HÜ., A. 209, 361).

$C_6H_5N_2 + AgNO_3$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 38, 2352). — $C_6H_5N_2 + Fe_4(NO)_7S_3H$. B. Aus $Fe_4(NO)_7S_3Na$ und überschüssigem salzsaurem o-Phenylendiamin (BELLUCCI, CARNEVALI, R. A. L. [5] 16 I, 661; G. 37 II, 31). Krystalle. Fast unlöslich in Benzol und Chloroform. Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in warmem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Aceton. — $C_6H_5N_2 + PdCl_2$. Gelbgrüne Nadeln (aus verd. Salzsäure) (GUTBIER, KRELL, JANSSEN, Z. a. Ch. 47, 38). — $C_6H_5N_2 + PdBr_2$. Gelbbraune Nadeln (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (GU., KR., JA.). — $C_6H_5N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Braunrote Nadelchen (HÜ., A. 209, 362).

Umwandlungsprodukte von ungewisser Konstitution aus o-Phenylendiamin.

Verbindung $C_{16}H_{16}N_4$, vielleicht $C_6H_4 \begin{array}{c} \diagup N-CH_2-N \diagdown \\ | \quad \quad | \\ CH_2 \quad H_2C \\ \diagdown N-CH_2-N \diagup \end{array} C_6H_4$, vgl. O. FISCHER,

B. 32, 246. Das Molekulargewicht wurde kryoskopisch in Benzollösung bestimmt (O. FISCHER, WRESZINSKI, B. 25, 2713). — B. Man vermischt die heiße Lösung von 2 g o-Phenylendiamin in 15 g Alkohol mit 3 g einer 50%igen Formaldehydlösung und kocht 1 Minute lang: man filtriert und fällt das Filtrat mit wenig Wasser (O. F., W., B. 25, 2712). — Tafeln (aus Äther). F: 144°; sublimiert unzersezt; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin (O. F., W.). Die Salze spalten an der Luft und beim Kochen mit verd. Schwefelsäure leicht Formaldehyd ab (O. F.). — $C_{16}H_{16}N_4 + 2 HCl$. Nadelchen (O. F., W.). — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). F: 240° (O. F., W.).

Verbindung $C_{10}H_{10}N_2$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch bestimmt (HARRIES, KRÜTZFELD, B. 39, 3674). — B. Das Hydrat $C_{10}H_{10}N_2 + H_2O$ entsteht aus äquimolekularen Mengen Succindialdehyd (Bd. I, S. 767) und o-Phenylendiamin in wäßr. Lösung auf Zusatz von Kaliumacetat; die wasserfreie Verbindung erhält man durch Zusatz von salzsaurem o-Phenylendiamin zu einer wäßrigen, mit Kaliumacetat versetzten Lösung von Succindialdehyd oder durch Trocknen des Hydrats bei 100° (H., K., B. 39, 3673). — Amorph, gelb. Schmelzpunkt der wasserfreien Verbindung: ca. 177°, des Hydrates: ca. 150°. Das Hydrat ist leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in absol. Alkohol, Petroläther und Ligroin. Besitzt schwach basische Eigenschaften.

Verbindung $C_{14}H_{18}ON_2$, vielleicht $C_6H_4 \begin{array}{c} \diagup N=C \diagdown \\ | \quad \quad | \\ NH \quad (CH_2)_2C \quad C(CH_3)_2 \\ \diagdown \quad \quad \diagup \\ \quad \quad C \cdot OH \end{array}$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenollösung bestimmt (WEDEKIND, WEISSWANG, B. 39, 1643). — B. Bei der Einw. einer mit Kalilauge versetzten wäßr. Lösung von salzsaurem o-Phenylendiamin auf die alkoh. Lösung von 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclobutanion-(2.4) (Bd. VII, S. 563) (WED., WEI., B. 39, 1634, 1637, 1643). — Blättchen (aus Essigester). F: 248–249°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer in Äther, CS_2 , unlöslich in Wasser. Verliert selbst bei mehrstündigem Erhitzen auf 150–160° kein Wasser; ist nicht diazotierbar; reagiert nicht mit Phenylhydrazin. — Liefert mit Essigsäureanhydrid ein Acetylderivat vom Schmelzpunkt 150–151°.

Verbindung $C_7H_9O_2N_2$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen (auf 100°) von 2 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. ω -Chlor-3.4-dioxy-acetophenon (Chloracetyl-brenzcatechin,

Bd. VIII, S. 273) (DZIERZGOWSKI, B. 27, 1984). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 245°, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Wasser, Äther, Benzol, Chloroform und CS₂, ziemlich löslich in Essigsäure, unverändert löslich in konz. Schwefelsäure.

Acetylderivat C₁₄H₁₄O₂N₂ = C₁₄H₁₁O₂N₂·CO·CH₃. B. Durch Acetylierung der Verbindung C₁₄H₁₃O₂N₂ (S. 14) (Dz., B. 27, 1984). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 141°. Leicht löslich in Alkohol. Gibt keine Farbreaktion mit FeCl₃.

Verbindung C₁₄H₁₃O₂N₂. B. Aus 1 Mol.-Gew. ω-Chlor-gallacetophenon (Bd. VIII, S. 394) und 2 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin bei 100° (DZIERZGOWSKI, B. 27, 1985). — Rote Nadeln (aus verd. Schwefelsäure). Zersetzt sich bei 290°, ohne zu schmelzen. Die alkoh. Lösung wird durch FeCl₃ grün gefärbt.

Diacetylderivat C₁₆H₁₆O₄N₂ = C₁₄H₁₀O₂N₂(CO·CH₃)₂. B. Aus der Verbindung C₁₄H₁₃O₂N₂ (s. o.) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und entwässertem Natriumacetat (Dz., B. 27, 1985). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°.

Verbindung C₉H₉ON₂. B. Bei 14-stdg. Erhitzen von β-Benzoyl-propionsäure (Bd. X, S. 696) mit einer wäßr. Lösung von salzsaurem o-Phenylendiamin auf 130—140° (GEORGESCU, B. 25, 954). — Nadeln (aus Alkohol). F: 223—224°.

Funktionelle Derivate des o-Phenylendiamins.

N-Methyl-o-phenylendiamin C₇H₁₀N₂ = H₂N·C₆H₄·NH·CH₃. B. Aus N-Methyl-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 689) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure; man destilliert die Base im Dampfstrom über (O. FISCHER, B. 24, 2682 Anm. 1; 25, 2841). — Öl. K_p₇₃₅: 245° bis 248° (O. F., B. 25, 2841). — Bei der Oxydation mit Eisenchlorid in alkoholisch-salzsaurer Lösung entsteht das Azoniumsalz C₆H₄ $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ C₆H₄(NH₂)(NH·CH₃) + HCl (Syst. No.



3745) (O. FISCHER, HEILER, B. 26, 380). Bei der Einw. von Benzil (Bd. VII, S. 747) in alkoh. Lösung in Gegenwart von Salzsäure entsteht 1-Methyl-2,3-diphenyl-chinoxaliniumchlorid

(Syst. No. 3492), das durch Ammoniak in die Pseudobase C₆H₄ $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ C₆H₄ übergeführt wird (KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1632; vgl. K₂, WOULFSON, B. 32, 1042; HANTZSCH, KALB, B. 32, 3127). Beim Kochen mit kristallisierter Ameisensäure wird 1-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3473) gebildet (O. F., B. 38, 321). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht 1,2-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) O. F., B. 25, 2838). Brenztraubensäure liefert mit salzsaurem N-Methyl-o-phenylendiamin in konzentrierter

wäßriger Lösung das Chinoxalinderivat C₆H₄ $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ C₆H₄ (Syst. No. 3568) (K₂, M₂, B. 25, 1629).

Aus N-Methyl-o-phenylendiamin und Alloxan entsteht Alloxan-[2-methyl-amino-anil] CH₃·NH·C₆H₄·N·C $\begin{matrix} \text{CO} \cdot \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CO} \cdot \text{NH} \end{matrix}$ CO; mit Methylalloxan und mit Dimethyl-

alloxan entsteht dagegen das Chinoxalinderivat C₆H₄ $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ C₆H₄ (Syst. No. 3696) (KÜHLING, KASLITZ, B. 39, 1324).

Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen der Fluorindinreihe: MARQUART, SCHULZ, D. R. P. 78601, 78852; *Frdl.* 4, 452, 454. — C₇H₁₀N₂ + 2HCl. Krystalle (aus Alkohol). F: 191° (O. F., B. 25, 2842).

N,N'-Dimethyl-o-phenylendiamin C₈H₁₂N₂ = C₆H₄(NH·CH₃)₂. B. Durch Erhitzen von 1-Methyl-benzimidazol-jodmethylat-(3) (Syst. No. 3473) oder von dessen Pseudobase, dem 1,3-Dimethyl-2-oxy-benzimidazoldihydrid, mit verd. Natronlauge (O. FISCHER, FUSSENNEGER, B. 34, 937). — Prismen (aus Ligroin). F: 34—35°; K_p: 245—255° (O. F., Fu.). — FeCl₃ färbt die konzentrierte salzsaure Lösung rot und scheidet nach kurzer Zeit grünmetallisch schimmernde Blättchen eines Azoniumsalzes C₆H₄ $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ C₆H₄Cl₂ + 2H₂O (Syst. No. 3745) ab (O. F., Fu.; O. F., B. 37, 553). Beim Erhitzen von N,N'-Dimethyl-o-phenylendiamin mit Ameisensäure auf 140° entsteht 1,3-Dimethyl-2-oxy-benzimidazoldihydrid (O. F., Fu.).

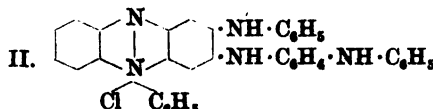
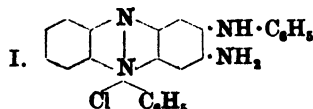
N,N-Dimethyl-o-phenylendiamin, o-Amino-dimethylanilin C₈H₁₁N₂ = H₂N·C₆H₄·N(CH₃)₂. B. Durch Reduktion von N,N-Dimethyl-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 690), neben 1-Methyl-benzimidazol und einer chlorhaltigen Base (PINNOW, B. 32, 1668; vgl. BAMBERGER, TSCHERNB, B. 32, 1905). — Öl von angenehmem, an Campher erinnerndem Geruch. K_p_{711,5}: 217,5° (P.); K_p₂₀₋₂₅: 99,5—101° (B., TSCH.). Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Solvenzien (B., TSCH.). Gibt in wäßr. Suspension mit Chlorkalk rotbraune,

mit Dichromat und Schwefelsäure bräunlich grünschwarze Färbung (B., Tsch.). $FeCl_3$ färbt die wäßr. Lösung gelbbraun, dann violett, schließlich intensiv blau; beim längeren Stehen sowie momentan beim Kochen der Flüssigkeit geht dieses Blau in Rot über (B., Tsch.). Die alkoh. Lösung wird von $FeCl_3$ tiefrot gefärbt (B., Tsch.). Bei der Einw. von salpetriger Säure entstehen Formaldehyd, Monomethylanilin, Stickstoff und andere Produkte (B., Tsch.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl$. Prismen, die sich bald rötten und bei 184–186° unter Aufschäumen schmelzen (P.). — Pikrat $C_8H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Hochgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 138° bis 140° (Zers.) (P.).

N,N,N',N'-Tetramethyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_{16}N_2 = C_6H_4[N(CH_3)_2]_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von freiem o-Phenylendiamin mit CH_3I und Methylalkohol auf 180° (O. FISCHER, B. 25, 2839) oder durch 6-stdg. Erhitzen des salzsauren o-Phenylendiamins mit Methylalkohol auf 175–185° (PINNOW, B. 32, 1402). — Öl, in trockenem Zustande gut haltbar (P.). Riecht campherähnlich (P.). Kp_{735} : 215–218° (O. F.); Kp_{750} : 215–216° (P.). — Wird von $FeCl_3$ in der Hitze rot gefärbt (P.). — $C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl$. Prismen. F: 180°. Äußerst löslich in Wasser, etwas schwerer in absol. Alkohol (O. F.). — $2C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rotbraune Prismen (O. F.).

N-Äthyl-o-phenylendiamin $C_8H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von N-Äthyl-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 690) mit Zinn und Salzsäure (HEMPFEL, J. pr. [2] 39, 199; 41, 164). — Flüssig. Kp : 248–249° (HE., J. pr. [2] 41, 164). — Beim Versetzen der stark verdünnten schwefelsauren Lösung mit $NaNO_2$, unter Kühlung entsteht 1-Äthyl-benzotriazol (Syst. No. 3803) (HE., J. pr. [2] 41, 165). Beim Erhitzen mit Eisessig im geschlossenen Rohr auf 170° (HINSBERG, FUNCKE, B. 27, 2188) oder bei der Einw. von Essigsäureanhydrid oder von Acetylchlorid in Äther (HE., J. pr. [2] 41, 166) entsteht 1-Äthyl-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474).

N-Phenyl-o-phenylendiamin, 2-Amino-diphenylamin $C_{15}H_{13}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 690) mit alkoh. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr bei 120° (SCHÖPFF, B. 22, 3287; 23, 1842). Beim Erhitzen von 3-Amino-4-anilino-benzoesäure (Syst. No. 1905) über ihren Schmelzpunkt (SCHÖPFF, B. 22, 3287; 23, 1842). Beim Erhitzen von Phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) mit Anilin und salzsaurem Anilin, neben 4-Amino-diphenylamin und anderen Produkten (BAMBERGER, LAGUTT, B. 31, 1506). — Nadeln (aus Wasser). F: 79–80°; leicht löslich in $CHCl_3$, Aceton und Benzol, schwerer in Ligroin (SCHÖPFF). — Liefert in verd. Salzsäure mit $NaNO_2$ 1-Phenyl-benzotriazol (Syst. No. 3803) (SCHÖPFF). Bei der Destillation von 2-Amino-diphenylamin mit PbO entsteht Phenazin (Syst. No. 3487) (O. FISCHER, HEILKE, B. 26, 383). Beim Eintropfen von $FeCl_3$ -Lösung in die Lösung von 2-Amino-diphenylamin in salz-



säurehaltigem 50%igem Alkohol werden salzsaures Anilinoopsafranin (Formel I) (Syst. No. 3745) und in geringer Menge das Farbsalz der Formel II (Syst. No. 3745) gebildet (O. F., HEILKE, B. 26, 381; O. F., DISCHINGER, B. 29, 1603, 1606). 2-Amino-diphenylamin liefert mit der äquimolekularen Menge Diacetyl (Bd. I, S. 769) in konz. alkoh. Lösung die Anhydro-

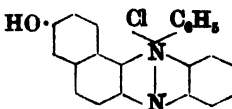
base $C_{15}H_{11}N_2$ $\begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ C=CH_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ N(C_6H_5)-C=CH_3 \end{matrix}$ der 1-Phenyl-2,3-dimethyl-chinoxaliniumsalze (Syst. No. 3482)

(KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1627; vgl. DROKER, HOOK, B. 37, 1568). Liefert mit Benzil (Bd. VII, S. 747) in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Salzsäure 1,2,3-Triphenyl-chinoxaliniumchlorid (Syst. No. 3492), das durch Ammoniak in die Pseudobase

$C_{15}H_{11}N_2$ $\begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ C=CH_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ N(C_6H_5)-C(OH)(C_6H_5) \end{matrix}$ übergeführt wird (KE., ME., B. 24, 1240; vgl. KE., WOLFFSON, B. 32, 1042; HANTZSCH, KALB, B. 32, 3128). 2-Amino-diphenylamin kondensiert sich mit

Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796) in Eisessig zum Farbstoff Flavindulin (N-Phenyl-phenanthrophenazoniumsalz, Syst. No. 3493) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 79570; *Färb.* 4, 399; HINSBERG, GARTUNKEL, A. 292, 266; vgl. *Schütz, Tab.* No. 668). Das salzsaure Salz des 2-Amino-diphenylamins reagiert mit 6-Oxy-naphthochinon-(1,2)

(Bd. VIII, S. 299) unter Bildung des Oxy-naphthophenazin-chlor-phenylats der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3516) (KEHRMANN, B. 40, 1963). Beim Kochen von 2-Amino-diphenylamin mit Ameisensäure entsteht 1-Phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3473) (O. FISCHER, BIGAUD, B. 34, 4204; vgl. BAMBERGER, LAGUTT, B. 31, 1506). Beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf dem Wasserbade entsteht 1,2-Diphenyl-benzimidazol

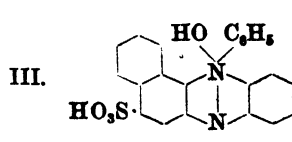
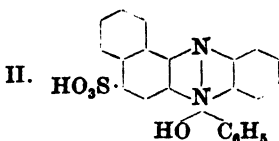
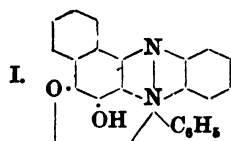


(Syst. No. 3487) (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 35, 1970; vgl. WOLFF, *A.* 304 [1912], 67 Anm.). Das salzsaure Salz des 2-Amino-diphenylamins gibt mit Brenztraubensäure in wäBr. Lösung das Oxo-methyl-phenyl-chinoxalindihydrid $C_6H_5 \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ C=CH_2 \\ | \\ N(C_6H_5) \quad CO \end{matrix}$ (Syst. No. 3568) (Kz.,

Mz., *B.* 25, 1628). — Beim Kochen von 2-Amino-diphenylamin mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) bzw. 4-Anilino-naphthochinon-(1.2) (Bd. XII, S. 223) in alkoh. Lösung entsteht Phenylrosindulin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3722) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 79564; *Frdl.* 4, 439). Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen der Fluorindinreihe: MARQUART, SCHULZ, D. R. P. 78601; *Frdl.* 4, 452. Gibt mit Alloxan in absolut-alkoholischer Lösung Alloxan-[2-anilino-anil] $C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C \begin{matrix} CO \cdot NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \cdot NH \end{matrix} CO$ (Syst. No.

3627) (KÜHLING, KASELITZ, *B.* 30, 1319).

Verbindung $C_{22}H_{14}O_2N_2$, vielleicht Oxyrosindon der Formel I. *B.* Durch Kondensation von Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) mit salzsaurem 2-Amino-diphenylamin in schwefelsaurer Lösung, daneben erhält man (in Form ihrer inneren Salze)



die Sulfo-naphthophenazin-hydroxyphenylate der Formeln II und III (Syst. No. 3707) (KEHRMANN, LOEHR, *B.* 20, 2072; 31, 2428, 2436). — Schwarzviolette Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 212°. Leicht löslich in Eisessig.

4'-Chlor-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Beim Erhitzen von salzsaurem 5.4'-Dichlor-2-amino-diphenylamin mit Wasser auf 200° bzw. für sich auf 230—235°, neben anderen Produkten (WILBERG, *B.* 35, 957). Durch Reduktion von 4'-Chlor-2-nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 690) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (W.). — Nadeln. *F.*: 119°; leicht löslich in Benzol, Chloroform und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und Petroläther (W.).

2'-Nitro-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen von 15 g o-Chlor-nitrobenzol, 5 g o-Phenylendiamin und 15 g wasserfreiem Natriumacetat im Kohlendioxidstrom auf 150—160°, neben 2.3-Diamino-phenazin (Syst. No. 3745) und N.N'-Diphenyl-fluorindin (Syst. No. 4030) (KEHRMANN, STEINER, *B.* 34, 3091). — Gelbrote Nadeln (aus viel Wasser). *F.*: 103°.

4'-Nitro-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 2.4'-Dinitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 715) durch Reduktion mit alkoh. Schwefelammonium oder mit alkoh. Zinnchlorürlösung (NIEZKI, BAUR, *B.* 28, 2977). In geringer Menge, neben viel 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 237), beim Erwärmen von 4-Nitro-2'-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit 70-volumprozentiger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (ULLMANN, DAHMEN, *B.* 41, 3755). — Rotbraune Nadeln mit blauem Oberflächenschimmer (aus verd. Alkohol). *F.*: 143° (U., D.), 144° (N., B.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol und Äther (U., D.). — Salpetrige Säure liefert 1-[4-Nitro-phenyl]-benzotriazol (Syst. No. 3803) (N., B.).

5'-Chlor-2.4'-dinitro-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_9O_4N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl(NO_2)_2$. *B.* Man kocht o-Phenylendiamin und 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat am Rückflußkühler (NIEZKI, SLABOSEWICZ, *B.* 34, 3729). — Orange gelbe Krystalle. *F.*: 232°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

N-Pikryl-o-phenylendiamin, 2.4'.6'-Trinitro-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_7O_6N_5 = H_2N \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. *B.* Aus o-Phenylendiamin und Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) in Alkohol in Gegenwart von Kaliumacetat bei 50° (LEEMANN, GRANDMOUGIN, *B.* 41, 1308). — Zinnoberrote Kryställchen (aus siedendem Xylol). Schmilzt bei 177—178° unter Schäumen. Schwer löslich in Äther und Alkohol, leichter in Aceton, Xylol, Nitrobenzol. Gibt bei 200° bis 205° 1.3-Dinitro-phenazindihydrid (Syst. No. 3486).

N-Methyl-N'-phenyl-o-phenylendiamin, 2-Methylamino-diphenylamin $C_{12}H_{13}N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch längeres Kochen der Pseudobase des 1-Phenyl-benzimidazol-jodmethylyls-(3) (Syst. No. 3473) mit alkoh. Kali (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 34, 4206; O. F., *B.* 37, 552). — Dickflüssiges hochsiedendes Öl. Schwer löslich (O. F., R.). Oxydationsmittel färben die Lösungen violett (O. F., R.). $FeCl_3$, H_2PtCl_6 und salpetrige

Säure erzeugen einen tief violettroten Farbstoff (O. F., R.). — $C_{15}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln (aus verd. Salzsäure) (O. F., R.).

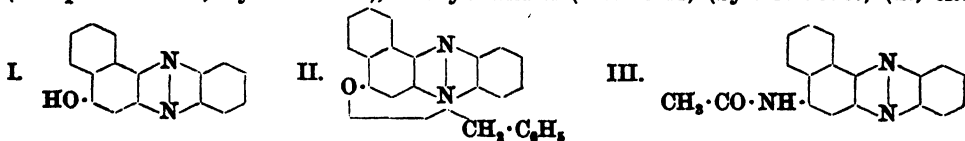
2,4'-Dinitro-2-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2$. B. Aus 2-Amino-dimethylanilin und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (BAYER & Co., D. R. P. 117066; C. 1901 I, 211). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 120°. — Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff.

N-Phenyl-N'-[2,4-dinitro-phenyl]-o-phenylendiamin $C_{15}H_{12}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von N-Phenyl-o-phenylendiamin, 4-Brom-1,3-dinitro-benzol und Natriumacetat (KEHRMANN, MESSINGER, J. pr. [2] 46, 572). — Rote Krystalle (aus Eisessig). F: 170—171°; fast unlöslich in Alkohol und Äther (K., M.). Beim Aufkochen mit Benzoesäure entsteht Aposafraon (Syst. No. 3513) (K., BÜRGIN, B. 29, 1819).

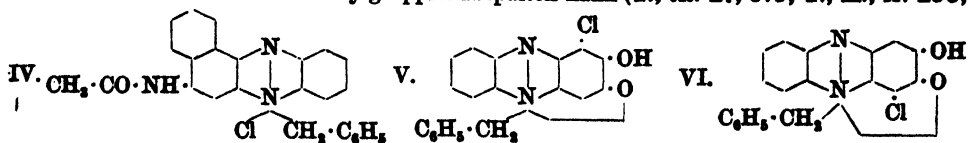
N-Phenyl-N'-[2,4,6-trinitro-phenyl]-o-phenylendiamin, **N-Phenyl-N'-pikryl-o-phenylendiamin** $C_{15}H_{10}O_6N_5 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Aus Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) und N-Phenyl-o-phenylendiamin (KEHRMANN, KRAMER, B. 28, 3074). — Granatrote Blätter (aus Alkohol). — Zersetzt sich beim Erhitzen für sich auf 120° oder beim Erhitzen mit alkoh. Natron auf 100° unter Bildung von 10-Phenyl-1,3-dinitro-phenazindihydrid (Syst. No. 3486) (K., MESSINGER, B. 26, 2375; K., KRAMER, B. 28, 3075). Liefert bei der Reduktion in alkoholischer salzsaurer Lösung mit der berechneten Menge $SnCl_2$ 1,3-Diamino-phenazin-ohlorphenylat (Syst. No. 3745), bei Anwendung von überschüssigem $SnCl_2$ das Chlorphenylat des 1,3-Diamino-phenazindihydrids (Syst. No. 3742) (K., K.).

N-p-Tolyl-o-phenylendiamin, **2'-Amino-4-methyl-diphenylamin** $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [2-Nitro-phenyl]-p-toluidin (Bd. XII, S. 906) durch Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium unter Druck auf 120° (O. FISCHER, LEWY, B. 29, 1874). Durch Reduktion von [2-Nitro-phenyl]-p-toluidin mit Zinn und Salzsäure (JACOBSON, LUSCHKE, A. 308, 378; BORSCHKE, FEISE, B. 40, 383). Entsteht in geringer Menge bei der Destillation von 3-Amino-4-p-toluidino-benzoesäure (Syst. No. 1905) im Vakuum (HEIDENSLER, B. 23, 3455). — Blättchen (aus Wasser), Tafeln (aus Ligroin). F: 74° (H.), 76—77° (O. F., LE.), 77° (J., LI.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (H.), schwer in siedendem Wasser (J., LI.). — Rötet sich rasch an der Luft (B., FEI.). Gibt in verdünnter salzsaurer Lösung mit $FeCl_2$ rotviolette Färbung, später einen rotvioletten, kupferglänzenden Niederschlag, der auf Zusatz von konz. Salzsäure sich wieder löst (J., LI.). Bei der Destillation über PbO entsteht 2-Methyl-phenazin (Syst. No. 3487) (O. F., LE.). Gibt beim Diazotieren 1-p-Tolyl-benzotriazol (Syst. No. 3803) (B., FEI.).

N-Benzyl-o-phenylendiamin $C_{15}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von N-Benzyl-2-nitro-anilin mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, TICHOWINSKI, A. 290, 293; vgl. KEHRMANN, MESSINGER, J. pr. [2] 46, 565; TICHOWINSKI, Z. 27, 582). — Beim Erwärmen des (nicht näher beschriebenen) Hydrochlorids des N-Benzyl-o-phenylendiamins mit 2-Oxy-naphthochinon-(1,4) bzw. 4-Oxy-naphthochinon-(1,2) (Bd. VIII, S. 300) und Alkohol entsteht neben dem Oxy-naphthophenazin der Formel I (α -Naphtheurhodol, Syst. No. 3516), Benzylrosindon (Formel II) (Syst. No. 3516) (T., K.



27, 580; K., T., A. 290, 297). Bei der Kondensation des Hydrochlorids mit 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-acetimid-(4) bzw. 4-Acetamino-naphthochinon-(1,2) (Bd. VIII, S. 303) in alkoh. Lösung erhält man das Acetaminonaphthophenazin der Formel III (Syst. No. 3722) und das Acetaminonaphthophenazin-chlorbenzylat der Formel IV, aus denen man durch Kochen mit verd. Schwefelsäure die Acetylgruppen abspalten kann (T., K. 27, 578; T., K., A. 290,



294). N-Benzyl-o-phenylendiamin liefert mit 3-Chlor-2,5-dioxy-benzochinon-(1,4) (Bd. VIII, S. 378) in schwach salzsaurer Lösung ein Benzylchloroxyphenazon der Formel V oder VI (Syst. No. 3538) (T., K. 27, 583; K., T., A. 290, 306). Beim Erhitzen von N-Benzyl-o-phenylendiamin mit überschüssiger Oxalsäure auf 160° wird 1-Benzyl-2,3-dioxy-chinoxalin-tetrahydrid (Syst. No. 3591) gebildet (HINSBERG, A. 292, 256).

N-[2-Nitro-benzyl]-o-phenylendiamin $C_{13}H_{13}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Bei 2-stdg. Kochen von o-Phenylendiamin mit 2-Nitro-benzylchlorid und Alkohol (PAAL, KROMSCHÖDER, *J. pr.* [2] 54, 266). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 115°. Mäßig löslich in Alkohol und Äther. — $C_{13}H_{13}O_2N_3 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). *F:* 202°.

N.N'-Dibenzyl-o-phenylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_5(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Durch 2-stdg. Kochen von 1,3-Dibenzyl-2-oxy-benzimidazoldihydrid (Pseudobase des 1-Benzyl-benzimidazol-chlorbenzylats-(3), Syst. No. 3473) mit konz. alkoh. Kali (O. FISCHER, VEIEL, *B.* 38, 323). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). *F:* 71°. Wird durch $FeCl_3$ zu einem Azoniumsalz $C_{20}H_{20}N_2Cl_2 + 2H_2O$ (Syst. No. 3745) oxydiert. Mit Salicylaldehyd entsteht 1,3-Dibenzyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazoldihydrid (Syst. No. 3512). Beim Kochen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid entsteht 1,3-Dibenzyl-2-oxy-2-methyl-benzimidazoldihydrid (Syst. No. 3474). — $C_{20}H_{20}N_2 + HCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol + etwas Salzsäure). *F:* 149°. Wird von Wasser partiell dissoziiert.

N-[β,β -Trichlor- α -oxy-äthyl]-o-phenylendiamin, Chloral-o-phenylendiamin $C_9H_9ON_2Cl_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$. *B.* Aus Chloral in trockenem Ligroin und o-Phenylendiamin in trockenem Äther (RÜGHEIMER, *B.* 39, 1660). — Feinkrystallinischer Niederschlag. *F:* ca. 72°. Spaltet beim Erwärmen, auch in äther. Lösung, kein Wasser ab, sondern zersetzt sich andersartig. Zerfällt bei -6° in konz. Schwefelsäure unter Chloralabsplaltung. Gibt mit Acetanhydrid in Äther N.N'-Diacetyl-o-phenylendiamin.

N-Benzal-o-phenylendiamin $C_{13}H_{13}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd in gepulvertes, in wenig Alkohol suspendiertes o-Phenylendiamin (HINSBERG, KOLLER, *B.* 29, 1498). — Gelbe Krystalle (aus Petroläther). *F:* 60—81°. Löslich in Alkohol, Äther und Ligroin. Geht bei längerem Erhitzen auf 100°, wie auch beim Kochen mit Alkohol oder Äther oder beim Erwärmen mit Säuren in 2-Phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) über.

N-[4-Nitro-benzal]-o-phenylendiamin $C_{13}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin und 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (HINSBERG, FUNCKE, *B.* 27, 2190). — Rote, metallglänzende Blättchen (aus Chloroform). Beginnt bei 134° (Zers.) zu schmelzen. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Benzol.

N-Methyl-N'-[2-nitro-benzal]-o-phenylendiamin $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ oder vielleicht auch 1-Methyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Beim Kochen von N-Methyl-o-phenylendiamin mit 2-Nitro-benzaldehyd und etwas Alkohol (O. FISCHER, *B.* 25, 2842). — Gelbe Blättchen (aus Äther). *F:* 144°.

N.N'-Dibenzal-o-phenylendiamin $C_{20}H_{19}N_2 = C_6H_5(N:CH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Bei mehrtägigem Stehen des aus o-Phenylendiamin, suspendiert in Alkohol, und 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd bei -20° erhaltenen Produkts (HINSBERG, KOLLER, *B.* 29, 1499). — Prismen (aus Ligroin). *F:* 106°. Bei längerem Stehen mit Alkohol, wie auch bei längerem Erhitzen für sich oder mit Salzsäure entsteht 1-Benzyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487).

N.N'-Bis-[4-nitro-benzal]-o-phenylendiamin $C_{20}H_{17}O_4N_4 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd, gelöst in Alkohol (HINSBERG, FUNCKE, *B.* 27, 2191). — Hellgelbe Nadeln (aus Chloroform). *F:* 222°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Wird von verd. Mineralsäuren in die Komponenten gespalten. Beim Kochen mit Eisessig entsteht 1-[4-Nitro-benzyl]-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487) als Hauptprodukt neben 2-[4-Nitro-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487).

N-Methyl-N'-salicylal-o-phenylendiamin $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ oder vielleicht auch 1-Methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Aus N-Methyl-o-phenylendiamin, Salicylaldehyd und Alkohol (O. FISCHER, *B.* 25, 2843). — Gelbe Krystalle. *F:* 110—111°.

β,β -Diäthoxy- α oder γ -oxo- γ oder α -[2-amino-phenylimino]- α -[2,4-dimethoxy-phenyl]-butan $C_{23}H_{29}O_5N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C(CH_3) \cdot C(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot CO \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3)_2$ oder $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C[C_6H_4(O \cdot CH_3)_2] \cdot C(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man löst α,β,γ -Trioxo- α -[2,4-dimethoxy-phenyl]-butan (Bd. VIII, S. 493) in alkoh. Salzsäure, läßt 24 Stdn. stehen und setzt

das hierbei erhaltene rotbraune Öl mit salzsaurem o-Phenylendiamin und Natriumacetat um (SACHS, HEROLD, B. 40, 2727). — Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 181°. Löslich in verdünnten Säuren.

o-Phenyl-bis-glykosimin $C_{18}H_{22}O_{10}N_2 = C_6H_4[N:CH[CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH]_2$. B. Beim Verdampfen einer wäbr. Lösung von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. d-Glykose (GRESS, HARROW, B. 20, 2207). — Nadeln (aus Wasser) mit $2H_2O$. Verkohlt beim Erhitzen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in starkem Alkohol und Äther. Schmeckt sehr bitter. Linksdrehend. Wird durch Erhitzen mit Alkalien und Säuren leicht zersetzt. Die wäbr. Lösung wird durch Eisenchlorid stark gelbrot gefärbt.

N-[2-Nitro-benzyl]-N-formyl-o-phenylendiamin $C_{15}H_{13}O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CHO$. B. Bei 2-stdg. Kochen von 1 Tl. N-[2-Nitro-benzyl]-o-phenylendiamin mit 4 Tln. Ameisensäure (PAAL, KROMSCHÖDER, J. pr. [2] 54, 267). — Dicktafelartige Kryställchen (aus verd. Alkohol). F: 158°. Mit Sn + HCl entsteht 3-[2-Amino-phenyl]-chinazolidinhydrat C_8H_8 $\begin{matrix} CH_2-N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \\ | \\ N=CH \end{matrix}$ (Syst. No. 3474).

N-Acetyl-o-phenylendiamin $C_9H_9ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des N,N'-Diäcetyl-o-phenylendiamins auf 185—190° in Gegenwart von wasserfreier Oxalsäure (MANUELLI, GALLONI, G. 31 I, 22). Durch Reduktion von 2-Nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 691) mit Zinn und konz. Salzsäure bei 5—10° (LEUCHS, B. 40, 1085). — Nadel-förmige Prismen (aus Äther). F: 132° (L.), 145° (M., G.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und heißem Benzol, weniger in Äther (L.). — Gibt mit CAROSCHER Säure 2-Nitroso-acetanilid (Bd. VII, S. 600) (L.).

N,N'-Dimethyl-N'-acetyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_{11}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N,N'-Dimethyl-o-phenylendiamin und Essigsäureanhydrid (PINNOW, B. 32, 1668). — Nadeln (aus Ligroin). F: 72—73°.

N-Äthyl-N'-acetyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_{11}ON_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Vermischen der äther. Lösungen von N-Äthyl-o-phenylendiamin und 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (HEMPER, J. pr. [2] 41, 164). — Krystallinisch. F: 104°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, Äther und Benzol, leicht in Alkohol.

4'-Nitro-2-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4'-Nitro-2-amino-diphenylamin (S. 17) und Acetanhydrid (NIEZKI, BAUR, B. 28, 2977). — Gelbe Blättchen. F: 178°.

N-Benzal-N'-acetyl-o-phenylendiamin $C_{15}H_{13}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Benzaldehyd auf das (bei der elektrolytischen Reduktion des 2-Nitro-acetanilids gewonnene) N-Acetyl-o-phenylendiamin (BRAND, STORR, B. 39, 4067). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther.

N,N'-Diäcetyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_{11}O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 3 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 23, 1878). Aus Chloral-o-phenylendiamin und Essigsäureanhydrid in Äther (RÜGHEIMER, B. 39, 1661). — Darst. Man reduziert 2-Nitro-anilin mit Zink und alkoh. Natronlauge, filtriert vom Zinkschlamm, versetzt mit Natriumdisulfidlösung und destilliert den Alkohol ab; die abfiltrierte und auf Ton getrocknete Disulfidverbindung wird mit 4 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid übergossen; man kühlt die ins Sieden geratende Flüssigkeit rasch ab und fällt durch Zusatz von Wasser die Acetylverbindung aus (RUFM, FORAT-KOSCHTIZ, C. 1904 I, 102). — Nadeln (aus Wasser). F: 185—186°; leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Chloroform, Aceton und in Eisessig, sehr schwer in Äther, Ligroin und Benzol (B., U.). — Liefert beim Destillieren quantitativ 2-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (RU., P.-K.). Beim Erhitzen in Gegenwart von wasserfreier Oxalsäure können N-Acetyl-o-phenylendiamin, 2-Methyl-benzimidazol oder 1-Acetyl-2,3-dioxo-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3591) erhalten werden (MANUELLI, GALLONI, G. 31 I, 18).

N,N'-Bis-trichloracetyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_5O_2N_2Cl_6 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CCl_3)_2$. B. Aus o-Phenylendiamin und Trichloracetylchlorid in siedendem Benzol (L. SPIEGEL, P. SPIEGEL, B. 40, 1736). — Nadeln (aus Alkohol). F: 233—234° (Zers.). Sublimiert teilweise unzerstört. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Chloroform, Äther, Benzol, unlöslich in Wasser.

N-Benzoyl-o-phenylendiamin $C_{15}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von Benzoesäure-[2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 692) mit Schwefelammonium (MIXTER, Am. 6, 27). — Krystalle (aus Wasser). F: 140°. Leicht löslich in Alkohol.

N-[4-Nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin $C_{15}H_{11}O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus je 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin und 4-Nitro-benzoylchlorid in warmer konz. wäßr. Lösung, neben dem in heißem Wasser unlöslichen N,N'-Bis-[4-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 262). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 200°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser, unlöslich in heißem Benzol.

N,N-Dimethyl-N'-benzoyl-o-phenylendiamin $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N,N-Dimethyl-o-phenylendiamin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (BAMBERGER, TSCHIRNER, *B.* 32, 1905). — Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 51° (?). Fast unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

N-Phenyl-N'-benzoyl-o-phenylendiamin, 2-Benzamino-diphenylamin $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Die mit dieser Formel von BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 35, 1970, beschriebene Verbindung ist von WOLFF, *A.* 394 [1912], 67 Anm., als 1,2-Diphenyl-benzimidazol $C_{19}H_{14}N_2 = C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N(C_6H_5) \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3487) erkannt worden.

N-p-Tolyl-N'-benzoyl-o-phenylendiamin, 2'-Benzamino-4-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2-Amino-4-methyl-diphenylamin und Benzoylchlorid in Pyridin (BORSCH, FEISE, *B.* 40, 383). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 143—144°.

N,N'-Dibenzoyl-o-phenylendiamin $C_{20}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus o-Phenylendiamin mit Benzoylchlorid und verd. Natronlauge (HINSBERG, UDRÁNSKY, *A.* 254, 254) oder mit überschüssigem Benzoesäureanhydrid in siedender Benzollösung (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 23, 1878). Aus salzsaurem o-Phenylendiamin und Benzoylchlorid in wäßr. Lösung (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 250). Aus Benzimidazol (Syst. No. 3473), Benzoylchlorid und verd. Natronlauge (BAMBERGER, BERLÉ, *A.* 273, 346). — Prismen (aus Eisessig). F: 301° (Ba., Be.), ca. 300° (Zers.) (Bi., Ul.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Äthylbenzoat (Bi., Ul.), sonst kaum löslich in den meisten organischen Solvenzien (Ba., Be.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Ba., Be.) oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° (W., v. P.) 2-Phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487).

N,N'-Bis-[2-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_6N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Aus salzsaurem o-Phenylendiamin und 2-Nitro-benzoylchlorid in Pyridinlösung (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 260). — Schwach gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 265°. Löslich in heißem Alkohol.

N,N'-Bis-[3-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_6N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Aus der wäßr. Lösung des salzsauren o-Phenylendiamins und 3-Nitro-benzoylchlorid (W., v. P., *J. pr.* [2] 59, 259). — Nadeln (aus Eisessig). F: 240°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in heißem Benzol.

N,N'-Bis-[4-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_6N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Durch Einw. von 4-Nitro-benzoylchlorid auf freies o-Phenylendiamin in Benzollösung (O. FISCHER, LIMMER, *J. pr.* [2] 74, 72) oder auf salzsaures o-Phenylendiamin in heißer wäßriger Lösung (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 263). — Fast farblose Prismen (aus Eisessig). F: 267° (O. F., L.; W., v. P.). Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (W., v. P.). — Liefert beim Erhitzen mit 70%iger Schwefelsäure 2-[4-Nitro-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487) (O. F., L.).

N,N'-Di-p-toluylo-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. *B.* Entsteht neben 2-p-Tolyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) bei der Einw. von p-Toluylsäurechlorid auf o-Phenylendiamin in Gegenwart von Benzol; man löst das Gemenge in Eisessig und fügt Wasser hinzu, wodurch nur N,N'-Di-p-toluylo-phenylendiamin gefällt wird (BRÜCKNER, *A.* 205, 114; HÜBNER, *A.* 210, 330). — Nadeln. F: 228°; schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Eisessig, unlöslich in Wasser (B.). — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 170° in p-Toluylsäure und 2-p-Tolyl-benzimidazol (B.).

N,N'-Diphenylacetyl-o-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_3N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus o-Phenylendiaminsalz und Phenyllessigsäurechlorid in wäßr. Lösung (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 252). — Nadeln (aus Benzol). F: 168°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig. — Rauchende Salzsäure liefert bei 140° 2-Benzyl-benzimidazol (Syst. No. 3487).

N-[2-Amino-phenyl]-succinamidsäure $C_{10}H_{12}O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 11, 35. — *B.* Beim Vermischen der kalten Lösungen von o-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475)

in Benzol (ANDERLINI, *G.* 24 I, 142). — Amorph. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (A.). — Geht durch Erwärmen in β -[Benzimidazolyl-(2)]-propionsäure

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} = C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3646) über (A.; vgl. R. MEYER, LÜDERS, *A.* 415 [1918], 31, 32).

N.N'-Bis-[2-amino-phenyl]-succinamid $C_{16}H_{18}O_2N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2]_2$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen molekularer Mengen von salzsaurem o-Phenylendiamin, Soda und Bernsteinsäure auf 150—180° (R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 21) oder beim Erhitzen von 5,4 g o-Phenylendiamin mit 8 g Succinylchlorid (R. MEYER, JAEGER, *A.* 347, 47). — Nadelchen (aus Salzsäure durch NH_3). — $C_{16}H_{18}O_2N_4 + 2HCl$ (R. M., J. M.; R. M., JAE.). Nadeln (aus Wasser).

Methylmalonsäure-bis-[2-amino-anilid], Isobernsteinsäure-bis-[2-amino-anilid] $C_{16}H_{18}O_2N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO)_2CH \cdot CH_3$. *B.* Neben o-Phenylen-methylmalonsäurediamid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} NH \cdot CO \\ \diagup \diagdown \\ NH \cdot CO \end{smallmatrix} CH \cdot CH_3$ (Syst. No. 3591) bei 10-stdg. Kochen von 5 g o-Phenylendiamin mit 25 g Methylmalonsäurediäthylester (R. MEYER, JAEGER, *A.* 347, 34). — Verfärbte Nadeln (aus Salzsäure durch Na_2CO_3). — Pikrat $C_{36}H_{38}O_8N_8 + 2C_6H_5O_2N_2$. Tafelchen (aus Nitrobenzol). Färbt sich oberhalb 220° dunkel, schmilzt zwischen 245° und 250°. Kaum löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Adipinsäure-bis-[2-amino-anilid] $C_{18}H_{22}O_2N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2]_2$. *B.* Das salzsaure Salz entsteht beim Erwärmen von 4 g o-Phenylendiamin mit 7 g Adipinsäurechlorid (R. MEYER, JAEGER, *A.* 347, 50). — $C_{18}H_{22}O_2N_4 + 2HCl$. Nadeln (aus Wasser). Wird aus der wäßr. Lösung durch konz. Salzsäure gefällt und löst sich wieder beim Verdünnen mit Wasser.

Sebacinsäure-bis-[2-amino-anilid] $C_{22}H_{26}O_2N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2]_2$. *B.* Bei 5—6-stdg. Kochen von 5 g o-Phenylendiamin mit 15 g Sebacinsäureester (R. MEYER, J. MAIER, *A.* 347, 43). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol oder aus Salzsäure durch $NaOH$). Unlöslich in Benzol, sehr wenig löslich in Äther, schwer in Alkohol.

N-[2-Amino-phenyl]-maleinamidsäure $C_{10}H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 11, 35. — *B.* Durch Vermischen der Lösungen von o-Phenylendiamin und Maleinsäureanhydrid in Benzol (ANDERLINI, *G.* 24 I, 143). — Hellgelbe Kryställchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 124—125° unter Zersetzung; unlöslich in Benzol; wird durch Kochen mit Benzol nicht verändert (A.).

N-[2-Amino-phenyl]-phthalamidsäure $C_{12}H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 11, 35. — *B.* Beim Vermischen der Lösungen von o-Phenylendiamin und Phthalsäureanhydrid in Benzol (ANDERLINI, *G.* 24 I, 145). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 144—145° unter Zersetzung (A.).

N.N'-Bis-[2-amino-phenyl]-phthalamid $C_{20}H_{18}O_2N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot OC)_2C_6H_4$. *B.* Bei gelindem Erwärmen von o-Phenylendiamin mit Phthalylchlorid, neben o-Phenyldiphthalamid $C_6H_4(CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO)_2C_6H_4$ (Syst. No. 3218) und 2-[Benzimidazolyl-(2)]-benzoesäure $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} = C \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3650) (R. MEYER, JAEGER, *A.* 347, 51). — Nadeln (aus Alkohol).

[2-Amino-phenyl]-urethan $C_9H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2-Nitrocarbanilsäure-äthylester (Bd. XII, S. 694) mit Zinnchlorür und Salzsäure (RUDOLPH, *B.* 12, 1295). — Asbestähnliche Nadeln (aus Äther + Ligroin). *F.* 86°. — Zerfällt beim Erhitzen in Alkohol und o-Phenylharnstoff (Syst. No. 3567). Das salzsaure Salz gibt mit Kaliumnitrit (in wäßr. Lösungen) Benzotriazol-carbonsäure-(1)-äthylester $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ N(CO_2 \cdot C_2H_5) \end{smallmatrix} N$ (Syst. No. 3803). — $C_9H_{10}O_2N_2 + HCl$. Tafeln. In Wasser ungemein löslich.

N-Phenyl-N'-[2-amino-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eintragen einer Benzollösung von Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in die Benzollösung von etwas über 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin (LELLMANN, WÜRTNER, *A.* 228, 220). — Nadelchen (aus Alkohol). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, leicht in Eisessig. — Zersetzt sich bei etwa 183°, ohne zu schmelzen, in Anilin und o-Phenylharnstoff (Syst. No. 3567).

N.N'-Bis-[2-amino-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{14}ON_4 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH) \cdot CO$. *B.* Entsteht in Form seines Zinndoppelsalzes bei der Reduktion von N.N'-Bis-[2-nitro-phenyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 695) mit Zinn und Salzsäure (VITTEK, *Bl.* [3] 21, 167). — Nadeln.

Schmilzt bei 243—245° unter Sublimation. Löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol. — $C_{12}H_{14}ON_4 + 2HCl + 2SnCl_2$.

[2-Amino-phenyl]-thioharnstoff $C_6H_7N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen der wäsr. Lösung des Hydrochlorids des o-Phenylendiamins mit Rhodankalium (FREIBERG, HUPKA, *Ar.* 241, 165). — Prismen (aus Alkohol). F: 167°. — $C_6H_7N_2S + HCl$. Krystalle. — $2C_6H_7N_2S + H_2SO_4$. Krystalle.

N-Phenyl-N'-[2-amino-phenyl]-thioharnstoff $C_{12}H_{14}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. Phenylsenföf (Bd. XII, S. 453) in die warme Benzollösung von etwas mehr als 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin (LELLMANN, WÜRTHER, *A.* 228, 212). — Prismen (aus Benzol). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol, unlöslich in Äther. Schmilzt teilweise gegen 141° und zerfällt bei stärkerem Erhitzen in Anilin und o-Phenylthioharnstoff (Syst. No. 3567).

[2-Amino-phenyl]-dithiocarbaminsäure $C_6H_7N_2S_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS_2 \cdot H$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus o-Phenylendiamin in alkoh. Lösung mit Schwefelkohlenstoff (Bd. III, S. 197) und überschüssigem wäsr. Ammoniak (LOSANITSCH, *B.* 40, 2973). — $NH_4C_6H_7N_2S_2$. Gelbliche Krystalle. F: 260° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol, Äther.

o-Phenylendiurethan $C_{12}H_{14}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus o-Phenylendiamin und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) bei 130° (SNAPPE, *Soc.* 49, 259). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88°.

o-Phenylendiarnstoff $C_{12}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$. B. Man vermischt die wäsr. Lösungen gleicher Gewichtsteile salzsauren o-Phenylendiamins und KCNO und krystallisiert die nach 1 Stde. ausgeschiedenen Krystalle aus verd. Alkohol um (LELLMANN, *B.* 16, 592; *A.* 221, 13). — Nadeln. F: 290°. Sublimiert in Blättchen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, Chloroform und Benzol.

o-Phenyl-bis-[ω-benzoyl-harnstoff] $C_{22}H_{18}O_4N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus N-Benzoyl-monothiocarbaminsäure-O-äthylester (Bd. IX, S. 218) und o-Phenylendiamin in Äther (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 24, 212). — F: 235°.

o-Phenyl-bis-[ω-allyl-thioharnstoff] $C_{14}H_{18}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von o-Phenylendiamin mit Allylsenföf (Bd. IV, S. 214) (LELLMANN, WÜRTHER, *A.* 228, 201). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158,5°. Schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in Eisessig. — Zerfällt bei längerem Schmelzen unter Abspaltung von o-Phenylthioharnstoff (Syst. No. 3567).

o-Phenyl-bis-[ω-phenyl-thioharnstoff] $C_{20}H_{18}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Erwärmen von 2,16 g o-Phenylendiamin mit 5,4 g Phenylsenföf (Bd. XII, S. 453) und 20 ccm Alkohol (L., W., *A.* 228, 200). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 290°, dabei in Thiocarbamilid und o-Phenylthioharnstoff (Syst. No. 3567) zerfallend.

o-Phenylendisothiocyanat, o-Phenyldisenföf $C_6H_4N_2S_2 = C_6H_4(N : CS)_2$. B. Entsteht in sehr kleiner Menge neben viel o-Phenylthioharnstoff (Syst. No. 3567) aus o-Phenylendiamin und Thiophosgen (Bd. III, S. 134); zur Trennung von o-Phenylthioharnstoff behandelt man das Produkt mit Chloroform oder mit Petroläther, in welchen sich nur das Senföf löst (BILLETTER, STEINER, *B.* 20, 229, 231). — Nadeln oder Blättchen. F: 59°. Sehr leicht löslich.

β-[2-Amino-phenylimino]-buttersäure-methylester bzw. β-[2-Amino-anilino]-crotonsäure-methylester $C_{13}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ bzw. $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Acetessigsäuremethylester auf o-Phenylendiamin (HINSBERG, KOLLER, *B.* 29, 1502). — Nadeln (aus Ligroin). F: 87°.

β-[2-Amino-phenylimino]-buttersäure-äthylester bzw. β-[2-Amino-anilino]-crotonsäure-äthylester $C_{15}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bzw. $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$.

a) Höher schmelzende Form. B. Beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Acetessigester (HINSBERG, KOLLER, *B.* 29, 1500). — Blättchen (aus Petroläther). F: 85°. Leicht löslich in Alkohol. — Beim Erwärmen mit Mineralsäure wird Acetessigester abgespalten. Zerfällt bei längerem Erhitzen oberhalb 85° in Essigester und 2-Methylbenzimidazol (Syst. No. 3474).

b) Niedriger schmelzende Form. B. Wurde einmal beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Acetessigester erhalten (H., K.). — Nadeln (aus Petroläther). F: 59°. — Geht schon bei öfterem Umkrystallisieren aus Ligroin in die höher schmelzende Form über. Verhält sich beim Erhitzen für sich oder beim Erwärmen mit Mineralsäure wie die höher schmelzende Form.

β -[2-(4-Nitro-benzalamino)-phenylimino]-buttersäure-äthylester $C_{13}H_{15}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben wenig 2-[4-Nitro-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487) bei mehrstündigem Stehen (im Kältegemisch) von 1 Mol.-Gew. β -[2-Amino-phenylimino]-buttersäure-äthylester, gelöst in wenig kaltem Alkohol, mit der kalten konzentrierten Lösung von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd (HINSBERG, KOLLER, B. 29, 1501). — Scharlachrote Nadeln. F: 99°. Mäßig löslich in Alkohol. — Beim Erwärmen mit Mineralsäuren wird Acetessigester abgespalten.

o-Phenylen-bis-[β -imino-buttersäure-nitril] bzw. o-Phenylen-bis-[β -amino-crotonsäure-nitril] $C_{14}H_{14}N_4 = C_6H_4[N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN]_2$ bzw. $C_6H_4[NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CN]_2$. B. Aus β -Imino-butyronitril (Diacetoneitril, Bd. III, S. 680) und o-Phenylendiamin in verd. Essigsäure (E. v. MEYER, C. 1908 II, 591; J. pr. [2] 78, 502). — Prismatische Blättchen. F: 136°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

[2-Methylamino-phenylimino]-malonsäure-monoureid $C_{11}H_{13}O_4N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO_2H) \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man schüttelt Alloxan-[2-methylamino-anil] $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C < \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} > CO$ (Syst. No. 3627) mit 3%iger Sodalösung bis zur Lösung und säuert an (KÜHLING, KASELITZ, B. 39, 1324). — Weiße Nadeln (aus Aceton durch Ligroin). Sehr unbeständig. Spaltet bereits beim Trocknen im Exsiccator Wasser ab und ist bei längerem Erhitzen auf 110° völlig in das Ausgangsprodukt zurückverwandelt. Löslich in warmem Wasser, Alkohol, Äther, Aceton, Benzol und Essigsäure, unlöslich in Ligroin.

[2-Anilino-phenylimino]-malonsäure-monoureid $C_{14}H_{14}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO_2H) \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man schüttelt Alloxan-[2-anilino-anil] $C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C < \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} > CO$ (Syst. No. 3627) mit stark verd. Natronlauge bis zur Lösung und säuert die Lösung in der Kälte an (Kü., Ka., B. 39, 1319). — Blättchen (aus Aceton durch Ligroin). Sehr unbeständig. Spaltet schon beim Trocknen im Exsiccator Wasser ab. Schmilzt teilweise bei 170°, erstarrt bei weiterem Erhitzen und schmilzt vollständig bei 228°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, Aceton, Chloroform, Äther, Benzol, unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin.

[2-(Acetylmethylamino)-phenylimino]-malonsäure-monoureid $C_{13}H_{14}O_4N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO_2H) \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Kochen von Alloxan-[2-methylamino-anil] $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C < \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} > CO$ (Syst. No. 3627) mit Acetanhydrid und Acetylchlorid (KÜHLING, KASELITZ, B. 39, 1324). — Nadeln (aus Aceton-Ligroin). Zersetzt sich zwischen 265° und 270°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin. Löslich in Soda.

β -[2-Amino-phenylimino]-methylmalonsäure-diäthylester bzw. β -[2-Amino-anilino]-methylmalonsäure-diäthylester $C_{14}H_{18}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ bzw. $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Entsteht neben Diäthylmalonat bei 1-stdg. Erwärmen auf 100° von 1 Tl. α, γ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester mit 1 Tl. o-Phenylendiamin (RUHEMANN, HEMMY, B. 30, 2026). — Prismen (aus Alkohol). F: 92—93°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther.

N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_4(NCl \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Schütteln von in Chloroform suspendiertem N,N'-Diacetyl-o-phenylendiamin (S. 20) mit einer mit Kaliumdicarbonat versetzten Lösung von unterchloriger Säure (CHATTAWAY, ORTON, B. 34, 162). — Viersseitige Prismen. Schmilzt bei 94° unter leichter Explosion. Isomerisiert sich in Eisessig zu N,N'-Diacetyl-4.5(?)-dichlor-phenylendiamin-(1.2) (S. 27).

N,N'-Dibrom-N,N'-diacetyl-o-phenylendiamin $C_{10}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_4(NBr \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. einer kaliumdicarbonathaltigen Lösung von unterbromiger Säure auf in Chloroform suspendiertes N,N'-Diacetyl-o-phenylendiamin (CH., O., B. 34, 163). — Hellgelbe Prismen (aus Chloroform + Petroläther). Verpufft bei 76—80°. Lagert sich in Eisessig zu einer Substanz vom Zersetzungspunkt 286° um.

N-Benzolsulfonyl-o-phenylendiamin $C_{13}H_{13}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von Benzolsulfonsäure-[2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 696) mit Zinn und Salzsäure (LELLMANN, A. 221, 17) oder mit Eisen und verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 87, 80). — Nadeln (aus 50%igem Alkohol). F: 165—167° (Mo., Mr.), 168° (L.).

Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Chloroform und Eisessig (L.). — Gibt bei der Diazotierung in salzsaurer oder essigsaurer Lösung 1-Benzolsulfonyl-benzotriazol (Syst. No. 2803) (Mo., Mi.). — $C_{15}H_{13}O_2N_3S + HCl$. Krystalle (L.).

N,N'-Dibenzolsulfonyl-o-phenylendiamin $C_{15}H_{13}O_2N_2S_2 = C_6H_5(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin mit 3—4 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und überschüssiger Kalilauge bei 65° (HINSBERG, STRUPLER, A. 287, 223). — Nadeln (aus Eisessig). F: 186°.

N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-o-phenylendiamin $C_{20}H_{20}O_2N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus p-Toluolsulfochlorid und o-Phenylendiamin in siedendem Alkohol (REVERDIN, CRAPEUX, B. 36, 314). — Nadeln. F: 201—202°. Leicht löslich in verd. Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin.

N,N'-Bis-[2-nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-o-phenylendiamin $C_{20}H_{15}O_6N_4S_2 = C_6H_4[NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_3]_2$. B. Aus 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und o-Phenylendiamin (R., C., B. 36, 314). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 162—163°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich.

N-Benzolsulfonyl-N-methyl-o-phenylendiamin $C_{12}H_{11}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzolsulfonsäure-[N-methyl-2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 697) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 87, 85). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 116°. — Liefert bei der Diazotierung ein Diazoniumsalz.

N,N,N',N'-Tetrabenzolsulfonyl-o-phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_4N_2S_4 = C_6H_4[N(SO_2 \cdot C_6H_5)]_2$. B. Bei längerem Erwärmen von N,N'-Dibenzolsulfonyl-o-phenylendiamin mit überschüssigem Benzolsulfochlorid und Sodaaflösung (HINSBERG, STRUPLER, A. 287, 224). — Krystalle. F: 150—151°. Schwer löslich in den üblichen organischen Solvenzien. — Zerfällt mit konz. Salzsäure in o-Phenylendiamin und Benzolsulfonsäure.

Substitutionsprodukte des o-Phenylendiamins.

4-Chlor-1.2-diamino-benzol, 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_7N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 4-Chlor-1.2-dinitro-benzol (Bd. V, S. 262) mit Zinn und Salzsäure (LAUBENHEIMER, B. 9, 773). Durch Reduktion von 4-Chlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 729) mit Zinnchlorür in konz. Salzsäure (ULLMANN, MAUTHNER, B. 36, 4027). — Blättchen (aus Benzol-Ligroin). F: 72° (L.; U., M.), 76° (O. FISCHER, B. 37, 555). Mit Wasserdampf etwas flüchtig (L.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther (L.). — Reduziert Silbernitratlösung in der Hitze (L.). Liefert bei der Oxydation mit Ferrichlorid in salzsaurer Lösung vorwiegend 6-Chlor-2-oxy-3-amino-phenazin (Syst. No. 3770) neben etwas 6-Chlor-2.3-diamino-phenazin (Syst. No. 3745), in verd. Essigsäure vorwiegend die letztere Verbindung (U., M.). Gibt bei mehrstündigem Kochen mit konz. Ameisensäure 6-Chlor-benzimidazol (Syst. No. 3473) (O. F.). — $C_6H_7N_2Cl + H_2SO_4$. Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser (U., M.).

N²-Methyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_9N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 6 g N-Methyl-5-chlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 730) mit 22 g Zinnchlorür in konz. Salzsäure (KEHRMANN, MÜLLER, B. 34, 1096). — Hydrochlorid. Blättrige Krystalle (aus Äther + HCl). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in verdünnter, leicht in konzentrierter Salzsäure. — Oxydiert sich an der Luft sowie mit $FeCl_3$ zu einem rotbraunen Farbstoff.

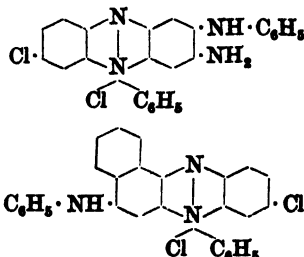
N,N'-Dimethyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{11}N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 1-Methyl-5 oder 6-chlor-benzimidazol-jodmethylat-(3) (Syst. No. 3473) oder der entsprechenden Pseudobase (Syst. No. 3473) mit Natronlauge (O. FISCHER, B. 37, 557). — Prismen oder Säulen (aus Ligroin). F: 61°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Wird durch $FeCl_3$ zu dem Phenazoniumsalz $C_{16}H_{19}N_4Cl_3$ (Syst. No. 3745) oxydiert.

N¹N¹-Dimethyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot N(CH_3)_2$. B. Neben 1-Methyl-5-chlor-benzimidazol (Syst. No. 3473) durch Reduktion von N,N'-Dimethyl-4-chlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 729) mit Zinn und Salzsäure (PINNOW, B. 31, 2984). — Flüssig. Kp_{760} : 266,5—267,5°. Wird von $FeCl_3$ braun, dann braunviolett, schließlich kirschrot gefärbt. — Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht 5-Chlor-1.2-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3474). — Pikrat $C_8H_{11}N_2Cl + C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe, sechseckige Blättchen (aus Alkohol). F: 190—191°. Leicht löslich in heißem Aceton, Eisessig und Essigester, schwer in kaltem Alkohol.

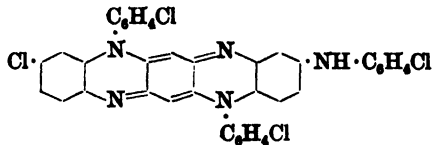
N¹-Phenyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2), 4-Chlor-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol auf 4-Chlor-2-nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 729) (ULLMANN, KOGAN, A. 332, 94). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 82°. Leicht löslich in Eisessig und Äther, schwer in Ligroin. — Gibt mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure 1-Phenyl-5-chlor-benzotriazol

(Syst. No. 3803). — Hydrochlorid. Löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in siedendem Wasser.

N³-Phenyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2), 5-Chlor-2-amino-diphenylamin $C_{15}H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von 5-Chlor-2-nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 731) mit Zinnchlorür und Salzsäure unter Zusatz von Alkohol (ERNST, *B.* 23, 3423). Aus 4-Chlor-azobenzol (Syst. No. 2092) durch Behandlung der alkoh. Suspension mit Zinnchlorür und Salzsäure unter Kühlung (JACOBSON, STRÜBE, *A.* 303, 307, 309). Aus 4-Chlor-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) in Methylalkohol mit HCl (J., *A.* 367, 322). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 102° (J., Str.), 99° (E.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol (E.). — Wird von $FeCl_3$ zum Chlor-amino-anilino-phenazin-chlor-phenylat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3745) oxydiert (KEHRMANN, GUGGENHEIM, *B.* 34, 1218). Das salzsaure Salz liefert mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) bezw. 4-Anilino-naphthochinon-(1.2) (Bd. XII, S. 223) das salzsaure Chlor-phenylrosindulin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3722) (K., HIBY, *B.* 34, 1091; K., D. R. P. 116631; *Frdl.* 5, 938; C. 1901 I, 153). — Pikrat $C_{15}H_{11}N_2Cl + C_6H_5O_7N_3$. Gelbbraune Blättchen (E.).



5,4'-Dichlor-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4,4'-Dichlor-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) in alkoh. Suspension bei 0° mit Zinnchlorür und HCl; man zerlegt das Salz mit Ammoniak (WILBERG, *B.* 35, 955; vgl. G. SCHULTZ, *B.* 17, 464). — Weiße Nadeln (aus Benzol und Petroläther). *F.*: 91°; leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther und Äther (W.). Das salzsaure Salz liefert beim Schmelzen bezw. beim Erhitzen seiner wäßr. Lösung im Druckrohr auf 200° neben anderen Produkten das Fluorindin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4176) (W.). Die Base gibt mit salpetriger Säure ein Benztriazolderivat vom Schmelzpunkt 204°, mit Benzil eine Stilbazoniumverbindung vom Schmelzpunkt 213°, mit Schwefelkohlenstoff ein Thiobenzimidazolderivat vom Schmelzpunkt 273° (W.).



N²-p-Tolyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2), 5'-Chlor-2'-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4CH_3$. *B.* Durch Reduktion von [5-Chlor-2-nitro-phenyl]-p-toluidin (Bd. XII, S. 906) mit Zinnchlorür und Salzsäure bei Gegenwart von Alkohol (KEHRMANN, KRAZLER, *B.* 34, 1103). — Hydrochlorid. Blätter (aus Wasser + konz. Salzsäure). Färbt sich am Licht langsam rot.

N,N'-Dibenzal-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{20}H_{15}N_2Cl = C_6H_4Cl(N:CH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) mit Benzaldehyd bei 150–170° (O. FISCHER, LIMMER, *J. pr.* [2] 74, 58). — Farblose Krystalle. *F.*: ca. 168°. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Säuren das 1-Benzyl-5 oder 6-chlor-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487).

N,N'-Bis-[4-nitro-benzal]-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{20}H_{13}O_4N_4Cl = C_6H_4Cl(N:CH \cdot C_6H_4NO_2)_2$. *B.* Aus 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) und 4-Nitro-benzaldehyd (O. F., L., *J. pr.* [2] 74, 59). — Rote Blättchen (aus Alkohol + Benzol). Schmilzt bei ca. 150° unter Umlagerung in das entsprechende Benzimidazolderivat (Syst. No. 3487).

N²-Phenyl-N²-acetyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2), 5-Chlor-2-acetaminodiphenylamin $C_{16}H_{13}ON_2Cl = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N³-Phenyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) und Essigsäureanhydrid unterhalb 100° (ERNST, *B.* 23, 3424). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). *F.*: 150°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, löslich in siedendem Alkohol und siedendem Benzol.

N,N'-Diacetyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch kurzes Kochen einer essigsauren Lösung von 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) mit Essigsäureanhydrid (ULLMANN, MAUTHNER, *B.* 36, 4028). — Farblose Blättchen (aus Toluol). *F.*: 201° (Zers.), 208° (O. FISCHER, LIMMER, *J. pr.* [2] 74, 61 Anm.). — Liefert beim Destillieren 5-Chlor-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (U., M.).

N,N'-Dibenzoyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{20}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) und Benzoesäureanhydrid (O. FISCHER, LIMMER, *J. pr.* [2] 74, 62). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 230°. Leicht löslich in heißem Eisessig, sonst schwer löslich. — Liefert mit roter rauchender Salpetersäure ein N,N'-Dibenzoyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) (S. 32).

β -[4 oder 5-Chlor-2-amino-phenylimino]-buttersäure-äthylester bzw. β -[4 oder 5-Chlor-2-amino-anilino]-crotonsäure-äthylester $C_{12}H_{15}O_2N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bzw. $H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen von 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) und Acetessigester in Alkohol (O. FISCHER, LAMMER, J. pr. [2] 74, 59). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140°. — Liefert beim Erhitzen 5-Chlor-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474).

3.5-Dichlor-1.2-diamino-benzol, 3.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_3N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 4.6-Dichlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 734) mit Zinn und Salzsäure (WIRT, B. 7, 1604). — Nadeln (aus Alkohol). F: 60,5°.

3.6-Dichlor-1.2-diamino-benzol, 3.6-Dichlor-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_3N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot NH_2$. B. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 734) mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Natronlauge (NOELTING, KOPF, B. 38, 3515). — Nadeln (durch Sublimation). F: 100°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, etwas schwerer in Ligroin und Wasser.

N,N'-Diacetyl-4.5(7)-dichlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch längere Einw. von Eisessig auf N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-o-phenylendiamin (S. 24) (CHATTAWAY, ORTON, B. 34, 163). — Nadeln (aus viel Alkohol). F: 290° (Zers.).

N¹-Formyl-3.4.6-trichlor-phenylendiamin-(1.2) $C_7H_5ON_2Cl_3 = H_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot NH \cdot CHO$. B. Durch Reduktion von 3.4.6-Trichlor-2-nitro-formanilid (Bd. XII, S. 736) mit Eisen und Salzsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 178299; *Frdl.* 8, 99; C. 1907 I, 197). — F: 303—304°. — Beim Schmelzen entsteht 4.5.7-Trichlor-benzimidazol (Syst. No. 3473).

N¹-Methyl-N¹-formyl-3.4.6-trichlor-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_7ON_2Cl_3 = H_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot N(CH_3) \cdot CHO$. B. Aus N-Methyl-3.4.6-trichlor-2-nitro-formanilid (Bd. XII, S. 736) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 178299; *Frdl.* 8, 99; C. 1907 I, 197). — F: 159—160°. Schwer löslich in Xylol.

N¹-Acetyl-3.4.6-trichlor-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_7ON_2Cl_3 = H_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Neben 4.5.7-Trichlor-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) aus 3.4.6-Trichlor-2-nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 736) durch Erhitzen mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 178299; *Frdl.* 8, 99; C. 1907 I, 197). — F: 200°.

N-Acetyl-3.4.5.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_2ON_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6Cl_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrachlor-2-nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 737) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 178299; *Frdl.* 8, 100; C. 1907 I, 197). — F: 223—224°. — Beim Erhitzen auf 300° entsteht 4.5.6.7-Tetrachlor-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474).

N-Äthyl-N-acetyl-3.4.5.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{10}H_{10}ON_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6Cl_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem — nicht näher beschriebenen — N-Äthyl-3.4.5.6-tetrachlor-2-nitro-acetanilid durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 178299; *Frdl.* 8, 100; C. 1907 I, 197). — F: 203—204°.

N-Benzyl-N-acetyl-3.4.5.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.2) $C_{12}H_{12}ON_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6Cl_4 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von Essigsäure-[(3.4.5.6-tetrachlor-2-nitro-phenyl)-bensylamid] (Bd. XII, S. 1044) mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 178299; *Frdl.* 8, 100; C. 1907 I, 197). — F: 135—137°.

4-Brom-1.2-diamino-benzol, 4-Brom-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_7N_2Br = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 4-Brom-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 737) (HÜBNER, A. 209, 359) oder von 5-Brom-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 737) (WURSTER, B. 6, 1544) mit Zinn und Salzsäure. — Nadeln. F: 63° (H.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform (H.) und Äther (REMMERS, B. 7, 347). — Liefert bei der Oxydation mit $FeCl_3$ -Lösung 6-Brom-2.3-diamino-phenazin (Syst. No. 3745) und 6-Brom-2-oxy-3-amino-phenazin (Syst. No. 3770) (ULLMANN, MAUTNER, B. 36, 4031). Beim Behandeln mit Natriumamalgam entsteht o-Phenylendiamin (W.). — Salze: HÜBNER. $C_6H_7N_2Br + HCl$. Nadeln. Äußerst löslich in Wasser, schwer in konz. Salzsäure. — $C_6H_7N_2Br + H_2SO_4$. Blättchen. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in kochendem und in Alkohol.

N,N'-Dimethyl-4-brom-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{11}N_2Br = C_6H_3Br(NH \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen des 1-Methyl-5 oder 6-brom-benzimidazol-jodmethylats-(3) (Syst. No. 3473) oder der entsprechenden Pseudobase (Syst. No. 3473) mit Natronlauge (O. FISCHER, MOUSON, *B.* 88, 326). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 78°. Wird durch Eisenchlorid in salzsaurer Lösung zu einem roten Farbstoff oxydiert, der sich in bronzeglänzenden Blättchen abscheidet.

N¹-Phenyl-4-brom-phenylendiamin-(1.2), 5-Brom-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Br = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln von 4-Brom-azobenzol (Syst. No. 2092) in Alkohol mit salzsaurer Zinnchlorürlösung oder durch Reduktion von 5-Brom-2-nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 738) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür in Salzsäure (JACOBSON, GROSSE, *A.* 303, 322). — Farblose, an der Luft sich grau-violett färbende Nadeln. F: 106°. — Gibt in verdünnter salzsaurer Lösung mit Eisenchlorid erst schwach rote, später violette Färbung und schließlich einen aus mikroskopischen Nadelchen bestehenden indigblauen, kupferglänzenden Niederschlag.

5.4'-Dibrom-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot NH \cdot C_6H_3Br$. *B.* Bei mehrtägigem Stehen von 4.4'-Dibrom-azobenzol (Syst. No. 2092) mit Alkohol, Zinnchlorür und etwas Schwefelsäure (G. SCHULTZ, *B.* 17, 465). — Schuppen (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in absol. Alkohol. — Liefert mit nitrosen Gasen in alkoh. Lösung 1-[4-Brom-phenyl]-6-brom-benzotriazol $C_8H_3Br \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \text{N}(C_6H_3Br) \end{smallmatrix} \text{N}$ (Syst. No. 3803).

N¹-Phenyl-N¹-salicylal-4-brom-phenylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{15}ON_2Br = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3Br \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ oder vielleicht auch 6-Brom-1-phenyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidasoldihydrid $C_{16}H_{15}ON_2Br = C_6H_3Br \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \text{N}(C_6H_5) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Durch Kochen einer alkoh. Lösung von 5-Brom-2-amino-diphenylamin mit etwas mehr als der molekularen Menge Salicylaldehyd (JACOBSON, GROSSE, *A.* 303, 325). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155° (J., G.). — Wird beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure nur sehr allmählich gespalten (J., G.).

3.5-Dibrom-1.2-diamino-benzol, 3.5-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_4N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 4.6-Dibrom-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 741) mit Zinn und Salzsäure (JACKSON, RUSSE, *Am.* 35, 150). — Prismen (aus verd. Alkohol). Platten (aus Wasser). F: 83°. Mit Wasserdampf unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig, schwer löslich in Wasser. — $C_6H_4N_2Br_2 + HCl$. Rötlich gefärbte Nadeln. Wird durch Wasser dissoziiert. — $C_6H_4N_2Br_2 + 2HBr$. Ist sehr unbeständig und gibt auch in einer HBr-Atmosphäre HBr ab.

N,N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (JACKSON, RUSSE, *Am.* 35, 152). — Nadeln (aus Essigsäure beim Stehen der Lösung über Ammoniak). F: 227—228°. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Eisessig, schwer löslich in Benzol, Ligroin; löslich in konz. Mineralsäuren sowie in heißer Natronlauge.

3.6-Dibrom-1.2-diamino-benzol, 3.6-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_4N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 3.6-Dibrom-1.2-dinitro-benzol (Bd. V, S. 267) mit Zinkstaub und Essigsäure bei 60—70° (CALHANE, WHEELER, *Am.* 22, 452). — Nadeln (aus Wasser). F: 94—95°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in kaltem Wasser. Löst sich in starker Salpetersäure mit tieferer Farbe. — $C_6H_4N_2Br_2 + HCl$. Weiße Nadeln.

N,N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch kurzes Kochen von 3.6-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) mit Essigsäureanhydrid (C., W., *Am.* 22, 455). — Kristalle (aus Alkohol). F: 265—269° (Zers.). Löslich in Salzsäure, Alkohol und Eisessig, unlöslich in heißem Wasser.

4.5-Dibrom-1.2-diamino-benzol, 4.5-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_4N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 4.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol (Bd. V, S. 267) (SCHIFF, *M.* 11, 338). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 137° unter plötzlicher Zersetzung. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Liefert mit Phenanthrenchinon das entsprechende Azin (Syst. No. 3493).

3.4.5-Tribrom-1.2-diamino-benzol, 3.4.5-Tribrom-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_3N_2Br_3 = H_2N \cdot C_6HBr_3 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 3.4.5-Tribrom-1.2-dinitro-benzol (Bd. V, S. 268) mit Zinn und Salzsäure (JACKSON, FISKE, *Am.* 30, 78). — Kristalle (aus Alkohol). F: 91°(?). Leicht löslich in Äther, Aceton, löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser. Bräunt sich schnell an der Luft. — $C_6H_3N_2Br_3 + HCl$.

N¹-Phenyl-4-jod-phenylendiamin-(1.2), 5-Jod-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}N_2I$ = $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot I \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 4-Jod-azobenzol (Syst. No. 2092) in Alkohol mit salzsaurer Zinnchlorürlösung oder durch Reduktion von 5-Jod-2-nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 746) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 331, 335, 340). — Die freie Base kristallisiert nicht. Liefert durch Kondensation mit Benzil eine Stilbazoniumbase als gelben flockigen Niederschlag, dessen Hydrochlorid und Nitrat kristallisieren. — $C_{12}H_{11}N_2I + HCl$. Farblose Nadeln.

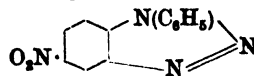
4-Nitro-1.2-diamino-benzol, 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_5O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 747) mit alkoh. Schwefelammonium (GOTTLIEB, A. 85, 27; HEIM, B. 21, 2305; vgl. PINNOW, WISKOTT, B. 32, 900), neben 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) (KEHRMANN, B. 28, 1707). Aus 2.4-Dinitro-anilin in siedendem Alkohol mit wäBr. Natriumhydroxidlösung, neben 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) (BRAND, J. pr. [2] 74, 470). — Dunkelrote Nadeln. F: 195° (G.), 196—198° (BR.), 198° (HEIM). — Liefert mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure 5-Nitro-benzotriazol $O_2N \cdot C_6H_5 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3473) (ZINCKE, A. 311, 290). Darstellung schwarzer Baumwollfarbstoffe durch Verschmelzen von 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) mit Schwefel und Schwefelalkali: Höchster Farbw., D. R. P. 105390; C. 1900 I, 379. Mit Glyoxal-natriumdisulfid (Bd. I, S. 761) entsteht 6-Nitro-chinoxalin (Syst. No. 3480) und mit Benzil (Bd. VII, S. 747) 6-Nitro-2.3-diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3492) (HINSBERG, A. 292, 253). Verbindet sich mit Phenanthrenchinon zum entsprechenden Nitro-phenanthrophenazin (Syst. No. 3493) (HEIM). — $C_6H_5O_2N_3 + HCl + H_2O$. Gelbbraune Nadeln oder Prismen (G.). — $2C_6H_5O_2N_3 + H_2SO_4$. Schuppen (G.). — $C_6H_5O_2N_3 + HNO_3$. Blättchen (G.). — Oxalat $2C_6H_5O_2N_3 + C_2H_2O_4$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser (G.). — $2C_6H_5O_2N_3 + 2HCN + Pt(CN)_2 + 5H_2O$. Hellbraungelbe Prismen (G.). — $2C_6H_5O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Braunrote Prismen (HOFMANN, A. 115, 256).

N¹-Methyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_7H_9O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Entsteht neben N¹-Methyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 120) (KEHRMANN, B. 28, 1708) aus N-Methyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749) und alkoh. Schwefelammonium bei höchstens 50° (KEHRMANN, MESSINGER, J. pr. [2] 46, 573). — Rotbraune Nadeln mit blauem Reflex. F: 177—178° (K., M.). — Beim Versetzen des Hydrochlorids mit Brenztraubensäure entsteht 7-Nitro-3-oxo-2.4-dimethyl-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3568) (K., M.).

N,N'-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{11}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von 1-Methyl-5 oder 6-nitro-benzimidazol-jodmethylat-(3) (Syst. No. 3473) oder der zugehörigen Pseudobase (1.3-Dimethyl-5-nitro-2-oxy-benzimidazoldihydrid, Syst. No. 3473) mit wäBr. Alkalien (O. FISCHER, HESS, B. 36, 3969). Beim Kochen von 5 oder 6-Nitro-1.2-dimethyl-benzimidazol-jodmethylat-(3) (Syst. No. 3474) oder der zugehörigen Pseudobase (Syst. No. 3474) mit alkoh. Kali (O. FI., H., B. 36, 3970). — Rote Prismen. F: 172°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Durch Kochen mit kristallisierter Ameisensäure erhält man wieder 1.3-Dimethyl-5-nitro-2-oxy-benzimidazoldihydrid. — Hydrochlorid. Gelbes, durch Wasser dissoziierendes Salz. — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. Leicht zersetzlich.

N¹,N¹-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei 2-stdg. Kochen von 10 g N,N-Dimethyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749) mit 300 ccm Alkohol und 100 ccm gelbem Schwefelammonium (HEIM, B. 21, 2308). — Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 63°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und CS_2 , sehr leicht in Chloroform und Benzol. Unzerseht löslich in heißem alkoholischen Kali. — Beim Erwärmen mit Äthylnitrit und Salzsäure entsteht N,N-Dimethyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714).

N¹-Phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2), 4-Nitro-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von H_2S in das erwärmte Gemisch aus 50 g 2.4-Dinitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 751), 500 g Alkohol und 50 g wäBr. Ammoniak (NIETZKI, ALMENRÄDER, B. 28, 2971). Durch Einw. von Na_2S auf 2.4-Dinitro-diphenylamin in Alkohol (DELÉTRA, ULLMANN, C. 1904 I, 1570; U., A. 332, 98; REISSERT, GOLL, B. 38, 93). Aus 2.4-Dinitro-diphenylamin mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (N. A.). — Krystallisiert mit 1 H_2O in roten Nadeln, die im Wasserbade wasserfrei und gelb werden (v. WALTHER, KESSLER, J. pr. [2] 74, 190). F: 125° (N., A.), 130—131° (v. W., K., J. pr. [2] 69, 41; 74, 189), 134° (D., U.; U.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (N., A.), ziemlich leicht in Benzol (ZINCKE, A. 313, 261). — Liefert in verd. Salzsäure mit Natriumnitrit 1-Phenyl-5-nitro-benzotriazol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3803) (N., A.; D., U.; U.). Gibt beim Erwärmen mit Formaldehyd und Cyankalium in wäBr. Alkohol



N-[5-Nitro-2-anilino-phenyl]-glycin (S. 32) (R., G.). Gibt beim Kochen mit Ameisensäure 1-Phenyl-5-nitro-benzimidazol (Syst. No. 3473) (R., G.), beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid 1-Phenyl-5-nitro-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (v. W., K., *J. pr.* [2] 60, 41; 74, 193). Liefert bei mehrstündigem Erhitzen mit Bromessigsäure und Natriumacetat (in absol. Alkohol) 1-Phenyl-6-nitro-2-oxo-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3567) (R., G.). Mit Oxalester (Bd. II, S. 535) entsteht 1-Phenyl-6-nitro-2,3-dioxo-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3591) neben 1-Phenyl-5-nitro-benzimidazol-carbonsäure-(2)-äthylester (Syst. No. 3646) (R., G.). — $C_{12}H_{11}O_4N_3 + HCl$. Gelbe Nadeln. F: 198° (v. W., K., *J. pr.* [2] 74, 191).

N¹-Methyl-N¹-phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2), 4-Nitro-2-methylamino-diphenylamin $C_{13}H_{13}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Phenyl-5-nitro-benzimidazol-jodmethylat-(3) (Syst. No. 3473) in alkoh. Lösung mit Ätzkali (v. WALTHER, KESSLER, *J. pr.* [2] 74, 242). — Rote Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 155–156°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol. — Geht durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in die Verbindung $O_2N \cdot C_6H_5 < \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N(C_6H_5) \end{smallmatrix} > C(CH_3) \cdot OH$ (Syst. No. 3474) über.

N¹-Methyl-N¹-phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2), 4-Nitro-2-amino-N-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°, bestimmt aus der Hydrolyse des Hydrochlorids: $5,0 \times 10^{-12}$ (FLÜRSCHHEIM, *Soc.* 95, 733).

4,2',4'-Trinitro-2-amino-N-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{11}O_6N_5 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Suspension von 2,4,2',4'-Tetranitro-N-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 753) in Alkohol und wäßr. Ammoniak (NIETZKI, RAILLARD, *B.* 81, 1461). — Krystalle (aus Eisessig). F: 190°. — Das Hydrochlorid wird durch Wasser zerlegt. Wird von salpetriger Säure in 1-[2,4-Dinitro-phenyl]-5-nitro-benzotriazol-hydroxymethylat-(1) $O_2N \cdot C_6H_5 < \begin{smallmatrix} N(CH_3)(OH) \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \\ N \end{smallmatrix} > N$

(Syst. No. 3803) übergeführt. Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und darauffolgendes Erwärmen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure wird 1-[2,4-Dinitro-phenyl]-5-nitro-2-methyl-benzimidazol-hydroxymethylat-(1) (Syst. No. 3474) erhalten.

N¹-Äthyl-N¹-phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2), 4-Nitro-2-amino-N-äthyl-diphenylamin $C_{14}H_{15}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von alkoh. Schwefelammonium auf 2,4-Dinitro-N-äthyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 753) (DELÉTRA, ULLMANN, *C.* 1904 I, 1570). — Dunkelrote Krystalle (aus Ligroin + Benzol). F: 86,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in Eisessig, Äther, Alkohol und Benzol; färbt H_2SO_4 rot. — Durch Diazotieren und Erhitzen des Produktes mit Kupferpulver entsteht 3-Nitro-9-äthyl-carbazol (Syst. No. 3086). — Sulfat. Gelbbraune Platten. F: 98°.

N¹-o-Tolyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2), 4'-Nitro-2'-amino-2-methyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von [2,4-Dinitro-phenyl]-o-toluidin (Bd. XII, S. 787) mit Schwefelnatrium in Alkohol (Höchstes Farbw., D. R. P. 85388; *Färb.* 4, 77) oder mit Schwefelammonium in Alkohol (Hö. Fa.; MUTTELET, *A. ch.* [7] 14, 401). — Dunkelrote Nadeln oder Platten (aus verd. Alkohol). F: 121° (Hö. Fa.), 118–120° (MÜ.). Schwach basisch (Hö. Fa.).

N¹-p-Tolyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2), 4'-Nitro-2'-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von H_2S in eine ammoniakalische-alkoholische Lösung von [2,4-Dinitro-phenyl]-p-toluidin (Bd. XII, S. 906) (MUTTELET, *A. ch.* [7] 14, 401). — F: 155–156°.

N¹-α-Naphthyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2) $C_{16}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)$. B. Aus [2,4-Dinitro-phenyl]-α-naphthylamin (Bd. XII, S. 1224) in Alkohol mit Schwefelammonium beim Erhitzen (HEIM, *B.* 21, 2302). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 145–147°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Aceton, mäßig in Äther. — Liefert mit Äthylnitrit in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Salzsäure 1-α-Naphthyl-5-nitro-benzotriazol (Syst. No. 3803).

N¹-β-Naphthyl-4-nitro-phenylendiamin-(1,2) $C_{16}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)$. B. Man läßt 3 g [2,4-Dinitro-phenyl]-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1276) mit 450 ccm Alkohol und 50 ccm gelbem Schwefelammonium 24 Stdn. stehen und erwärmt dann 3 Stdn. auf 70–75° (HEIM, *B.* 21, 590). — Braune, kantharidenglänzende Nadeln (aus verd. alkoh. Lösung), ziegelrote Prismen (aus konz. alkoh. Lösung). Die braune Form geht bei 150° in die rote über. F: 195°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr leicht in Äther, Chloroform, Eisessig und Aceton, unlöslich in Ligroin. Färbt Seide goldgelb.

Benzil-mono-[5-nitro-2-anilino-anil], Benzilderivat des 4-Nitro-2-amino-diphenylamins $C_{26}H_{19}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot N \cdot C(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzil

und 4-Nitro-2-amino-diphenylamin beim Erwärmen in alkoh. Lösung (KEHRMANN, NACHEFF, B. 31, 2427). — Hellgelbe Nadeln (aus viel Alkohol). Schmilzt unscharf gegen 200°. Unlöslich in Wasser. Nicht basisch. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe und geht in dieser Lösung innerhalb 24 Stunden in das Sulfat des 6-Nitro-2.3-diphenyl-chinoxalin-hydroxyphenylate-(1) (Syst. No. 3492) über.

N¹-Phenyl-N²-formyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2), 4-Nitro-2-formamino-diphenylamin $C_{15}H_{11}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CHO$. B. Durch Behandeln von 4-Nitro-2-amino-diphenylamin mit wasserfreier Ameisensäure bei gewöhnlicher Temperatur (v. WALTHER, KESSLER, J. pr. [2] 74, 203). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 182°.

N¹-Phenyl-N²-acetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2), 4-Nitro-2-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-2-amino-diphenylamin und Essigsäureanhydrid (NIETZKI, ALMENRÄDER, B. 28, 2971; ZINKE, A. 318, 262). — Gelbe Nadeln. F: 163–164° (N., A.), 164° (v. WALTHER, KESSLER, J. pr. [2] 69, 41; 74, 192), 173–174° (Z.). Ziemlich löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Benzol (Z.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit tief violetter Farbe (v. W., K.). Wird durch Behandlung mit verd. Salzsäure in der Wärme in 1-Phenyl-5-nitro-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) übergeführt (v. W., K.).

N¹-β-Naphthyl-N²-acetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_{19}H_{15}O_3N_3 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 1 g N¹-β-Naphthyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) (S. 30) mit 15 g Essigsäureanhydrid (HEIM, B. 31, 591). — Orangerote Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 200° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, in Chloroform, Aceton und Eisessig, schwerer in Benzol, unlöslich in Ligroin. — Verliert beim Schmelzen sowie bei längerem Erhitzen auf 170° Wasser und bildet 1-β-Naphthyl-5-nitro-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474).

N,N'-Diacetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{11}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) und Essigsäureanhydrid (LADENBURG, B. 17, 150). — Nadeln (aus Eisessig). F: 227°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Benzidin entsteht ein gelber Schwefelfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 147403; O. 1904 I, 234).

N¹-Phenyl-N²-benzoyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2), 4-Nitro-2-benzamino-diphenylamin $C_{19}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 5 g 4-Nitro-2-amino-diphenylamin (S. 29), gelöst in 100 ccm Benzol, und 5 g Benzoylchlorid in der Kälte (MUTTELET, Bl. [3] 17, 866). Aus 4-Nitro-2-amino-diphenylamin und Benzoesäureanhydrid in alkoh. Lösung (v. WALTHER, KESSLER, J. pr. [2] 74, 243). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 201–202° (M.), 202° (v. W., K.). Sehr schwer löslich in Benzol (M.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe (v. W., K.). — Liefert durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° salzsaures 5-Nitro-1.2-diphenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (v. W., K.).

N¹-o-Tolyl-N²-benzoyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2), 4'-Nitro-2'-benzamino-2-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4'-Nitro-2'-amino-2-methyl-diphenylamin (S. 30) und Benzoylchlorid in Benzol (MUTTELET, Bl. [3] 17, 867). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 164–165°.

N¹-p-Tolyl-N²-benzoyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2), 4'-Nitro-2'-benzamino-4-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4$. B. Aus 4'-Nitro-2'-amino-4-methyl-diphenylamin (S. 30) und Benzoylchlorid in Benzol (M., Bl. [3] 17, 866). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 210–211°. Kaum löslich in Benzol, löslich in warmem Alkohol.

N¹-β-Naphthyl-N²-benzoyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_{23}H_{17}O_3N_3 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus N¹-β-Naphthyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) (S. 30) und Benzoylchlorid in Benzol (M., Bl. [3] 17, 867). — Orangegelbe Nadeln. F: 217–218°. Kaum löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin und Chloroform.

N,N'-Dibenzoyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_{22}H_{15}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, HESS, B. 36, 3970. — B. Beim Schütteln von 5-Nitro-benzimidazol (Syst. No. 3473) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (BAMBERGER, BERLÉ, A. 273, 351). — Nadeln (aus Alkohol). F: 235–236°; leicht löslich in Alkohol und Chloroform, kaum in Äther und Ligroin (Ba., Be.).

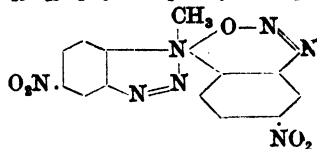
[4-Nitro-2-amino-phenyl]-urethan $C_{11}H_{11}O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Lösen von [2.4-Dinitro-phenyl]-urethan (Ed. XII, S. 755) in heißer dünner Schwefelammoniumlösung (HAGER, B. 17, 2630). — Orangerote Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 162°. Leicht löslich in Alkohol. — Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim

¹⁾ In der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Auflage dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von PHILLIPS (Soc. 1928, 175) wird der Schmelzpunkt zu 255° angegeben.

Erwärmen mit verd. Säuren in Alkohol und 5-Nitro-benzimidazol-(2) $O_2N \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \text{CO}$ (Syst. No. 3567).

N-[5-Nitro-2-anilino-phenyl]-glycin $C_{14}H_{13}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Formaldehyd und KCN auf 4-Nitro-2-amino-diphenylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (REISSERT, GOLL, B. 36, 94). — Wird aus der Lösung in Soda durch Salzsäure als ziemlich hygroskopischer Niederschlag gefällt. F: 96°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, schwer in Äther, Benzol und Benzin. — Wird beim Erhitzen teilweise anhydriert. Wird in alkoh. Lösung durch konz. Schwefelsäure in 1-Phenyl-6-nitro-2-oxo-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3567) übergeführt.

4,4'-Dinitro-2,2'-diamino-N-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{13}O_4N_5 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von H_2S in die erwärmte Suspension von 2,4,2',4'-Tetranitro-N-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 753) in Alkohol und wäbr. Ammoniak (NIETZKI, RAILLARD, B. 31, 1462). — Wird von salpetriger Säure in die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3803) übergeführt.



N,N'-Dimethyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{10}O_2N_3Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl(NH \cdot CH_3)_2$. B. Man führt 5-Chlor-benzimidazol (Syst. No. 3473) durch Nitrieren in das bei 180—181° schmelzende 5-Chlor-x-nitro-benzimidazol über, behandelt dieses mit Methyljodid, stellt aus dem so gebildeten N-Methyl-5-chlor-x-nitro-benzimidazol-N'-jod-methylat durch Erwärmen mit wäbr. Kalilauge die Pseudobase $O_2N \cdot C_6H_3Cl \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot OH$ dar und kocht diese $\frac{1}{2}$ Stde. mit alkoh. Kalilauge (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 64). — Rote Prismen (aus Wasser). F: 220°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in heißem Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Ameisensäure wieder die Verbindung $O_2N \cdot C_6H_3Cl \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot OH$.

N,N'-Diacetyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_{10}H_{10}O_4N_3Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von N,N'-Diacetyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) mit roter rauchender Salpetersäure (O. F., L., J. pr. [2] 74, 61). — Schwachgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol, sonst schwer löslich. Färbt sich mit konz. Alkali tiefrot. — Liefert durch Erhitzen mit konz. Salzsäure 5-Chlor-x-nitro-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474).

N,N'-Dibenzoyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) $C_{20}H_{14}O_4N_3Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Eintragen von N,N'-Dibenzoyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) in rote rauchende Salpetersäure (O. F., L., J. pr. [2] 74, 62). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 209—210°. Löslich in konz. Salzsäure und Schwefelsäure. Liefert mit konz. Kalilauge ein rotes, unbeständiges Kaliumsalz.

3,5-Dinitro-1,2-diamino-benzol, 3,5-Dinitro-phenylendiamin-(1.2) $C_6H_4O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH_2$. B. Entsteht neben 5-Nitro-1,2,3-triamino-benzol (Syst. No. 1800) (NIETZKI, HAGENBACH, B. 30, 543) beim Behandeln von Pikramid (Bd. XII, S. 763) mit wäbr. Schwefelammonium (NORTON, ELLIOT, B. 11, 327; vgl. CLEMM, J. pr. [2] 1, 158; NI., DIETSCHY, B. 34, 58¹⁾). Aus dem 2-Brom-3,5-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 762) mit alkoh. Ammoniak im Einschlußrohr bei 150° (KÖRNER, CONTARDI, R. A. L. [5] 17 I, 479). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (NI., HA.; K., Co.), 210—211° (No., E.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in heißem Wasser, ziemlich in Eisessig, sehr leicht in Alkohol (No., E.). Zersetzt sich beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Ammoniakentwicklung (No., E.). — $C_6H_4O_4N_4 + HCl$. Gelbe Nadeln. Wird durch Wasser in HCl und die freie Base gespalten (No., E.).

N,N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{10}O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3,5-Dinitro-phenylendiamin-(1.2) und Acetylchlorid (NORTON, ELLIOT, B. 11, 328). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245—246° (No., E.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigester (No., E.). — Wird von kochender Kalilauge nicht angegriffen; mit alkoh. Ammoniak entsteht bei 130° 3,5-Dinitro-phenylendiamin-(1.2) (No., E.). Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht 4,6-Dinitro-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (NI., HA.).

¹⁾ Das von NIETZKI, DIETSCHY benutzte, für 2,4,6-Trinitro-phenylhydroxylamin gehaltene Ausgangsmaterial ist von BORSCHÉ, B. 56 [1923], 1930, als Pikramid erkannt worden.

2. 1,3-Diamino-benzol, Phenylendiamin-(1,3), m-Phenylendiamin
 $C_6H_7N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

Bildung.

B. Aus m-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 258) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 11, 521; 12, 639; *C. r.* 53, 893; 56, 992; *J.* 1861, 512; 1863, 421), mit Zinn und Salzsäure (GERDEMANN, *Z.* 1865, 51; vgl. KKKULÉ, *Z.* 1866, 693), mit Kupfer und Salzsäure (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 127815; *Frdl.* 6, 73), mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ in Wasser in Gegenwart von Na_3PO_4 (SEYEWETZ, NOEL, *Bl.* [4] 3, 498), ferner durch elektrolytische Reduktion in wäbrig-alkoholischer Salzsäure entweder unter Anwendung von Zinnkathoden oder von indifferenten Kathoden bei Anwesenheit eines Zinnsalzes (BOE & Söhne, D. R. P. 116942; *Frdl.* 6, 67; *C.* 1901 I, 150). Bei der Reduktion von 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ in Wasser in Gegenwart von Na_3PO_4 bei 80–85°, neben wenig 4 oder 6-chlor-3-amino-phenylsulfamidsaurem Natrium (S. 54) (SEY., No., *Bl.* [4] 3, 499). Bei der Reduktion von 4-Brom-1,3-dinitro-benzol (ZINCKE, SENTENIS, B. 5, 792) oder von 2,4,6-Tribrom-1,3-dinitro-benzol (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 476) mit Zinn und Salzsäure. Aus 2,4-Dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 411) (WURSTER, B. 7, 149; GRIESS, B. 7, 1225) oder aus 2,6-Dinitro-benzoesäure (GRIESS, B. 7, 1226) durch Behandeln mit Zinn und Salzsäure. Aus 2,4-Dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 78) mit Zinn und Salzsäure (BLANKSMA, R. 24, 322). Aus 3-Nitro-anilin durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (A. W. HOF.), mit Zinnchlorür und Salzsäure (GOLDSCHMIDT, INGEBRECHTSSEN, *Ph. Ch.* 48, 435, 447), durch elektrolytische Reduktion in Kochsalzlösung unter Verwendung von Kupferkathoden und unter Zusatz von Kupferpulver (BOE & Söhne, D. R. P. 130742; *Frdl.* 6, 72; *C.* 1902 I, 960; vgl. ELBS, BRAND, *Z. El. Ch.* 8, 788). Beim Destillieren von 3,5-Diamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) mit Baryt (WURSTER, AMBÜHL, B. 7, 214). Aus Resorcin (Bd. VI, S. 796) durch Erhitzen mit Ammoniumsulfid und wäbr. Ammoniak auf 125–150° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 117471; *Frdl.* 6, 190; *C.* 1901 I, 350) oder mit 4 Tln. Calciumchlorid-Ammoniak auf 280–300° (SEY., *Bl.* [3] 3, 810; *C. r.* 109, 814). Aus Isophthalsäure-diazid (Bd. IX, S. 837) durch Erwärmen mit absol. Alkohol und Erhitzen des entstandenen m-Phenylendiurethans (S. 49) mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 120° (DAVIDIS, *J. pr.* [2] 54, 85). In geringer Menge beim Erhitzen des Kaliumsalzes der m-Benzoldisulfonsäure (Bd. XI, S. 199) mit Natriumamid (JACKSON, WING, *Am.* 9, 77).

Darstellung.

Zur Darstellung des m-Phenylendiamins im kleinen reduziert man m-Dinitro-benzol mit Zinn und Salzsäure, fällt das Zinn mit Schwefelwasserstoff aus (GERDEMANN, *Z.* 1865, 51), übersättigt die Lösung des salzsauren Salzes mit Kaliumcarbonat, schüttelt mit Äther aus und reinigt die Base durch fraktioniertes Destillieren (ZINCKE, SENTENIS, B. 5, 792). Zur Gewinnung von freiem m-Phenylendiamin aus seinem salzsauren Salz s. auch R. MEYER, J. MATER, A. 327, 28.

Technisch wird salzsaures m-Phenylendiamin durch Reduktion von m-Dinitro-benzol mit Eisen und Salzsäure gewonnen (vgl. SCHULTZ, *Die Chemie des Steinkohlenteers*, 4. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1926], S. 198).

Physikalische Eigenschaften.

Hemimorphe, rhombische Krystalle, die manchmal Krystallwasser enthalten (LEHMANN, *Z. Kr.* 6, 586; *J.* 1862, 369). F: 61–62° (ZINCKE, SENTENIS, B. 5, 792), 63° (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 11, 522; 12, 641), 63–64° (WURSTER, B. 7, 150). Kp: 276° bis 277° (korr.) (ZL, SI.), 287° (korr.) (A. W. HOF.); Kp₇₆₀: 282–284° (korr.) (PERKIN, *Soc.* 69, 1214). D₄²⁰: 1,10696; D₂₀²⁰: 1,1421; D₂₀²⁰: 1,1389; D₂₀²⁰: 1,1337; D₂₀²⁰: 1,1283; D₂₀²⁰: 1,1257; D₂₀²⁰: 1,1240 (PER., *Soc.* 69, 1214, 1232). Sehr leicht löslich in Wasser (A. W. HOF.; LE.) und Alkohol, weniger in Äther (A. W. HOF.). Rotiert auf fettfreiem Wasser (GATTERMANN, B. 18, 1484). n_D²⁰: 1,62558; n_D²⁰: 1,63390; n_D²⁰: 1,67617 (PER., *Soc.* 69, 1232). Molekularrefraktion und -dispersion: PER., *Soc.* 69, 1232. Magnetisches Drehungsvermögen: PER., *Soc.* 69, 1109, 1245. Die Dämpfe des m-Phenylendiamins zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen bei atmosphärischem Druck violette Lumineszenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 26, 724; B. 33, 1730). Die Lösungen des m-Phenylendiamins reagieren stark alkalisch (A. W. HOF.). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: VIGNON, *Bl.* [3] 2, 675. Zur Hydrolyse des Hydrochlorids vgl. VILEY, *Soc.* 93, 2133.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung von Elektrizität. Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung auf m-Phenylendiamin in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, *C. r.* 126, 784. Einw. von Teslaströmen s. oben.

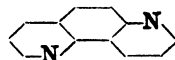
Einwirkung anorganischer Reagenzien. m-Phenylendiamin wird in alkal. Lösung von Ozon burgunderrot, vom Sauerstoff der Luft fast gar nicht, von Hydroperoxyd nicht gefärbt (ERLWEIN, WEYL, *B.* 31, 3158). Beim Erwärmen einer konzentrierten wäßrigen Lösung von m-Phenylendiamin mit überschüssiger Natriumperoxydlösung entsteht etwas 3-Nitroanilin (O. FISCHER, TROST, *B.* 26, 3084). m-Phenylendiamin reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung bei gelindem Erwärmen unter Spiegelbildung (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Journ. Soc. Chem. Ind.* 21, 1374). Beim Einleiten von bromhaltiger Luft in eine wäßr. Lösung des m-Phenylendiamins oder eines seiner Salze entsteht 2.4.6-Tribrom-phenylendiamin-(1.3) (S. 56) (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 470). Bei der Einw. einer Lösung von 4 At.-Gew. Jod in heißem Alkohol auf 1 Mol.-Gew. salzsaures m-Phenylendiamin in Wasser in Gegenwart von Natriumacetat entsteht 4.6-Dijod-phenylendiamin-(1.3) (S. 56) (MORGAN, WOOTTON, *Soc.* 87, 938). Über Produkte, welche durch Erhitzen des m-Phenylendiamins mit Schwefel entstehen, vgl. KALLE & Co., D. R. P. 86096; *Frdd.* 4, 1055; Clayton Aniline Co., D. R. P. 120504; *Frdd.* 6, 89; C. 1901 I, 1128. Überführung der aus m-Phenylendiamin durch Schwefelung erhaltenen Produkte mittels schwefliger Säure in „Thiosulfonsäuren“ $R \cdot S \cdot SO_3H$: Clayton Aniline Co. Beim Einleiten von trockenem Schwefeldioxyd in eine äther. Lösung von m-Phenylendiamin entsteht die Verbindung $C_6H_4(NH_2)_2 + SO_2$ (?) (S. 38) (MICHAELIS, *A.* 274, 260). Einw. wäßr. Disulfidlösung auf m-Phenylendiamin: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 126136; *Frdd.* 6, 190; C. 1901 II, 1138. Beim Hinzufügen von Thionylchlorid zu einer Lösung von m-Phenylendiamin in wasserfreiem Benzol oder beim Erhitzen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Thionylchlorid in Benzol am Rückflußkühler wird N,N'-Dithionyl-m-phenylendiamin $C_6H_4(N:SO)_2$ (S. 52) gebildet (M., *A.* 274, 259, 260). Trägt man 1 Tl. salzsaures m-Phenylendiamin in 5 Tle. rauchende Schwefelsäure ein und erhitzt nach Entfernung des Chlorwasserstoffs mehrere Tage im geschlossenen Rohr auf 170° , so entsteht Phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) (POST, HARDTUNG, *A.* 205, 107). Erhitzt man m-Phenylendiamin mit so viel rauchender Schwefelsäure auf $70-130^\circ$, daß auf 1 Mol.-Gew. der Base mindestens 2 Mol.-Gew. SO_3 kommen, so erhält man Phenylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(4.6) (Syst. No. 1924) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 78834; *Frdd.* 3, 43; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202016; *Frdd.* 9, 309; C. 1908 II, 1223). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf m-Phenylendiamin in Gegenwart von Salzsäure entsteht der im Handel unter dem Namen Phenylbraun, Vesuvin, Bismarckbraun, Manchesterbraun vorkommende Farbstoff (S. 39) (vgl. HOLLEMAN, *Z.* 1865, 557; CARO, GRIESS, *Z.* 1867, 278; TÄUBER, WALDER, *B.* 30, 211, 2897); der Farbstoff ist stets ein Gemisch der Salze verschiedener Verbindungen; in der aus dem Farbstoff erhältlichen Rohbase bildet Benzol-1.3-bis-[azo-m-phenylendiamin] $C_6H_4[N:N \cdot C_6H_3(NH_2)_2]_2$ (Syst. No. 2183) den Hauptbestandteil, daneben finden sich wechselnde Mengen von 2.4.3'-Triamino-azobenzol (Syst. No. 2183), eine benzolunlösliche Farbbase und säureunlösliche, teerartige Produkte (TÄU., WAL., *B.* 33, 2898). Wendet man auf 3 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin 4 Mol.-Gew. HCl und 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit an, so findet sich im Reaktionsprodukt ziemlich reichlich Triaminoazobenzol; geht man von zweifach salzsauren Salzen aus, so verläuft die Farbstoffbildung stets unter Stickstoffentwicklung und es entsteht kein Triaminoazobenzol (TÄU., WAL., *B.* 30, 2112; 33, 2898; vgl. auch MÖHLAU, L. MEYER, *B.* 30, 2205). Über die Geschwindigkeit der Bildung von Bismarckbraun aus salzsaurem m-Phenylendiamin $C_6H_5N_2 + 2HCl$ und Natriumnitrit vgl. VELEY, *Soc.* 95, 1189. Die Bildung von Bismarckbraun aus m-Phenylendiamin und salpetriger Säure kann zur Erkennung und quantitativen Bestimmung sehr geringer Mengen von salpetriger Säure dienen (GRIESS, *B.* 11, 625; TIEMANN, PREUSSE, *B.* 11, 628). Bei raschem Eingießen einer Lösung von 2 Mol.-Gew. Nitrit in eine Lösung von 3 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin und 4 Mol.-Gew. Salzsäure bildet sich neben Bismarckbraun 4-Nitroso-phenylendiamin-(1.3) (bezw. desmotrope Formen) (Syst. No. 1874) (TÄU., WAL., *B.* 33, 2116; D. R. P. 123375; C. 1901 II, 670; vgl. BERTELS, *B.* 37, 2276). Bei der Einw. eines großen Überschusses an salpetriger Säure in Gegenwart von sehr viel Salzsäure (D: 1,15) erhält man m-Phenylbis-diazoniumchlorid $ClN_2 \cdot C_6H_4 \cdot N_2Cl$ (Syst. No. 2197) (GRIESS, *B.* 19, 317; vgl. HANTZSCH, BORGHANS, *B.* 30, 93). Versetzt man salzsaures m-Phenylendiamin mit salzsaurem Kupferchlorürlösung und dann bei Siedetemperatur mit Natriumnitrit, so entsteht m-Dichlor-benzol (SANDMEYER, *B.* 17, 2652). Salpetersaures m-Phenylendiamin liefert in alkoh. Lösung in Gegenwart von $AlCl_3$ in der Wärme in geringer Menge N,N'-Dinitro-m-phenylendiamin (?) (Syst. No. 2220) (GABUTTI, C. 1902 I, 716). Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit 10%iger Salzsäure im Druckrohr auf 180° entsteht Resorcin, neben etwas Diresorcin und Spuren von 3-Amino-phenol (J. MEYER, *B.* 30, 2569).

Beispiele für die Einwirkung von Halogen- und Nitroderivaten der Kohlenwasserstoffe. Durch erschöpfende Behandlung von m-Phenylendiamin mit Methyljodid und Silberoxyd wird Hexamethyl-m-phenylen-bis-ammoniumjodid (S. 41) erhalten (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 12, 642; *C. r.* 56, 994; *J.* 1863, 422). Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit o-Chlor-nitrobenzol (Bd. V, S. 241) in Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat im Kohlendioxydstrom auf $170-180^\circ$ bildet sich 2'-Nitro-3-amino-diphenyl-

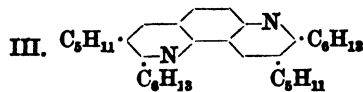
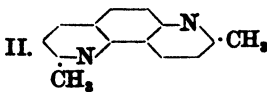
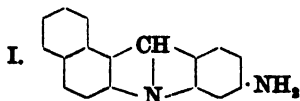
amin (S. 41) (KEHRMANN, STEINER, *B.* 34, 3090). Bei gelindem Erwärmen eines mit etwas Alkohol versetzten Gemenges gleicher Teile m-Phenylendiamin und 4-Chlor-1,2-dinitrobenzol (Bd. V, S. 262) bildet sich 5'-Chlor-2'-nitro-3-amino-diphenylamin (S. 41) (LAUBENHEIMER, *B.* 11, 1158). Beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von m-Phenylendiamin mit 4-Chlor-1,3-dinitrobenzol entsteht 2',4'-Dinitro-3-amino-diphenylamin (S. 41) (LEYMANN, *B.* 15, 1237). Beim Kochen von m-Phenylendiamin mit 4 Mol.-Gew. Benzylchlorid unter Zusatz von Natronlauge wird N.N'.N'.N'-Tetrabenzyl-m-phenylendiamin (S. 43) erhalten (MELDOLA, COSTE, *Soc.* 55, 602). Beim Erhitzen alkoh. Lösungen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem m-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. o-Nitro-benzylchlorid in Gegenwart von 4 Mol.-Gew. Natriumacetat auf dem Wasserbade entsteht N.N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-m-phenylendiamin (S. 43) (LELLMANN, MAYER, *B.* 25, 3583).

Bei mehrstündigem Erhitzen von m-Phenylendiamin mit einem Überschuß von Chloroform unter Druck auf 190—200° entsteht als Hauptprodukt ein brauner Farbstoff (WEINSCHEK, *Ch. Z.* 27, 13). Kocht man m-Phenylendiamin mit einem bedeutenden Überschuß an Chloroform in Gegenwart von konzentrierter, mit 10—20% Alkohol versetzter Kalilauge 2—5 Stdn., so gewinnt man m-Phenylendiisocyanid (S. 44) (KAUFLEB, *B.* 34, 1578, 1579).

Beispiele für die Einwirkung von Oxy-Verbindungen. Bei 8-stdg. Erhitzen von 10 g m-Phenylendiamin mit 20 g Methylalkohol und 16 g Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180—190° entsteht N.N'.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin (S. 40) (WURST, MORLEY, *B.* 12, 1814; vgl. VAN ROMBURGH, *R.* 7, 1). Durch Erhitzen von 4 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit 3 Mol.-Gew. α -Naphthol im Kohlendioxydstrom zunächst auf 270° bis 280°, dann auf 300° erhält man als Hauptprodukt N- α -Naphthyl-m-phenylendiamin (S. 43), während beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit 4 Mol.-Gew. α -Naphthol im Kohlendioxydstrom erst auf 270°, schließlich auf 290° als Hauptprodukt N.N'-Di- α -naphthyl-m-phenylendiamin (S. 43) entsteht (MEERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 545, 550). Mit 1 Mol.-Gew. β -Naphthol entsteht bei 250—260° hauptsächlich N- β -Naphthyl-m-phenylendiamin (S. 43), neben N.N'-Di- β -naphthyl-m-phenylendiamin (GAESS, ELAESSER, *B.* 26, 976; vgl. RUHEMANN, *B.* 14, 2655), mit 2 Mol.-Gew. β -Naphthol bei ca. 300° vorwiegend N.N'-Di- β -naphthyl-m-phenylendiamin (DAHL & Co., *D. R. P.* 74782; *Frdd.* 3, 518; GAESS, ELA.; O. FISCHER, SCHÜTTE, *B.* 26, 3086). Über einen Schwefelfarbstoff, der beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Hydrochinon und Schwefel entsteht, s. Deutsche Vidal-Farbstoff-Akt.-Ges., *D. R. P.* 114802; *Frdd.* 6, 723; *C.* 1900 II, 932. Über farbstoffartige Produkte, welche beim Erhitzen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Resorcin oder Glycerin entstehen, vgl. PAUL, *Ch. Z.* 28, 703. Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Glycerin, m-Dinitrobenzol und konz. Schwefelsäure (SKRAUP, VORTMANN, *M.* 3, 571) oder mit Glycerin, Arsensäure und konz. Schwefelsäure (KNUFFEL, *B.* 29, 707) entsteht m-Phenanthrolin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3487).



Beispiele für die Einwirkung von Oxo-Verbindungen und von Oxy-oxo-Verbindungen. m-Phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit β -Naphthol und Formaldehyd bezw. Polyoxymethylen das Amino-benzoacridin der Formel I (Syst. No. 3401) (ULLMANN, BÜHLER, *Zeitschrift für Farben- und Textil-Industrie* 4, 522; *C.* 1906 I, 58). Beim Erhitzen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf 150—160° bildet sich das Dimethyl-m-phenanthrolin der Formel II (Syst. No. 3487) (v. MILLER, NIEDERLÄNDER, *B.* 24, 1740). Aus salzsaurem m-Phenylendiamin und Onanthol (Bd. I, S. 695) in Alkohol entsteht beim Erwärmen auf dem Wasserbade als Hauptprodukt



das Di-n-amyldihexyl-m-phenanthrolin der Formel III (Syst. No. 3487) (v. MILLER, GERDESSEN, *B.* 24, 1731). m-Phenylendiamin reagiert mit Benzaldehyd unter Bildung von N.N'-Dibenzal-m-phenylendiamin (S. 44) (R. MEYER, GROSS, *B.* 32, 2366). Reaktion mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure s. S. 37. Versetzt man eine Lösung von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin in 2 Mol.-Gew. Acetylacetone (Bd. I, S. 777) mit einigen Tropfen Eisessig, so erhält man N.N'-Bis-[methyl-acetonyl-methylen]-m-phenylendiamin (S. 44) (MAROKWALD, *A.* 274, 368). m-Phenylendiamin kondensiert sich mit der äquimolekularen Menge Dimethyldihydroresorcin (Bd. VII, S. 559) zu 1,1-Dimethyl-cyclohexandion-(3,5)-mono-[3-amino-anil] (S. 44), das mit 1 Mol.-Gew. Dimethyldihydroresorcin unter Bildung von m-Phenyl-bis-[dimethyldihydroresorcin-monimid] (S. 44) reagiert (HAAS, *Soc.* 89, 389, 392). Bei der Einw. von 2,3-Dibrom-naphthochinon-(1,4) (Bd. VII, S. 731) auf m-Phenylendiamin in Gegenwart von alkoh. Natriumäthylatlösung entsteht 3-Brom-2-[3-amino-anilino]-naphthochinon-(1,4) (Syst. No. 1874) (LINDENBAUM, *B.* 34, 1052).

Erhitzt man m-Phenylendiamin in Gegenwart von etwas salzsaurem m-Phenylendiamin mit Benzoin (Bd. VIII, S. 167) auf 180° , so entsteht Tetraphenyl-benzodipyrrol (Syst. No. 3501) (JAPP, MELDRUM, *Soc.* 75, 1044).

Beispiele für die Einwirkung von Carbonsäuren, Oxy-carbonsäuren, Oxocarbonsäuren und ihren Derivaten. Beim Kochen von m-Phenylendiamin mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Ameisensäure in verdünnter wäßriger Lösung am Rückflußkühler entsteht N,N'-Diformyl-m-phenylendiamin (S. 45) (TOBIAS, *B.* 15, 2447). Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Eisessig entsteht N-Acetyl-m-phenylendiamin (S. 45) (WALLACH, SCHULZE, *B.* 15, 3020), bei längerem Kochen mit $2\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Eisessig wird N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin (S. 46) erhalten (BARBAGLIA, *B.* 7, 1257). N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin entsteht auch beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetamid (KELBE, *B.* 16, 1200). Beim Erwärmen von m-Phenylendiamin mit Chloressigsäureäthylester entsteht m-Phenylendiglycin-diäthylester (S. 51) (ZIMMERMANN, *B.* 15, 518). Beim Schmelzen von Benzoesäure mit überschüssigem m-Phenylendiamin (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 385) oder beim Erwärmen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Benzoylchlorid (RUHEMANN, *B.* 14, 2652) wird N,N'-Dibenzoyl-m-phenylendiamin (S. 47) gebildet. Bei allmählichem Eintragen einer Lösung von m-Phenylendiamin in eine siedende Oxalsäurelösung entsteht [3-Amino-phenyl]-oxamidsäure (S. 47) (KLUSEMANN, *B.* 7, 1262). Bei 1—2-stdg. Kochen von 1 Tl. m-Phenylendiamin mit 10 Tln. Oxalsäure-diäthylester erhält man m-Phenyl-bis-[oxamidsäure-äthylester] (S. 47) (R. MEYER, SEELIGER, *B.* 29, 2642, 2645 Anm. 1). Beim Schmelzen eines Gemisches von m-Phenylendiamin und Bernsteinsäure bei etwa 200° (BIEDERMANN, *B.* 9, 1669) oder beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem m-Phenylendiamin, Bernsteinsäure und Soda auf $150-180^\circ$ (R. MEY., J. MAIER, A. 327, 18, 24) bildet sich m-Phenyl-bis-succinimid $C_6H_4 \left[N \begin{smallmatrix} \diagup CO \cdot CH_2 \\ \diagdown CO \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \right]$ (Syst. No. 3201). Aus salzsaurem m-Phenylendiamin und Bernsteinsäure

erhielt GRIESS (*B.* 18, 2410 Anm. 1) unter nicht näher angegebenen Bedingungen N-[3-Amino-phenyl]-succinamidsäure (S. 48). Beim Erwärmen von m-Phenylendiamin mit überschüssigem Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) in absolut-alkoholischer Lösung entsteht m-Phenyl-bis-succinamidsäure $C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$ (S. 48); arbeitet man dagegen mit Bernsteinsäureanhydrid in Essigesterlösung bei 40° , so erhält man N-[3-Amino-phenyl]-succinamidsäure (R. MEY., J. MAI., A. 327, 27, 31, 36, 38). Zur Reaktion zwischen m-Phenylendiamin und Bernsteinsäurediäthylester vgl. R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 31). Beim Kochen von m-Phenylendiamin mit einem großen Überschuß von Sebacin-säureester entsteht neben beträchtlichen Mengen eines gelben Pulvers m-Phenyl-bis-[sebacinamidsäure-äthylester] (S. 48) (R. MEYER, J. MAIER, A. 347, 44). m-Phenylendiamin liefert mit der äquimolekularen Menge Pyrocinchonsäureanhydrid (Syst. No. 2476)

N-[3-Amino-phenyl]-pyrocinchonsäureimid $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{smallmatrix} \diagup CO \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO \cdot C \cdot CH_3 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3202); mit 2 Mol.-Gew. Pyrocinchonsäureanhydrid erhält man m-Phenyl-bis-pyrocinchonsäureimid (Syst. No. 3202) (ROSSI, *G.* 34 II, 446, 447, 449). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen m-Phenylendiamin und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in absolut-alkoholischer Lösung in Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat entstehen N-[3-Amino-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3218) und m-Phenyl-bis-phthalimid (Syst. No. 3218) (R. MEY., J. MAI., A. 327, 42; vgl. BIEDERMANN, *B.* 10, 1164).

m-Phenylendiamin reagiert mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) unter Bildung von m-Phenylendiurethan (S. 49) (BENDER, Dissertation [Berlin 1880], S. 32). Beim Sättigen einer Lösung von m-Phenylendiamin in Chloroform mit Phosgen (Bd. III, S. 13) (MICHLEB, ZIMMERMANN, *B.* 14, 2177; vgl. R. MEYER, A. 327, 6) oder bei der Einw. von Phosgen auf m-Phenylendiamin in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (KALLE & Co., D. R. P. 146914; *Frdl.* 7, 548; *C.* 1903 II, 1486) entsteht polymerer (?) m-Phenylharnstoff $(C_6H_4ON)_x$ (S. 39). Dieser wird auch beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem m-Phenylendiamin, Urethan (Bd. III, S. 22) und geschmolzenem Natriumacetat im Ölbad auf $150-160^\circ$ erhalten (MANUELLI, RECCHI, *R. A. L.* [5] 9 II, 270). Salzsaures m-Phenylendiamin liefert beim Digerieren mit Kaliumcyanat (Bd. III, S. 34) m-Phenylharnstoff $C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$ (S. 49) (WARDER, *B.* 8, 1180). Bei der Einw. von Bromcyan (Bd. III, S. 39) auf m-Phenylendiamin in Gegenwart von Kaliumdicarbonat und Wasser bei gewöhnlicher Temperatur entsteht m-Phenyl-bis-cyanamid (S. 50) (PIERON, *A. ch.* [8] 15, 182). m-Phenylendiamin liefert mit Thiophosgen in Chloroformlösung m-Phenylendisulfid (S. 50) (BILLETER, STEINER, *B.* 20, 230). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Rhodankalium wird [3-Amino-phenyl]-thioharnstoff (S. 49), neben m-Phenyl-bis-thioharnstoff (S. 50) erhalten (FRERICHS, HUPKA, *Ar.* 241, 164). Beim Erhitzen von rhodanwasserstoffsäurem m-Phenylendiamin (erhalten aus salzsaurem m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Ammoniumrhodanid in wäßr. Lösung) auf 120°

bis 130° entsteht m-Phenylen-bis-thioharnstoff (LELLMANN, A. 221, 11; vgl. auch LELL., A. 228, 248). Bei 6-stdg. Erhitzen von 5 g m-Phenylendiamin mit 3,52 g Schwefelkohlenstoff und etwas Alkohol im geschlossenen Gefäß auf 150° bildet sich polymerer (?) m-Phenylen-thioharnstoff (S. 39) $(C_7H_6N_2S)_x$ (GUCCI, G. 17, 524). Über Produkte, die beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol im offenen Gefäße erhalten wurden, vgl. GUCCI, B. 17, 2656; G. 15, 206; 16, 185. Versetzt man eine alkoholische Lösung von äquimolekularen Mengen m-Phenylendiamin und Schwefelkohlenstoff mit überschüssigem wäßrigem Ammoniak, so erhält man das Ammoniumsalz der [3-Amino-phenyl]-dithiocarbamidsäure (S. 49) (LOSANITSCH, B. 40, 2973).

Beim Erwärmen von m-Phenylendiamin mit Brenztraubensäure und Benzaldehyd in Alkohol im Wasserbade entsteht N,N'-Bis-[α -carboxy-cinnamal]-m-phenylendiamin (S. 51) (DOEBNER, FERBER, A. 281, 16; vgl. BOEFORS, A. 455 [1927], 49, 58). m-Phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Acetessigester (Bd. III, S. 632) auf 130° 2-Oxy-7(?)-amino-4-methyl-chinolin (Syst. No. 3423) (BESTHORN, BYVANCK, B. 31, 796, 798); mit der äquimolekularen Menge α -Äthyl-acetessigester entsteht bei mehrstündigem Erhitzen im Einschmelzrohr 2-Oxy-7(?)-amino-4-methyl-3-äthyl-chinolin (Syst. No. 3423) (Byv., B. 31, 2143, 2145). Bei längerem Stehen von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. α -Phenacyl-acetessigester (Bd. X, S. 820) in Eisessig bildet sich m-Phenyl-

bis-[2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester] $C_6H_4 \left[N \begin{array}{l} \diagup C(CH_3) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \diagdown C(C_2H_5) : CH \end{array} \right]_2$

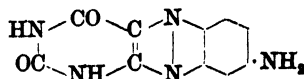
(Syst. No. 3259) (PAAL, SCHNEIDER, B. 19, 3161). Bei der Einw. der äquimolekularen Menge Acetondicarbonsäureester (Bd. III, S. 791) auf m-Phenylendiamin im geschlossenen Rohr bei 100° entsteht 2-Oxy-7(?)-amino-chinolin-essigsäure-(4)-äthylester (Syst. No. 3441) (BESTHORN, GARBEN, B. 33, 3448, 3450).

Einwirkung von Benzolsulfochlorid. Beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid und überschüssiger Natronlauge entsteht N,N'-Dibenzolsulfonyl-m-phenylendiamin (S. 52) (HINSBERG, STRUPLER, A. 287, 229).

Beispiele für die Einwirkung von Aminen, Amino-oxy-Verbindungen, Amino-oxo-Verbindungen, Diazo-Verbindungen sowie ihren Derivaten. Beim Erhitzen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Anilin auf 260–270° entsteht N,N'-Diphenyl-m-phenylendiamin (S. 42) (BAYER & Co., D. R. P. 80977; *Frdl.* 4, 83). m-Phenylendiamin liefert mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) 2-Amino-7-dimethyl-amino-phenazin (Syst. No. 3745) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 147990; *Frdl.* 7, 555). Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Ameisensäure-o-toluidid (Bd. XII, S. 791) und Salmiak auf 210–215° entsteht ein brauner Acridinfarbstoff (GEIGY & Co., D. R. P. 149410; *Frdl.* 7, 316; C. 1904 I, 847). Durch Kondensation von m-Phenylendiamin mit der äquimolekularen Menge Formaldehyd und Behandlung des Produktes mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin läßt sich ein gelber Acridinfarbstoff herstellen (TERRISSE, DARIER, D. R. P. 107517; *Frdl.* 5, 381; C. 1900 I, 1054; vgl. TR., *Ch. Z.* 23, 86). m-Phenylendiamin reagiert mit [4-Amino-benzyl]-anilin (Syst. No. 1778) oder [4-Amino-benzyl]-p-toluidin (Syst. No. 1778) in Gegenwart von Salzsäure unter Bildung von 2,4,4'-Triamino-diphenylmethan (Syst. No. 1804) (Höchster Farb., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 82; C. 1900 I, 1110). Darstellung eines braunen Schwefelfarbstoffes durch Verschmelzen von m-Phenylendiamin mit m-Toluyldiamin (Syst. No. 1778) und Schwefel und Nachbehandeln mit Schwefelnatrium: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 170475; *Frdl.* 8, 819; C. 1906 I, 1856. Herstellung von schwarzen Schwefelfarbstoffen durch Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Schwefel und p-Amino-phenol: Deutsche Vidal-Farbstoff-Akt.-Ges., D. R. P. 114802; *Frdl.* 6, 723; C. 1900 II, 932; durch Erhitzen mit Schwefel, Schwefelalkalien und 2,4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin (Syst. No. 1846): CASSELLA & Co., D. R. P. 135738; *Frdl.* 6, 693; C. 1902 II, 1287. Überführung von m-Phenylendiamin durch gemeinsame Oxydation mit gechlorten p-Amino-phenolen und Behandeln der dabei entstandenen Azinfarbstoffe mit Natriumsulfid und Schwefel bzw. Natriumsulfid allein in Schwefelfarbstoffe: Höchster Farb., D. R. P. 181327, 187868; *Frdl.* 8, 792, 793; C. 1907 I, 1716; II, 1667). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (MICHLERS Hydrol; Syst. No. 1859) in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade entsteht m-Phenylen-dileukauramin $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 1804) (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 370). Bei der Kondensation äquimolekularer Mengen von MICHLERS Hydrol mit m-Phenylendiamin in essigsaurer oder verdünnt mineralaurer Lösung entsteht das — nicht näher beschriebene — 2,4-Diamino-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (BAYER & Co., D. R. P. 82634; *Frdl.* 4, 207). Durch Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLERS Keton; Syst. No. 1873) mit der äquimolekularen Menge salzsauren m-Phenylendiamins auf 130–140° erhält man 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-[3-amino-anil] (Aminophenyl-auramin; Syst. No. 1873) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 82989; *Frdl.* 4, 173). Dieselbe Verbindung bildet sich beim Erhitzen von Auraminbase (Syst. No. 1873) mit m-Phenylendiamin auf 140° (GRANDMOUGIN, LANG, B. 42, 3632).

m-Phenylendiamin liefert mit einer Lösung von Benzoldiazoniumnitrat salpetersaures 2,4-Diamino-azobenzol (Chrysoidin, Syst. No. 2183) (A. W. HOFMANN, B. 10, 217). Durch Hinzufügen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin und überschüssiger Soda zu 2 Mol.-Gew. diazotiertem N-Acetyl-m-phenylendiamin und Erhitzen des Produktes mit 2%iger Salzsäure erhält man 4,6-Bis-[3-amino-benzolazo]-phenylendiamin-(1,3) (Syst. No. 2183) (ETERMANN, B. 31, 190). Bei der Einw. von p-Diazobenzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) auf m-Phenylendiamin bildet sich 2,4-Diamino-azobenzol-sulfonsäure-(4') (Syst. No. 2183) (GRIESS, B. 15, 2196).

Beispiele für die Einwirkung von heterocyclischen Verbindungen. Einwirkung von Bernsteinsäureanhydrid s. S. 36, von Pyrocinchonsäureanhydrid s. S. 36, von Phthalsäureanhydrid s. S. 36. Einw. von Paraldehyd s. S. 35. m-Phenylendiamin reagiert mit Violursäure $OC<\begin{smallmatrix} NH\cdot CO \\ NH\cdot CO \end{smallmatrix}>C:N\cdot OH$ (Syst. No. 3627) unter Bildung der Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4179); analog verläuft die Reaktion mit Dimethylviolursäure (PILOTY, FINCKH, A. 333, 44).



Biochemisches Verhalten.

m-Phenylendiamin wirkt auf den tierischen Organismus giftig: DUBOIS, VIGNON, C. r. 107, 533. Weiteres über das physiologische Verhalten des m-Phenylendiamins s. in FRÄNKEL, Die Arzneimittelsynthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 35, 89, 90, 133, 772.

Verwendung.

m-Phenylendiamin findet Verwendung als Zwischenprodukt der Farbstofffabrikation. Es dient als Komponente von Azofarbstoffen, z. B. von Chrysoidin (Syst. No. 2183) (Schultz, Tab. No. 33), Metachrombraun (Schultz, Tab. No. 89), Säurealizarinbraun (Schultz, Tab. No. 154), Bismarckbraun (S. 39) (Schultz, Tab. No. 283), Dianilschwarz (Schultz, Tab. No. 491). Weiteres über Azofarbstoffe aus m-Phenylendiamin s. Schultz, Tab. No. 190, 208, 209, 285, 329, 435, 436, 437, 448, 449, 454, 457, 462, 469, 476, 479, 485, 486, 487, 488, 490, 492; vgl. ferner OEHLER, D. R. P. 51662; Frdl. 2, 369; D. R. P. 58657, 65515, 70147; Frdl. 3, 738, 739, 741; D. R. P. 121438; Frdl. 6, 1011; C. 1901 II, 76; Höchster Farbwerk, D. R. P. 84292, 84658; Frdl. 4, 914, 917; D. R. P. 113931; Frdl. 5, 677; C. 1900 II, 751; CASSELLA & Co., D. R. P. 112218; Frdl. 6, 991; C. 1900 II, 653; KALLE & Co., D. R. P. 135015; Frdl. 6, 870; C. 1902 II, 1230. — Zur Verwendung von m-Phenylendiamin für die Herstellung von Triphenylmethanfarbstoffen vgl. BAYER & Co., D. R. P. 82634; Frdl. 4, 207; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 85199; Frdl. 4, 1043. — m-Phenylendiamin dient ferner zur Darstellung des Acridinfarbstoffes Rhenonin (Syst. No. 3415) (Schultz, Tab. No. 607). Zur Verwendung für Acridinfarbstoffe vgl. ferner: OEHLER, D. R. P. 43714; Frdl. 2, 104; TERRISSE, DARLER, D. R. P. 107517; Frdl. 5, 381; GRIGY & Co., D. R. P. 149410; Frdl. 7, 316. Zur Verwendung von m-Phenylendiamin für die Herstellung von Azinfarbstoffen s. Schultz, Tab. No. 669. — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen s. S. 37.

Verwendung von m-Phenylendiamin in der Photographie bei Herstellung von Platintonbädern: VALENTA, C. 1899 I, 761.

Salzsaures m-Phenylendiamin findet unter dem Namen „Lentin“ therapeutische Verwendung als Antidiarrhoicum (UNVERRICHT, Münch. med. Wochschr. 1904, 1225; vgl. Pharm. Ztg. 50, 190; C. 1905 I, 1180).

Analytisches.

Erwärmt man eine wäßr. Lösung von salzsaurem m-Phenylendiamin mit einigen Tropfen einer durch Essigsäure angesäuerten 1%igen Lösung von Acetaldehyd in 50%igem Alkohol und läßt wieder erkalten, so tritt Gelbfärbung mit grüner Fluorescenz auf; salzsaures p-Phenylendiamin gibt bei gleicher Behandlung eine Orangerotfärbung ohne jede Fluorescenz (CUNTIASSE, C. 1899 I, 1297). Unterscheidung des m-Phenylendiamins von o- und p-Phenylendiamin s. auch S. 14.

Additionelle Verbindung des m-Phenylendiamins.

Verbindung mit 1,3,5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{12}H_{11}O_6N_5 = C_6H_5N_2 + C_6H_3O_6N_3$. Braune Nadeln (NOELTING, SOMMERHOFF, B. 39, 77).

Salze des m-Phenylendiamins.

$C_6H_5N_2 + 2HCl$. Nadeln; leicht löslich in Wasser (A. W. HOFMANN, Proc. Royal Soc. London 11, 522; C. r. 53, 893; J. 1861, 512). Magnetisches Drehungsvermögen: PERKIN, Soc. 69, 1222. — $C_6H_5N_2 + SO_2(?)$. B. Beim Einleiten von trockenem Schwefeldioxyd in eine äther. Lösung von m-Phenylendiamin (MICHAELIS, A. 274, 260). Krystallpulver.

Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther. Äußerst unbeständig. — $C_6H_5N_2 + H_2SO_4$. Krystalle. In heißem Wasser leicht löslich, weniger in kaltem (A. W. Hof., *C. r.* 53, 893; *J.* 1861, 512). — $C_6H_5N_2 + 2 HNO_3$. Farblose, am Licht sich verändernde Krystalle; leicht löslich in Wasser und Alkohol (GABUTTI, *C.* 1902 I, 716). — $C_6H_5N_2 + 2 H_3PO_4$. Krystalle. Löst sich unverändert in kochendem Wasser (RAIKOW, SCHATBANOW, *Ch. Z.* 25, 262).

Salz der p-Toluolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 113) $C_6H_5N_2 + 2 C_7H_4O_2S_2$. Blättchen (TROEGER, LINDE, *Ar.* 239, 140). — Salz der Naphthalin-thiosulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 190) $C_6H_5N_2 + 2 C_{10}H_6O_2S_2$. Krystalle (TROEGER, LINDE, *Ar.* 239, 140).

$C_6H_5N_2 + 2 HCl + 2 SnCl_4$ (bei 100°). B. Aus m-Dinitro-benzol mit Zinn und Salzsäure (GERDEMANN, *Z.* 1865, 51). Nadeln. — $C_6H_5N_2 + 2 HCl + SnCl_4$. B. Aus 4-Brom-1.3-dinitro-benzol mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, SENTENIS, *B.* 5, 792). Gelbliche Prismen. — $C_6H_5N_2 + 2 HCl + PdCl_2$. Kupferfarbene Blättchen (aus verd. Salzsäure) (GUTBIER, KRELL, JANSSEN, *Z. a. Ch.* 47, 29). — $C_6H_5N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (A. W. Hofmann, *C. r.* 53, 893; *J.* 1861, 512; WURSTER, *B.* 7, 151).

Umwandlungsprodukte von ungewisser Konstitution aus m-Phenylendiamin.

Phenylbraun, Vesuvium, Bismarckbraun, Manchesterbraun. Bildung und Zusammensetzung s. im Artikel m-Phenylendiamin, S. 34. — Absorptionsspektrum: HARTLEY, *Soc.* 51, 180. Tinktoriell Verhalten der einzelnen Bestandteile des Bismarckbrauns: TAUBER, WALDER, *B.* 33, 2899. Über Verwendung des Bismarckbrauns als Komponente für Azofarbstoffe: BAYER & Co., D. R. P. 46804, 47066, 47067, 49950; *Frdl.* 2, 362, 363, 364, 365; D. R. P. 84079; *Frdl.* 4, 925; KUPFERBERG, D. R. P. 46375; *Frdl.* 2, 370; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 76127; *Frdl.* 3, 746; CASSELLA & Co., D. R. P. 128049; *C.* 1902 I, 446. — Über Sulfonsäuren des Bismarckbrauns vgl. OEHLEB, D. R. P. 51662, 58657, 83015; *Frdl.* 2, 369; 3, 738; 4, 991.

Verbindung $(C_6H_5ON)_x$ (polymerer (?) m-Phenylharnstoff). Zur Zusammensetzung vgl. R. MEYER, *A.* 327, 7; HINSBERG, KESSLER, *A.* 340, 111, 112; WILSON, ADAMS, *Am. Soc.* 45 [1923], 531. — B. Beim Sättigen einer Lösung von m-Phenylendiamin in Chloroform mit Phosgen (Bd. III, S. 13) (MICHLER, ZIMMERMANN, *B.* 14, 2177). Aus m-Phenylendiamin, Natriumacetat und Phosgen in Wasser (KALLE & Co., D. R. P. 146914; *Frdl.* 7, 548; *C.* 1903 II, 1486). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem m-Phenylendiamin, Urethan (Bd. III, S. 22) und geschmolzenem Natriumacetat auf 150—160° (MANUELLI, RECCI, *R. A. L.* [5] 9 II, 270). Neben [3-Acetamino-phenyl]-harnstoff bei der Einw. von Kaliumcyanat auf salzsaures N-Acetyl-m-phenylendiamin in ziemlich konzentrierter wässriger Lösung (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, *A.* 293, 383). Beim Erhitzen von N-Phenyl-N'-[3-amino-phenyl]-harnstoff (S. 48) (LELLMANN, WÜRTNER, *A.* 228, 222) oder von N-Methyl-N-phenyl-N'-[3-amino-phenyl]-harnstoff (LELLMANN, BENZ, *B.* 24, 2113). Beim Kochen des Kaliumsalzes des Isophthaldihydroxamsäuredibenzoats (Bd. IX, S. 836) mit Wasser (LOSSEN, *A.* 281, 228). Bei längerem Kochen von Isophthalsäure-diazid (Bd. IX, S. 837) mit Wasser (DAVIDIS, *J. pr.* [2] 54, 86). — Weißes amorphes (Mr., Zr.) grauweißes kristallinisches (Ka. & Co.) Pulver. Bräunt sich bei 300° (Mr., Zr.), 320° (Ma., Re.), ohne zu schmelzen; schmilzt noch nicht bei 360° (LELL., BENZ). Fast ganz unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (Mr., Zr.), löslich nur in heißem Eisessig (H. SCH., O.). Unlöslich in verd. Säuren und in verd. Alkalien (Ka. & Co.). — Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 160° (R. MEYER, v. LUTZAU, *A.* 327, 6; vgl. Mr., Zr.; Lo.) sowie beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 120° (R. MEY., v. LU.) tritt Zerlegung in CO_2 und m-Phenylendiamin ein. Einw. von PCl_5 : Ma., Re.

Verbindung $(C_6H_5N_2S)_x$ (polymerer (?) m-Phenylthioharnstoff). Zur Zusammensetzung vgl.: R. MEYER, *A.* 327, 7; HINSBERG, KESSLER, *A.* 340, 111, 112; WILSON, ADAMS, *Am. Soc.* 45 [1923], 531. — B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 5 g m-Phenylendiamin mit 3,52 g CS_2 und etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 150° (GUCCI, *G.* 17, 524). — Gelbliche Prismen. Bräunt sich gegen 300°; unlöslich in Wasser, Äther, Benzol, CS_2 und $CHCl_3$, wenig löslich in Alkohol (G.).

Funktionelle Derivate des m-Phenylendiamins.

N-Methyl-m-phenylendiamin $C_6H_5N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von N-Methyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 700) mit Zinn oder Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, STRICKER, *B.* 19, 546, 549). — Flüssig. Kp: 265—270° (N., St.); Kp₁₀: 160—163° (O. FISCHER, *A.* 286, 173).

N,N'-Dimethyl-m-phenylendiamin $C_6H_5N_2 = C_6H_4(NH \cdot CH_3)_2$. B. Man stellt aus N-Methyl-m-phenylendiamin durch Kochen mit konz. Ameisensäure das Formylderivat dar, behandelt dieses, in Methylalkohol gelöst, mit Natriummethylat und Methyljodid und

zerlegt das Dimethylformylderivat durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (O. FISCHER, A. 286, 173). — Öl. $K_{p_{75}}$: 275—280°; $K_{p_{10}}$: 165—170°.

N,N-Dimethyl-m-phenylendiamin, **m-Amino-dimethylanilin** $C_8H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von N,N-Dimethyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 701) mit Eisenfeile und Salzsäure (GROLL, B. 19, 200) oder mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, BAUER, B. 19, 1945). — Darst. Man mischt 100 g N,N-Dimethyl-3-nitro-anilin, 100 g Zinn und 400 ccm konz. Salzsäure, gibt, nachdem eine klare Lösung entstanden ist, 400 ccm konz. Salzsäure hinzu und läßt 24 Stdn. stehen (JAUBERT, Bl. [3] 21, 20). — Erstarrt nicht bei —20° (St., B.). $K_{p_{40}}$: 268—270° (Gr.); K_p : 258° (St., B.). D^{25} : 0,995 (Gr.). — Liefert beim Erhitzen mit Glycerin, Zinkchlorid und Oxalsäure auf ca. 150° oder mit Ameisensäure (D: 1,2) und Zinkchlorid auf 150—160° 3,6-Bis-dimethylamino-acridin (Acridinorange, Syst. No. 3412) (LEONHARDT & Co., D. R. P. 67126; *Frdl.* 3, 297). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid, Zinkchlorid und Salzsäure im Druckrohr auf 170—175° ein Rhodamin (MAJERT, D. R. P. 61867; *Frdl.* 3, 187). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl$. Prismen (St., B.). Schmilzt unter starker Färbung bei 218° (J.).

N,N,N'-Trimethyl-m-phenylendiamin $C_9H_{12}N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei 5-stdg. Kochen von N,N,N'-Trimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin (S. 46) mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Kali (O. FISCHER, A. 286, 167). — Flüssig. K_p : 270° (O. Fi.), 280° (JAUBERT, Bl. [3] 21, 23). Leicht löslich in Alkohol, Benzol (J.). — Liefert, in 10%iger Schwefelsäure gelöst, beim Versetzen mit Natriumnitritlösung N'-Nitroso-N,N,N'-trimethyl-m-phenylendiamin (S. 53), N,N'-Dinitroso-N,N'-dimethyl-m-phenylendiamin (S. 53), N¹.N².N³-Trimethyl-4-nitroso-m-phenylendiamin-(1.3) [bezw. 2-Dimethylamino-benzochinon-(1.4)-methylimid-(4)-oxim-(1), Syst. No. 1874] und ein Dimethyl-4-nitroso-m-phenylendiamin-(1.3) (Syst. No. 1874) (O. Fi.).

N,N,N',N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin $C_{10}H_{16}N_2 = C_6H_4[N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Salzsäure und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 180—190° (WURSTER, MORLEY, B. 12, 1814). — Darst. Man erhitzt 30 g bromwasserstoffsäures m-Phenylendiamin mit 31 ccm Methylalkohol 6—10 Stdn. im geschlossenen Rohr auf 140—145°, versetzt nach Entweichen des Methylbromids das Reaktionsprodukt mit 12,5 ccm Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) und 15,5 ccm Methylalkohol und erhitzt nochmals 10 Stdn. auf die gleiche Temperatur; nach neuem Öffnen des Rohres und Entweichen des Methylbromids wird die Masse 5 Stdn. mit 33 ccm Ammoniak (D: 0,91) bei 180° behandelt (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3110; vgl. PINNOW, B. 32, 1404). — Flüssig. Erstarrt im Kältemisch und schmilzt dann bei —2° (VAN ROMBURGH, R. 7, 3). $K_{p_{75}}$: 266,7° (korr.) (Pi., WE.); $K_{p_{45}}$: 266—267° (korr.) (VAN R.). D^{15} : 0,9849; D^{25} : 0,9661; D^{44} : 0,9624 (Pi., WE.); D^{15} : 0,992 (VAN R.). — Gibt bei Einw. von Salpetersäure N'-Nitroso-N,N,N'-trimethyl-2,4,6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (WU., Mo.). Gießt man eine Lösung von Tetramethyl-m-phenylendiamin in konz. Schwefelsäure langsam in Salpetersäure und kocht das Gemisch, so entsteht N,N'-Dimethyl-N,N'-2,4,6-pentanitro-phenylendiamin-(1.3) (VAN R.). Liefert beim mehrstündigen Erhitzen mit 10%iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° bis zu 30% Resorcin und Spuren von 3-Dimethylamino-phenol (Syst. No. 1840) (J. MEYER, B. 30, 2569). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Salzsäure und $ZnCl_2$ auf 170—175° unter Druck ein Rhodamin (MAJERT, D. R. P. 61867; *Frdl.* 3, 187). — $C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Zerfließliche Krystalle (WU., Mo.).

Verbindung mit 1,3-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 258) $C_{16}H_{20}O_4N_4 = C_{10}H_{16}N_2 + C_6H_4O_2N_2$. Dunkelgranatrote Nadeln. F: 58° (VAN R.).

Verbindung mit 1,3,5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{16}H_{19}O_6N_5 = C_{10}H_{16}N_2 + C_6H_3O_3N_3$. Dunkle Nadeln. F: 121° (VAN R.).

N,N-Dimethyl-m-phenylendiamin-ohlormethylat, **Trimethyl-[3-amino-phenyl]-ammoniumchlorid** $C_8H_{12}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot Cl$. B. Bei der Reduktion von Trimethyl-[3-nitro-phenyl]-ammoniumchlorid (Bd. XII, S. 701) mit Zink und Salzsäure (Höcherster Farbw., D. R. P. 87997; *Frdl.* 4, 68). Durch Erwärmen von Trimethyl-[3-nitro-phenyl]-ammoniumchlorid mit Disulfidlösung auf ca. 80° und Kochen des ausgeschiedenen Produktes mit Salzsäure (H. F., D. R. P. 87997). Beim Kochen von Trimethyl-[3-acetamino-phenyl]-ammoniumchlorid mit verd. Salzsäure oder beim Erhitzen von Trimethyl-[3-benzamino-phenyl]-ammoniumchlorid mit konz. Salzsäure auf 100° (H. F., D. R. P. 88557; *Frdl.* 4, 70). Bei der Reduktion von 3,3'-Bis-dimethylamino-azobenzol-bis-chlormethylat (Syst. No. 2172) mit Zink und Salzsäure (H. F., D. R. P. 88557). — Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol (H. F., D. R. P. 87997). Findet Verwendung zur Darstellung der Azofarbstoffe Janusrot (Schultz, Tab. No. 240) und Janusbraun (Schultz, Tab. No. 435). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 60; H. F., D. R. P. 87584, 87585, 98585, 98586; *Frdl.* 4, 810, 811; 5, 545, 546. — Hydrochlorid des Chlorids. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 87997). — Zinkchlorid-Doppelsalz. Prismen. Leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 87997).

N.N.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin-mono-jodmethylat, Trimethyl-[3-dimethylamino-phenyl]-ammoniumjodid $C_{11}H_{16}N_3I = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3I$. B. Aus N.N.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin und Methyljodid (WURSTER, MORLEY, B. 12, 1814). — Krystalle mit $1H_2O$ (aus Wasser). Schmilzt bei 192° und zerfällt dabei in seine Komponenten. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther. Verbindet sich direkt mit Säuren (W., M.).

N.N.N'.N'.N'.N'-Hexamethyl-m-phenylen-bis-ammoniumjodid, m-Phenylen-bis-trimethylammoniumjodid, N.N.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin-bis-jodmethylat $C_{11}H_{16}N_4I_2 = C_6H_4[N(CH_3)_3I]_2$. B. Aus m-Phenylendiamin durch erschöpfende Behandlung mit Methyljodid und Silberoxyd (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 12, 642; *C. r.* 56, 994; *J.* 1863, 422). — Blättchen.

N-Äthyl-m-phenylendiamin $C_8H_{11}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von N-Äthyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 702) mit Zinn oder Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, STRICKER, B. 19, 547). Man erhitzt [3-amino-phenyl]-oxamidsaures Natrium mit Äthylbromid und Alkohol unter Druck auf $120-150^\circ$ oder mit äthylschwefelsaurem Natrium, Alkohol und Soda unter Druck auf 180° und verseift das Reaktionsprodukt durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 76419; *Frdl.* 4, 107). — Flüssig. Kp: 276° (N., St.). — $C_8H_{11}N_2 + 2HCl$ (N., St.).

N.N'-Diäthyl-m-phenylendiamin $C_{10}H_{15}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_2H_5)_2$. Liefert in verdünnter essigsaurer Lösung beim Kochen mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin 2-Dimethylamino-7-äthylamino-phenazin-9-chloräthylat (Echtneutralviolett; Syst. No. 3745) (CASSELLA & Co., D. R. P. 59063; *Frdl.* 3, 396; *Schultz*, Tab. No. 678).

N.N-Diäthyl-m-phenylendiamin, m-Amino-diäthylanilin $C_{10}H_{15}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Bei der Reduktion von N.N-Diäthyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 702) mit Eisen und Salzsäure (GROLL, B. 19, 200) oder mit Zinn oder Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, STRICKER, B. 19, 550). — Flüssig. Kp: $276-278^\circ$ (G.). — $C_{10}H_{15}N_2 + 2HCl$. Blättchen (N., St.).

2'-Nitro-3-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch 6-7stdg. Erhitzen eines Gemisches von je 25 g o-Chlor-nitrobenzol und wasserfreiem Natriumacetat in einer Kohlensäureatmosphäre auf $170-180^\circ$ unter allmählichem Zufügen von m-Phenylendiamin (KEHRMANN, STEINER, B. 34, 3090). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 112° . Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Äther und Benzol, in viel Wasser mit orangefarbener gelber Farbe löslich. — Sulfat. Gelbbraune Prismen oder gelbe Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol.

4'-Nitro-3-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-3'-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit 70%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (ÜLLMANN, DAHMEN, B. 41, 3754). — Gelbbraune, messingglänzende Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 156° . Leicht löslich in Alkohol und Aceton mit gelber Farbe, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin. — $C_{12}H_{11}O_2N_3 + HCl$. Dunkelgelbe Nadeln mit blauem Oberflächenglanz; löslich in Wasser mit gelber Farbe.

5'-Chlor-2'-nitro-3-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_2N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2$. B. Beim gelinden Erwärmen eines mit etwas Alkohol versetzten Gemenges gleicher Teile m-Phenylendiamin und 4-Chlor-1,2-dinitro-benzol (Bd. V, S. 262) (LAUBENHEIMER, B. 11, 1158). — Carminrote Nadelchen (aus Alkohol). F: $150-151^\circ$. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem und in Äther.

2',4'-Dinitro-3-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von m-Phenylendiamin mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (LEYMANN, B. 15, 1237). — F: 172° (L.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: NIETZKI, D. R. P. 59157; *Frdl.* 3, 567.

N-Pikryl-m-phenylendiamin, 2',4',6'-Trinitro-3-amino-diphenylamin $C_{12}H_6O_6N_5 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Bei 2stdg. Kochen von Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) mit gleichen Mengen salzsauren m-Phenylendiamins und entwässerten Natriumacetats in alkoh. Lösung (JAUBERT, B. 31, 1181). — Orangerote Krystalle (aus Aceton). F: $206-207^\circ$. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Aceton. — Bei der gemeinsamen Oxydation mit salzsaurem p-Phenylendiamin entsteht ein blaugrünes Indamin, das durch Erhitzen in alkoh. Lösung in ein wenig lösliches Trinitro-phenosafranin übergeht.

2',4'-Dinitro-3-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Bei 3-4stdg. Kochen von 21 g salzsaurem N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin mit 20 g 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol, 10 g geschmolzenem Natriumacetat und 200 ccm Alkohol (JAUBERT, B. 28, 511; vgl. Soc. St. Denis, D. R. P. 54157; *Frdl.* 2, 183). — Granatrote Blättchen (aus Alkohol). F: $136-137^\circ$ (J.). — Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali

einen olivgrünen Baumwollfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 117066; *Frdl.* 6, 704; C. 1901 I, 211).

N,N-Dimethyl-N'-pikryl-m-phenylendiamin, 2',4',6'-Trinitro-3-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_6N_5 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Bei 5–6-stdg. Kochen von salzsaurem N,N-Dimethyl-m-phenylendiamin mit Pikrylchlorid und entwässertem Natriumacetat in alkoh. Lösung (JAUBEET, B. 31, 1182). — Rotbraune Krystallmasse.

N,N'-Diphenyl-m-phenylendiamin $C_{15}H_{15}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei 30–40-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Resorcin mit 4 Mol.-Gew. Anilin, 3–4 Mol.-Gew. Calciumchlorid und $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Zinkchlorid auf 210°; man kocht das Produkt erst mit mäßig verdünnter Salzsäure, dann mit überschüssiger Natronlauge aus und krystallisiert es aus Alkohol um (CALM, B. 16, 2794). Beim Erhitzen von salzsaurem m-Phenylendiamin mit Anilin auf 260–270° (BAYER & Co., D. R. P. 80977; *Frdl.* 4, 83). — Nadeln (aus Alkohol oder aus Benzol + Ligroin). F: 95° (CA.). Leicht löslich in Äther und in heißem Benzol, sehr wenig in kaltem Alkohol und warmem Ligroin, unlöslich in Wasser (CA.). Unlöslich in Alkalien und in verd. Säuren (CA.). Wärmetönung beim Lösen in Eisessig: SWIETOSLAWSKI, ZK. 41, 943. — Gibt mit überschüssiger Ameisensäure in Gegenwart von $ZnCl_2$ im geschlossenen Rohr bei 250° 3-Anilino-acridin (Syst. No. 3399) (BESTHORN, CURTMAN, B. 24, 2042). Kondensiert sich mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol zu 2-Dimethylamino-7-anilino-phenazin-chlorphenylat-(9) (Indazin, Syst. No. 3745) (DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 47549; *Frdl.* 2, 181; O. FISCHER, HEPP, A. 262, 263). Verwendung zur Darstellung schwarzfärbender Polyzafarbstoffe: POIRRIER, ROSENSTIEHL, D. R. P. 52616; *Frdl.* 2, 322; CASSELLA & Co., D. R. P. 61202; *Frdl.* 3, 549. Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchster Farbw., D. R. P. 162625; C. 1905 II, 1058; *Frdl.* 8, 855. — $C_{15}H_{15}N_2 + 2 HCl$. Nadeln (CA.).

N,N,N',N'-Tetraphenyl-m-phenylendiamin $C_{30}H_{24}N_2 = C_6H_4[N(C_6H_5)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von o- oder m- oder p-Dichlor-benzol und Diphenylaminalkalium (Bd. XII, S. 179), neben anderen Produkten (HAUSSERMANN, BAUER, B. 32, 1914; H., B. 33, 939; H., B. 34, 38). — Nadeln (aus Aceton). F: 137,5–138° (H., B. 33, 939). Löslich in ca. 800 Tln. Methylalkohol von 15° (H., B. 33, 941 Anm. 1); leicht löslich in Benzol und Aceton, etwas weniger in Eisessig und kaltem Alkohol (H., B.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Nitrite oder Nitrate intensiv blau gefärbt (H., B.). Die Lösung in Eisessig wird durch Natriumnitrit grün; nach 24-stdg. Stehen scheidet sich aus ihr N,N,N',N'-Tetraphenyl-x-nitrophenylendiamin-(1.3) (S. 58) aus (H., B.; H., B. 33, 939).

N,N'-Di-o-tolyl-m-phenylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. Verwendung zur Darstellung von Safraninfarbstoffen: DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 47549; *Frdl.* 2, 181; vgl. *Schultz*, Tab. No. 691.

N-p-Tolyl-m-phenylendiamin, 3'-Amino-4-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchster Farbw., D. R. P. 162625; *Frdl.* 8, 855; C. 1905 II, 1058.

3,6-Dinitro-3'-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{12}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von m-Phenylendiamin und 4-Brom-3,5-dinitrotoluol (Bd. V, S. 346) in alkoh. Lösung (JACKSON, ITTNER, Am. 19, 26). — Rötlichbraune Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 185°; sehr leicht löslich in Aceton, mäßig in kaltem Alkohol, Äther und CS_2 , unlöslich in Ligroin (J., I., Am. 19, 26). Gibt mit Natriumäthylat eine sehr unbeständige grüne Färbung (J., I., Am. 19, 199, 206).

N,N'-Di-p-tolyl-m-phenylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Bei 9-stdg. Erhitzen von 5 g p-Dibrom-benzol mit 15 g p-Toluidin und 40 g Natronkalk im geschlossenen Rohr auf 350–360° (KYM, J. pr. [2] 51, 333). Bei 20–24-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Resorcin mit 4 Tln. p-Toluidin und 2 Tln. eines Gemisches aus 1 Tl. $ZnCl_2$ und 5 Tln. $CaCl_2$ im geschlossenen Rohr auf 240°; man behandelt das Produkt mit warmer Salzsäure und kocht das Ungelöste wiederholt mit konz. Kalilauge (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 218, 220). — Beschreibung der Darstellung aus Resorcin, p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin: PAUL, Z. Ang. 10, 22. — Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (H., Z.), 138–139° (K.). Nicht unzersetzt destillierbar (H., Z.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig (H., Z.). — $C_{20}H_{20}N_2 + 2 HCl$. Krystallpulver. Wird durch Wasser leicht zersetzt (H., Z.).

N,N'-Dimethyl-N,N'-di-p-tolyl-m-phenylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4[N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Beim Erhitzen von N,N'-Di-p-tolyl-m-phenylendiamin mit CH_3I und festem Kali im geschlossenen Rohr auf 150° (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 223). — Flüssig. Siedet gegen 400°. Riecht nach Geranien.

N-Benzyl-m-phenylendiamin $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von N-Benzyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 1024) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (MELDOLA, COSTE, Soc. 55, 597). — Flüssig. — $C_{13}H_{14}N_2 + 2 HCl$. Krystalle.

N.N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-m-phenylendiamin $C_{20}H_{18}O_4N_4 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Man erhitzt 1 Mol.-Gew. salzsaures m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) und 4 Mol.-Gew. Natriumacetat in Alkohol auf dem Wasserbade (LELLMANN, MAYER, *B.* 25, 3583). — Krystalle (aus Benzol). *F.*: 134°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol und Benzol.

N.N.N'.N'-Tetrabenzyl-m-phenylendiamin $C_{24}H_{22}N_2 = C_6H_4[N(CH_2 \cdot C_6H_5)_2]_2$. *B.* Beim Kochen von m-Phenylendiamin mit Benzylchlorid und Natronlauge (MELDOLA, COSTE, *Soc.* 55, 602). — Ockerfarbenes, amorphes Pulver. *F.*: 80–81°.

N- α -Naphthyl-m-phenylendiamin $C_{16}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Beim Erhitzen gleicher Gewichtsteile m-Phenylendiamin und α -Naphthol im CO_2 -Strome zunächst auf 270–280° und schließlich auf 290° (MEERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 546). — Prismen. *F.*: 94,5–95°. *Kp.*₁₂: 275–280°. Etwas löslich in heißem Wasser, leicht in heißem Äther, sehr leicht in heißem Alkohol und heißem Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch $NaNO_2$ erst grün, dann grau, mit KNO_3 erst gelbgrün, dann dunkelgrün, zuletzt braun. — $C_{16}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in heißem Alkohol; fast unlöslich in starker Salzsäure. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — $2C_{16}H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen.

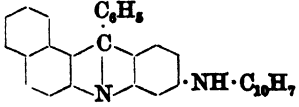
N.N'-Di- α -naphthyl-m-phenylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_{10}H_7)_2$. *B.* Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit überschüssigem α -Naphthol im CO_2 -Strome auf 270° und schließlich auf 290° (M., *Str.*, *J. pr.* [2] 60, 550). — Prismen. *F.*: 137,5–138°. (Die frisch destillierte Masse krystallisiert aus Alkohol in Nadeln vom Schmelzpunkt 100° und geht beim Erhitzen etwas über den Schmelzpunkt in die höher schmelzende Form über.) Schwer löslich in heißem Alkohol und Äther. Bei 19° löslich in 19,3 Tln. Benzol zu blau fluoreszierender Lösung. $NaNO_2$ und KNO_3 in H_2SO_4 färben ähnlich wie bei der Mono- α -naphthylverbindung (s. o.).

N- β -Naphthyl-m-phenylendiamin $C_{16}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Neben N.N'-Di- β -naphthyl-m-phenylendiamin beim 6-stdg. Erhitzen von 110 g m-Phenylendiamin mit 150 g β -Naphthol auf 250–260°; man kocht das Produkt mit verd. Natronlauge und dann mit Wasser aus; heißer Alkohol entzieht dem Rückstande fast nur das Mononaphthyl-derivat (GAESS, ELSAESSER, *B.* 26, 976; vgl. RUHEMANN, *B.* 14, 2655). — Asbestähnliche Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 128°; *Kp.*₁₀: ca. 320° (G., E.). Sehr leicht löslich in Äther und $CHCl_3$, äußerst leicht in Aceton (G., E.). — $C_{16}H_{14}N_2 + HCl$ (bei 110°). Nadelchen. *F.*: 210°; schwer löslich in siedendem Wasser (G., E.). — $C_{16}H_{14}N_2 + 2HCl$. *F.*: 210°; leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (G., E.). — $2C_{16}H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Tafelchen (G., E.). — Pikrat $C_{16}H_{14}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Blättchen. *F.*: 180° (Zers.) (G., E.).

N.N-Dimethyl-N'- β -naphthyl-m-phenylendiamin $C_{18}H_{18}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Beim Erhitzen von N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin mit β -Naphthol im geschlossenen Rohr auf 230° (SANDOZ & Co., D. R. P. 73378; *Frdl.* 3, 519). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 110°. Unlöslich in Wasser.

N- α -Naphthyl-N'- β -naphthyl-m-phenylendiamin $C_{26}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_{10}H_7)_2$. *B.* Man kocht N- α -Naphthyl-m-phenylendiamin und β -Naphthol bei Luftabschluss (MEERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 562). — Nadelchen (aus Gasolin-Benzol). *F.*: 140°. *Kp.*₁₂: 355° bis 358°; *Kp.*₂₂: ca. 395°. Leicht löslich in siedendem Benzol, schwer in siedendem Alkohol und Äther. 1 Tl. löst sich in 34,9 Teilen Benzol von 25° mit blauvioletter Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Natriumnitrit grün, dann grünblau gefärbt.

N.N'-Di- β -naphthyl-m-phenylendiamin $C_{26}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_{10}H_7)_2$. *B.* Neben N- β -Naphthyl-m-phenylendiamin beim Erhitzen von 108 g m-Phenylendiamin mit 320 g β -Naphthol erst rasch auf 280°, dann 5–6 Stunden bis auf 330° (GAESS, ELSAESSER, *B.* 26, 977, 980; O. FISCHER, SCHÜTTE, *B.* 26, 3086; DAHL & Co., D. R. P. 74782; *Frdl.* 3, 518). — Nadeln (aus Anilin-Benzol). *F.*: 192° (G., E.). Siedet bei 45 mm unter partieller Zersetzung oberhalb 460° (G., E.). Fast unlöslich in Alkohol und kaltem Benzol, ziemlich leicht löslich in Aceton (G., E.). Die Lösungen fluorescieren rotblau (G., E.). — Darstellung von Sulfonsäuren aus N.N'-Di- β -naphthyl-m-phenylendiamin: DAHL & Co., D. R. P. 77227, 77522; *Frdl.* 3, 324; 4, 621. Benzoylchlorid erzeugt bei 120° N.N'-Di- β -naphthyl-N'-dibenzoyl-m-phenylendiamin (G., E.) und



das β -Naphthylamino-phenyl-benzosacridin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401) (O. F., SCH.). Darstellung von Säurefarbstoffen der Triphenylmethan- bzw. Diphenylmethanreihe durch Kondensation mit 4,4'-Bis-dialkyl-amino-benzophenon und Sulfurierung des Reaktionsproduktes: Höchster Farb., D. R. P. 125577; *Frdl.* 6, 250; C. 1901 II, 1188. Darstellung von Farbstoffen durch Kondensation der Sulfonsäuren des N.N'-Di- β -naphthyl-m-phenylendiamins mit p-Nitroso-dimethylanilin (bzw. Aminosazkörnern), sowie durch gemeinschaftliche Oxydation mit Paradiaminen

in Gegenwart von Thiosulfat: D. & Co., D. R. P. 77227, 79815, 79858, 90275; *Frdl.* 3, 324; 4, 422, 467. — $C_{26}H_{20}N_2 + 2 HCl$. Schmilzt unter Rötung bei 210° (G., E.).

m-Phenylendiisocyanid, m-Phenylendicarbylamin $C_8H_4N_2 = C_6H_4(N:C<)_2$. *F. B.* Aus m-Phenylendiamin, überschüssigem Chloroform und konz. Kalilauge, der 10–20% Alkohol zugesetzt sind (KAUFLEB, *B.* 34, 1579). — Widerlich riechende Nadeln, die sich innerhalb 24 Stdn. zersetzen, sich bei 75° schwärzen und bei 90–95° unter Gasentwicklung schmelzen. — Geht durch Erhitzen in Isophthalsäuredinitril (Bd. IX, S. 836) über.

N.N'-Dibenzal-m-phenylendiamin $C_{20}H_{16}N_2 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Schütteln von m-Phenylendiamin mit Benzaldehyd bei Gegenwart von Wasser (R. MEYER, GROSS, *B.* 32, 2366). — Gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 104–105°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin und Benzin, sonst leicht löslich.

N.N'-Bis-[methyl-acetonyl-methylen]-m-phenylendiamin, m-Phenyl-bis-[acetylaceton-monoimid] $C_{16}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[N:C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3]_2$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Man löst 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin in 2 Mol.-Gew. Acetylaceton (L. I, S. 777) bei gelinder Wärme, versetzt nach dem Erkalten mit einigen Tropfen Eisessig und läßt mehrere Stunden stehen (MARCKWALD, *A.* 274, 368). — Spieße. F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Ligroin. — Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure oder Eisessig entsteht 7(?)-Amino-2.4-dimethyl-chinolin (Syst. No. 3396).

N-[5-Oxo-3-methyl-cyclohexyliden]-m-phenylendiamin, 1-Methyl-cyclohexandion-(3.5)-mono-[3-amino-anil], Methyl-dihydroresorcin-mono-[3-amino-anil] $C_{13}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C<\frac{CH_3}{CH_2} \cdot \frac{CO}{CH(CH_3)}>CH_2$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Bei 3-stdg. Erhitzen von 3,5 g Methyl-dihydroresorcin (Bd. VII, S. 558) mit 3 g m-Phenylendiamin in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (HAAS, *Soc.* 89, 577). — Prismen (aus Alkohol + Petroläther). F: 178,5–179,5°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Chloroform und Petroläther.

N-[5-Oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-m-phenylendiamin, 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5)-mono-[3-amino-anil], Dimethyl-dihydroresorcin-mono-[3-amino-anil] $C_{14}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C<\frac{CH_3}{CH_2} \cdot \frac{CO}{C(CH_3)_2}>CH_2$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Bei 3-stdg. Kochen von 14 g Dimethyl-dihydroresorcin (Bd. VII, S. 559) mit 10 g m-Phenylendiamin in Alkohol auf dem Wasserbade (HAAS, *Soc.* 89, 389, 570). — Gelbe Nadeln oder harte Krystallaggregate (aus Alkohol). F: 234–234,5°. Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° β , β -Dimethyl-glutarsäure (Bd. II, S. 684). — $C_{14}H_{18}ON_2 + 2HCl$. Blaßroter Niederschlag. — $C_{14}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (aus alkoh. Lösung).

1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5)-bis-[3-amino-anil], Dimethyl-dihydroresorcin-bis-[3-amino-anil] $C_{20}H_{24}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C<\frac{CH_3}{CH_2} \cdot \frac{CO}{C(CH_3)_2}>CH_2$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von 7 g 3-Chlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Bd. VII, S. 58) mit 9 g m-Phenylendiamin in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (HAAS, *Soc.* 89, 392). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 118–120° (Zers.), nach dem Trocknen (bei 105°) bei 148–150°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Chloroform, Benzol, unlöslich in Wasser. Reagiert stark alkalisch. — $C_{20}H_{24}N_4 + HCl$. Längliche Platten (aus viel Alkohol). Schwer löslich in Wasser. — Verbindung mit Dimethyl-dihydroresorcin $C_{20}H_{24}N_4 + C_8H_{12}O_2$. Gelbe Nadeln. Färbt sich bei 258° dunkel und schmilzt bei 260–261° (unter Zers.). Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol unter Zersetzung, unlöslich in Chloroform, Benzol, Petroläther.

N.N'-Bis-[5-oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-m-phenylendiamin, m-Phenyl-bis-[dimethyl-dihydroresorcin-monoimid] $C_{22}H_{28}O_2N_2 = C_6H_4[N:C<\frac{CH_3}{CH_2} \cdot \frac{CO}{C(CH_3)_2}>CH_2]_2$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Beim Kochen von Dimethyl-dihydroresorcin-mono-[3-amino-anil] mit Salzsäure oder mit Dimethyl-dihydroresorcin in Alkohol (HAAS, *Soc.* 89, 392, 570). — Platten (aus verd. Alkohol). F: 268–269,5°. Leicht löslich in kaltem Eisessig, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln. — $C_{22}H_{28}O_2N_2 + 2HCl$. Läßt sich nicht umkrystallisieren. Wird sehr leicht dissoziiert.

N-Formyl-m-phenylendiamin $C_7H_9ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO$. Gibt beim Erhitzen mit 2,4-Diamino-toluol (S. 124) und Salmiak auf 230—240° einen orangegelben Acridin-farbstoff (GEIGY & Co., D. R. P. 149409; C. 1904 I, 770).

N,N'-Di-formyl-m-phenylendiamin $C_8H_9O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CHO)_2$. B. Bei 1½-stdg. Kochen von 4,2 g m-Phenylendiamin mit 30 g 16,3%iger Ameisensäure (TOBIAS, B. 15, 2447). — Stark lichtbrechende Krystalle (aus Alkohol). F: 155°; leicht löslich in heißem, ziemlich schwer in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol (T.). — Verwendung zur Darstellung olivgrüner Baumwollfarbstoffe durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium mit oder ohne Zusatz von Chlorzink: OEHLER, D. R. P. 146064; C. 1903 II, 1153.

N-Acetyl-m-phenylendiamin $C_8H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem m-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Natriumacetat und Wasser (SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 382). — Darst. Man kocht 2 Stdn. lang 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Eisessig, gießt die heiße Masse in eine Schale und fügt nach dem Erkalten 1 Mol.-Gew. Salzsäure (D: 1,12) hinzu; man rührt gut durch und saugt nach einer Stunde das gebildete Hydrochlorid ab; man löst es in Wasser, gibt 1 Mol.-Gew. Kaliumdicarbonat hinzu und schüttelt mit Äther aus (WALLACH, SCHULZE, B. 15, 3020). — Sirup, der im Exsiccator blättrig erstarrt. Erweicht gegen 70° und zersetzt sich allmählich gegen 100°; leicht löslich in Alkohol, etwas weniger in Wasser und Äther, unlöslich in Ligroin (SCHL., O.). — Gibt mit CAROScher Säure neben 3-Nitroso-acetanilid — das nicht isoliert wurde — dimeres 3-Nitroso-acetanilid (Bd. XII, S. 676) (CAIN, Soc. 93, 683). Liefert bei der Einw. von Bromcyan in Gegenwart von $NaHCO_3$ und Wasser N-Acetyl-N'-cyan-m-phenylendiamin (S. 49) (PIERON, A. ch. [8] 15, 212). Verwendung für Triphenylmethanfarbstoffe: BAYER & Co., D. R. P. 82634; Frdl. 4, 207. Verwendung für Polyazofarbstoffe: Farbw. Friedrichsfeld, D. R. P. 96667, 96769; C. 1898 II, 319, 528. — $C_8H_{10}ON_2 + HCl$. Rötliche Krystalle. Erweicht gegen 194° (SCHL., O.) und schmilzt bei ca. 280° (W., SCHU.). Löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin (SCHL., O.).

N,N-Dimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin $C_{10}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N,N-Dimethyl-m-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid (STAEDEL, BAUER, B. 19, 1945) oder mit Eisessig und Chlorzink (JAUBERT, Bl. [3] 21, 22). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 87° (Str., B.). Leicht löslich in Alkohol und verd. Säuren (J.).

N,N-Dimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin-hydroxymethylat, Trimethyl-[8-acetamino-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{11}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht durch Kochen von N-Acetyl-m-phenylendiamin mit CH_3I und Natriumhydroxyd in Methylalkohol oder durch Kochen von N,N-Dimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin (s. o.) mit CH_3I in Benzol (Höchstes Farbw., D. R. P. 88557; Frdl. 4, 70). — Chlorid. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. — Jodid. Prismen. Zersetzt sich bei 210—215°.

N,N-Diäthyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin $C_{12}H_{18}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von N,N-Diäthyl-m-phenylendiamin mit Eisessig und etwas Acetanhydrid (GRANDMOUGIN, LANG, B. 42, 4014). — Krystalle (aus wäßr. Alkohol). F: 73° (G., L.). — Gibt mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Acetanhydrid bei 150° 3,3-Bis-[4-diäthylamino-2-acetamino-phenyl]-phthalid $[(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2]_2C \begin{smallmatrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ C_6H_4 \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 2643) (Höchstes Farbw., D. R. P. 49850; Frdl. 2, 110; G., L.). Gibt beim Erhitzen mit 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) und verd. Essigsäure eine Leukoverbindung, die mit Bleidioxid oxydiert einen blauen Farbstoff liefert (BAYER & Co., D. R. P. 81374; Frdl. 4, 204).

N,N-Dibenzyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin $C_{22}H_{22}ON_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Benzylisierung von m-Nitranilin (Bd. XII, S. 698) und darauffolgende Reduktion und Acetylierung (BAYER & Co., D. R. P. 81374; Frdl. 4, 204). — Nadeln. F: 144° bis 145°.

N-β-Naphthyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin $C_{18}H_{16}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von N-β-Naphthyl-m-phenylendiamin mit Eisessig und etwas Natriumacetat (GAESS, ELSÄESSER, B. 26, 979). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 135°. Leicht löslich in kaltem Alkohol. Die alkoh. Lösung fluoresciert leuchtend rotblau.

N-[5-Oxo-3,3-dimethyl-cyclohexylden]-N'-acetyl-m-phenylendiamin, 1,1-Dimethyl-cyclohexandion-(3,5)-mono-[3-acetamino-anil], Dimethyldihydro-resorcin-mono-[3-acetamino-anil] $C_{16}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C \begin{smallmatrix} CH_3 & CO \\ | & \diagup \quad \diagdown \\ CH_2 & C(CH_3)_2 \end{smallmatrix} CH_3$ bzw. desmotrope Formen. B. Durch Erhitzen von 1 g 1,1-Dimethyl-cyclohexandion-(3,5)-mono-[3-amino-anil] (S. 44) mit 3 g Essigsäureanhydrid und 2 g Eisessig (HAAS, Soc. 89, 390, 570). — Gelbe Platten (aus Alkohol + Essig-

ester). F: 210,5—211,5°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Chloroform, Äther, Petroläther und Benzol. Die alkoh. Lösung gibt mit $FeCl_3$ rotbraune Färbung.

N.N'-Diacetyl-m-phenylendiamin $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Bei längerem Kochen von 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin mit $2\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Eisessig (BARBAGLIA, B. 7, 1257). Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetamid (KELBE, B. 16, 1200). — Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 191° (B.), 189° (K.). Wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in warmem und in Alkohol (B.).

N.N.N'-Trimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin $C_{11}H_{16}ON_2 = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von N.N-Dimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin, gelöst in Xylol, mit Natrium und Umsetzen der gebildeten Natriumverbindung mit CH_3I in der Hitze (O. FISCHER, A. 286, 166). Das Hydrojodid bildet sich bei 5-stdg. Erhitzen von 100 g N.N-Dimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin mit 100 g CH_3I und 40 g Methylalkohol auf 100° (JAUBERT, Bl. [3] 21, 24). — Krystalle (aus Alkohol). F: 68° (O. Fr.). Kp: 280° (J.). — $C_{11}H_{16}ON_2 + HI$. Durchsichtige Krystalle (J.).

N.N'-Diphenyl-N.N'-diacetyl-m-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus N.N'-Diphenyl-m-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid bei 130° bis 140° (CALM, B. 16, 2797) oder mit Acetylchlorid in Benzol (C.). — Krystallkörner (aus Alkohol). F: 163°. Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol und Äther, leichter in Benzol und $CHCl_3$.

N.N'-Di-p-tolyl-N.N'-diacetyl-m-phenylendiamin $C_{24}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Durch Kochen von N.N'-Di-p-tolyl-m-phenylendiamin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat (HATSCHKE, ZEGA, J. pr. [2] 33, 221). — Körner (aus Alkohol). F: 176°. Mäßig löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Äther, sehr wenig in Petroläther.

N-β-Naphthyl-N.N'-diacetyl-m-phenylendiamin $C_{26}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von β-Naphthyl-m-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid und etwas entwässertem Natriumacetat (GAESS, ELSAESSER, B. 26, 979). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 147—148°.

N.N'-Di-β-naphthyl-N.N'-diacetyl-m-phenylendiamin $C_{30}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Durch Erhitzen von N.N'-Di-β-naphthyl-m-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid und entwässertem Natriumacetat (GAESS, ELSAESSER, B. 26, 981). — Tafelchen (aus Alkohol). F: 175°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in heißem.

N.N-Dimethyl-N.N'-diacetyl-m-phenylendiamin $C_{12}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid (GRANDMOUGIN, LANG, B. 42, 4017 Anm.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 69°.

N-Benzoyl-m-phenylendiamin $C_{13}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man reduziert Benzoesäure-[3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 704) mit Schwefelammonium (BELL, B. 7, 498) oder mit Eisen und Essigsäure (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3342). — Krystalle. F: 125° (B.; S., G.). — Verwendung für Azofarbstoffe: Soc. St. Denis, D. R. P. 65080; Frdl. 3, 731.

N-[3-Nitro-benzoyl]-m-phenylendiamin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man behandelt N-Formyl-m-phenylendiamin mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) und verseift das Kondensationsprodukt mit verd. Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 208968; Frdl. 9, 392; C. 1909 I, 1623). — Gelbes Pulver. F: 142°.

N-[4-Nitro-benzoyl]-m-phenylendiamin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man behandelt N-Formyl-m-phenylendiamin mit 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) und verseift das Kondensationsprodukt mit verd. Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 208968; Frdl. 9, 392; C. 1909 I, 1623). — Hellbraune Nadeln. F: 212°.

N.N-Dimethyl-N'-benzoyl-m-phenylendiamin $C_{15}H_{15}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Benzoylieren des N.N-Dimethyl-m-phenylendiamins (BAYER & Co., D. R. P. 81374; Frdl. 4, 204). — Prismen (aus Alkohol). F: 163—164°.

N.N-Dimethyl-N'-benzoyl-m-phenylendiamin-hydroxymethylat, Trimethyl-[3-benzamino-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{15}H_{20}O_2N_3 = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Das Jodid entsteht durch Erhitzen von N.N-Dimethyl-N'-benzoyl-m-phenylendiamin mit CH_3I auf 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 88557; Frdl. 4, 70). — Chlorid. Sehr leicht löslich in Wasser. — Jodid. Blättchen (aus Alkohol), Spieße (aus Wasser). F: 170°. Löslich in heißem Wasser.

N-β-Naphthyl-N'-benzoyl-m-phenylendiamin $C_{23}H_{18}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von N-β-Naphthyl-m-phenylendiamin mit Natronlauge und Benzoylchlorid (GAESS, ELSAESSER, B. 26, 979). — Blättchen (aus Alkohol). F: 173°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.

Diäthylester $C_{14}H_{18}O_6N_2 = C_6H_5(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* s. im vorangehenden Artikel. — Nadelchen (aus kochendem wässrigem Alkohol). *F.* 154°; leicht löslich in

D. R. P. 134932; C. 1902 II, 1023. — $C_{15}H_{14}ON_4 + 2HCl$. Weißer krystallinischer Niederschlag. Löslich in Wasser (V.). — $C_{15}H_{14}ON_4 + 2HCl + 2SnCl_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln (V.).

Orthokohlensäure-tetrakis-[3-amino-anilid] $C_{27}H_{26}N_8 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH]_4C$. Über ein unter dieser Formel beschriebenes Produkt vgl. HÜBNER, B. 10, 1719.

[3-Amino-phenyl]-thioharnstoff $C_7H_7N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von 9 g salzsaurem m-Phenylendiamin mit 5 g Rhodankalium in wäßr. Lösung (FRERICHS, HUPKA, Ar. 241, 164). — Schwach gelblich gefärbte Krystalle. F: 170°. Wenig löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol und Wasser. — $C_7H_7N_2S + HCl$. Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $2C_7H_7N_2S + H_2SO_4$. Weiße Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol.

N-Phenyl-N'-(3-amino-phenyl)-thioharnstoff $C_{13}H_{13}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin und 1 Mol.-Gew. Phenylsenfö (Bd. XII, S. 453) in Benzollösung (LELLMANN, WÜRTHNER, A. 226, 214). — Prismen (aus Alkohol). F: 148°. Unlöslich in Äther und Benzol, ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig. — Zersetzt sich bei 148–153° nur zu einem kleinen Teile unter Abspaltung von Anilin.

[3-Amino-phenyl]-dithiocarbamidsäure $C_7H_7N_2S_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS_2H$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus m-Phenylendiamin in alkoh. Lösung mit Schwefelkohlenstoff (Bd. III, S. 197) und überschüssigem wäßr. Ammoniak (LOSANTSCH, B. 40, 2973). — $NH_4C_7H_7N_2S_2$. Gelblich, krystallinisch. F: 90°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol und Äther.

[3-Acetamino-phenyl]-harnstoff $C_9H_{11}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Entsteht neben polymerem(?) m-Phenylharnstoff (S. 39) aus 15 g salzsaurem N-Acetyl-m-phenylendiamin (S. 45) und 12 g KCNO in ziemlich konzentrierter, abgekühlter Lösung (SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 383). Durch Einw. siedender wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf N-Acetyl-N'-cyan-m-phenylendiamin (s. u.) (PIERON, A. ch. [8] 15, 212). — Rötliche Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 225° (SCH., O.; P.). Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, gut löslich in Wasser und Alkohol (SCH., O.).

N-Acetyl-N'-cyan-m-phenylendiamin, 3-Acetamino-phenylcyanamid $C_9H_9ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CN$. B. Aus N-Acetyl-m-phenylendiamin und Bromcyan (Bd. III, S. 39) in Gegenwart von $NaHCO_3$ und Wasser (PIERON, A. ch. [8] 15, 212). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205–207°; leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich löslich in Wasser, schwer in Äther; löslich in den Alkalien (P., A. ch. [8] 15, 212). — Das Alkalisalz reagiert mit Benzoldiazoniumchlorid unter Bildung von 2-Acetamino-4-[cyanamino]-azobenzol (Syst. No. 2183) (P., A. ch. [8] 15, 256).

[3-Ureido-phenyl]-oxamidsäure $C_8H_9O_4N_3 = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von [3-amino-phenyl]-oxamidsaurem Kalium mit etwas überschüssigem Harnstoff auf 130° und schließlich auf 145° (SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 386). In geringerer Ausbeute aus [3-Amino-phenyl]-oxamidsäure und KCNO (SCH., O.). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 230°. Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol.

Polymerer(?) m-Phenylharnstoff $(C_7H_7ON_2)_x$ s. S. 39.

Polymerer(?) m-Phenylthioharnstoff $(C_7H_7N_2S)_x$ s. S. 39.

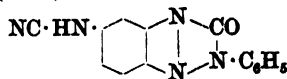
m-Phenylendiurethan $C_{13}H_{15}O_4N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus m-Phenylendiamin und Chlorameisensäureäthylester (BENDER, Dissertation [Berlin 1880], S. 32). Beim Erwärmen von Isophthalsäure-diazid (Bd. IX, S. 837) mit über geglühtem Kupfervitriol entwässertem Alkohol (DAVIDIS, J. pr. [2] 54, 85). — Täfelchen (aus Ligroin). F: 145° (B.), 143–145° (D.). Unlöslich in Wasser (B.), sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin (D.). — Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure im Druckrohr auf 120° in m-Phenylendiamin, CO_2 und Alkohol (D.).

m-Phenylendiarnstoff $C_8H_{10}O_2N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus salzsaurem m-Phenylendiamin mit Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (WARDER, B. 8, 1180). Durch Einw. von siedender konz. Salzsäure auf m-Phenyl-bis-cyanamid (S. 50) oder auf [3-Cyanamino-phenyl]-harnstoff (s. u.) (PIERON, A. ch. [8] 15, 183, 211). — Krystalle. Schmilzt über 300° (W.; P.). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung; schwer löslich in heißem Wasser und noch weniger in Alkohol (W.; P.); fast unlöslich in siedendem Benzol und Äther; löslich in konz. Salzsäure (P.).

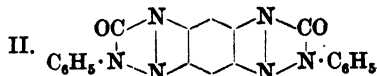
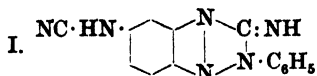
m-Phenyl-bis-[ω-phenyl]-harnstoff $C_{20}H_{18}O_2N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus m-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in Äther (KÜHN, B. 18, 1478). — Amorph. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

[3-Cyanamino-phenyl]-harnstoff, [3-Ureido-phenyl]-cyanamid $C_8H_8ON_4 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CN$. B. Aus [3-Amino-phenyl]-harnstoff und Bromcyan in Gegen-

wart von $NaHCO_3$ und Wasser (PIERREON, *A. ch.* [8] 15, 210). — Farblose Prismen (aus Alkohol oder siedendem Wasser). Schmeckt ausgeprägt süß. F: 210° (Zers.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol, ziemlich in heißem Wasser; löslich in Alkalien und konz. Säuren. — Das Alkalisalz liefert bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid das Benzotriazinderivat nebenst. Konstitution (Syst. No. 3990) (P., *A. ch.* [8] 15, 262).



N.N'-Dicyan-m-phenylendiamin, **m-Phenylen-bis-cyanamid** $C_6H_5N_4 = C_6H_4(NH \cdot CN)_2$. B. Aus 10,8 g m-Phenylendiamin und 22 g Bromcyan in Gegenwart von 21 g $KHCO_3$ und 350 ccm Wasser bei gewöhnlicher Temperatur oder aus 11,5 g m-Phenylen-bis-thioharnstoff, gelöst in 500 ccm siedender 5%iger Kalilauge, und 30 g Kupfersulfat (PIERREON, *A. ch.* [8] 15, 182). — Prismen. Schmilzt, auf eine heiße Fläche geworfen, bei $205-207^\circ$, um fast sofort wieder zu erstarren, schmilzt bei langsamem Erhitzen oberhalb 325° noch nicht; fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Benzol, Äther und Chloroform;



schwer löslich in Säuren, leicht in den ätzenden und kohlensaurigen Alkalien. — Geht unter der Einwirkung von siedender konzentrierter Salzsäure in m-Phenylendiarnstoff über. Das Alkalisalz liefert bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumchlorid 1.3-Bis-cyanamino-4.6-bis-benzolazo-benzol (Syst. No. 2183), die Verbindung der Formel I (Syst. No. 3990) und die Verbindung der Formel II (Syst. No. 4187) (P., *A. ch.* [8] 15, 268).

m-Phenylen-bis-[thiocarbamidsäure-O-äthylester], **m-Phenylen-bis-monothiourethan** $C_{12}H_{16}O_2N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei längerem Kochen von m-Phenylendisenfö (s. u.) mit Alkohol (BILLETER, STEINER, *B.* 20, 230). — Krystalle (aus Alkohol). F: 116° .

m-Phenylen-bis-thioharnstoff $C_6H_{10}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH_2)_2$. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von rhodanwasserstoffsäurem m-Phenylendiamin (erhalten durch Eindampfen der wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. salzsaurem m-Phenylendiamin und etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Ammoniumrhodanid) auf $120-130^\circ$ (LELLMANN, *A.* 221, 11). Aus m-Phenylendisenfö und Ammoniak (BILLETER, STEINER, *B.* 20, 230). — Blättchen (aus dünner Sodaaflösung). F: 215° (L., *A.* 221, 11; B., *Str.*). Leicht löslich in Alkalien und daraus durch Säuren fällbar (L., *A.* 221, 11). — Geht, in alkal. Lösung mit Kupferoxyd behandelt, in m-Phenylen-bis-cyanamid über (PIERREON, *A. ch.* [8] 15, 182). Wird durch alkoh. Bleilösung geschwärzt (L., *A.* 228, 248). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 200° entsteht ein olivgrüner Schwefelfarbstoff (KALLE & Co., D. R. P. 139429; *C.* 1903 I, 904).

m-Phenylen-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{14}H_{18}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von m-Phenylendiamin mit Allylsenfö (LELLMANN, *A.* 221, 26). — Warzen. Sintert bei 95° und schmilzt unzersetzt bei 105° . Wenig löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Chloroform und Eisessig.

m-Phenylen-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{20}H_{18}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von 2,18 g m-Phenylendiamin mit 5,4 g Phenylsenfö und Alkohol (LELLMANN, WÜRTHER, *A.* 228, 203). — Pulver. F: $160-161^\circ$. Unlöslich in Äther und Benzol, fast unlöslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Eisessig. — Spaltet in der Wärme Thiocarbamilid ab.

m-Phenylendiisocyanat, **m-Phenylendicarbonimid** $C_6H_4O_2N_2 = C_6H_4(N : CO)_2$. B. Bei der Destillation von m-Phenylendiurethan (S. 49) mit viel P_2O_5 (BENDER, Dissertation [Berlin 1880], S. 33). Beim Erhitzen von Isophthalsäure-diazid (Bd. IX, S. 837) in Benzol (STOERMER, *B.* 42, 3133). — Strahlige Krystalle. F: 51° (B.; *Str.*).

m-Phenylendiisothiocyanat, **m-Phenylendisenfö** $C_6H_4N_2S_2 = C_6H_4(N : CS)_2$. B. Aus m-Phenylendiamin und Thiophosgen (Bd. III, S. 134), beide gelöst in Chloroform (BILLETER, STEINER, *B.* 20, 230). — Nadeln. F: 53° . Siedet nicht unzersetzt oberhalb 250° . Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Beim Glühen mit Kupferpulver entsteht eine kleine Menge Isophthalsäure-dinitril (Bd. IX, S. 836). Verbindet sich mit NH_3 zu m-Phenylen-bis-thioharnstoff. Beim Kochen mit Alkohol entsteht m-Phenylen-bis-monothiourethan.

N-[3-Amino-phenyl]-glycin¹⁾ $C_8H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Verwendung als Komponente von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 96857; *C.* 1898 II, 320; BAYER & Co., D. R. P. 205251, 206954; *C.* 1909 I, 481, 1209.

¹⁾ Genauer beschrieben erst nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von JACOBS, HEIDELBERGER, *Am. Soc.* 39 [1917], 1450.

m-Phenylendiglycin $C_{10}H_{12}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. *B.* Das salzsaure Salz entsteht beim Digerieren des Diäthylesters (s. u.) mit starker Salzsäure (ZIMMERMANN, KNYRM, *B.* 16, 514). — $C_{10}H_{12}O_4N_2 + 2HCl$. Krystalle (aus konz. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser.

Diäthylester $C_{14}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Beim Erwärmen von m-Phenylendiamin mit Chloressigsäureäthylester (ZIMMERMANN, *B.* 15, 518). — Nadeln (aus Wasser). *F.* 73°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther.

Diamid $C_{10}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2)_2$. *B.* Aus m-Phenylendiamin und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — *F.* 196—197°.

N-Salicyl-m-phenylendiamin $C_{13}H_{15}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von Salicylsäure-[3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 709) mit alkoh. Schwefelammonium (BELL, *Chem. N.* 31, 244). — Krystalle. *F.* 143°.

N.N'-Bis-[4-methoxy-thiobenzoyl]-m-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus m-Phenylendiamin (S. 50), Anisol und $AlCl_3$ (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 592). — Gelbe Nadeln (aus Xylol). *F.* 218—219°. Schwer löslich in Alkohol und CS_2 .

N.N'-Bis-[4-äthoxy-thiobenzoyl]-m-phenylendiamin $C_{24}H_{24}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus m-Phenylendiamin, Phenetol und $AlCl_3$ (G., *J. pr.* [2] 59, 592). — Gelbe Nadeln (aus Xylol). *F.* 233°.

m-Phenylen-bis-[β-imino-buttersäure-nitril] bzw. **m-Phenylen-bis-[β-amino-crotonsäure-nitril]** $C_{14}H_{14}N_4 = C_6H_4[N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN]_2$ bzw. $C_6H_4[NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CN]_2$. *B.* Aus β-Imino-butyronitril (Diäcetonnitril, Bd. III, S. 660) und m-Phenylendiamin in verd. Essigsäure (E. v. MEYER, *C.* 1908 II, 592; *J. pr.* [2] 78, 502). — Stäbchen. *F.* 185°. Unlöslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

N-[α-Cyan-benzal]-N'-benzoyl-m-phenylendiamin, [3-Benzamino-phenyl]-[μ-cyan-asomethin]-phenyl $C_{21}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Oxydation des bei der Kondensation von N-Benzoyl-m-phenylendiamin (S. 46) mit Benzaldehydcyanhydrin (Bd. X, S. 206) erhaltenen Harzes mit $KMnO_4$ in Aceton (SACHS, GOLDMANN, *B.* 35, 3343). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.* 139°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

N.N'-Bis-[α-carboxy-cinnamal]-m-phenylendiamin, m-Phenylen-bis-[cinnamoylameisensäureimid] $C_{26}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4[N : C(CO_2H) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Man tröpfelt eine alkoh. Lösung von 20 g m-Phenylendiamin in ein Gemisch aus 40 g Benzaldehyd, 32 g Brenztraubensäure und absol. Alkohol und erwärmt 3 Stdn. im Wasserbade (DOEBNER, FERBER, *A.* 281, 16). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). *F.* 235°. Sehr leicht löslich in Eisessig, wenig in $CHCl_3$, CS_2 und Benzol, unlöslich in Äther und Wasser; leicht löslich in Ammoniak mit gelber Farbe.

m-Phenylen-bis-[iminomethyl-malonsäure-diäthylester] bzw. **m-Phenylen-bis-[aminomethylen-malonsäure-diäthylester]** $C_{22}H_{22}O_6N_2 = C_6H_4[N : CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$ bzw. $C_6H_4[NH \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. *B.* Entsteht neben Malonsäureester bei 1-stdg. Erhitzen von m-Phenylendiamin mit α,γ-Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester (Bd. II, S. 876) auf 100° (RUHEMANN, SEDGWICK, *B.* 28, 824). — Nadeln (aus Alkohol). *F.* 110°.

N.N'-Bis-[3-amino-phenyl]-äthylendiamin $C_{14}H_{18}N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2]_2$. *B.* Beim Behandeln von N.N'-Bis-[3-nitro-phenyl]-äthylendiamin (Bd. XII, S. 710) mit Zinn und Salzsäure (GATTERMANN, HAGER, *B.* 17, 779) oder Zinnchlorür und Salzsäure (BOESCHE, TITSINGH, *B.* 40, 5013). — Tafeln oder Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser); schmilzt bei 107° unter Abgabe von Krystallwasser und teilweiser Zersetzung (G., H.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, in der Wärme leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (G., H.). Färbt sich an der Luft violett (B., T.). Die Salze werden durch Spuren von salpetriger Säure intensiv braun gefärbt (G., H.). — $C_{14}H_{18}N_4 + 4HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (G., H.).

N.N'-Bis-[3-acetamino-phenyl]-N.N'-diacetyl-äthylendiamin $C_{22}H_{26}O_4N_4 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2]_2$. *B.* Aus N.N'-Bis-[3-amino-phenyl]-äthylendiamin

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. nach dem Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] BODFORSS, *A.* 455 [1927], 49, 58.

und Acetanhydrid beim Kochen (BORSCHKE, TITSINGH, *B.* 40, 5014). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 272°.

2,3'-Diamino-diphenylamin $C_{12}H_{13}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 2'-Nitro-3-amino-diphenylamin (S. 41) mit konz. salzsaurer Zinnchlorürlösung (KEHRMANN, STEINER, *B.* 34, 3091). — Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich langsam rosenrot.

N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-m-phenylendiamin $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_4(NCl \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin (S. 46) in wäbr. Kaliumdicarbonatlösung mit Natriumhypochloritlösung (MORGAN, *Soc.* 77, 1207). — *Darst.* Durch Zufügen einer alkoh. Lösung von N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin zu 0,3-fach normaler kaliumdicarbonathaltiger Kaliumhypochloritlösung (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 163). — Prismen (aus Chloroform + Petroläther). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 160—161° und verpufft bald darauf (CH., O.). F: 150—151° (M.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol (M.). — Geht beim Kochen mit Eisessig in N,N'-Diacetyl-4,6-dichlor-phenylendiamin-(1.3) (S. 54) über (M.).

[3-Amino-phenyl]-thionamidsäure $C_6H_5O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2H$. Als solche ist vielleicht die Verbindung $C_6H_5N_2 + SO_2$ (S. 38) aufzufassen.

N-Benzolsulfonyl-m-phenylendiamin $C_{12}H_{13}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzolsulfonsäure-[3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 710) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 80). — Platten (aus verd. Alkohol). F: 98° bis 99°. Sehr leicht löslich in Aceton und Alkohol.

N-p-Toluolsulfonyl-m-phenylendiamin $C_{13}H_{15}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Toluolsulfonsäure-[3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 710) durch Reduktion mit Eisen und sehr verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 1292). — Farblose Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 143°.

N,N'-Dibenzolsulfonyl-m-phenylendiamin $C_{16}H_{17}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Schütteln von m-Phenylendiamin mit dem Anderthalbfachen der theoretischen Menge Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und überschüssiger Natronlauge (HINSBERG, STRÜPLER, *A.* 267, 229). — Kryställchen (aus Alkohol oder starker Essigsäure). F: 194° (H., Sr.). — Gibt beim Erhitzen mit Äthyljodid und alkoh. Natriumäthylatlösung im Druckrohr auf 110° N,N'-Dibenzolsulfonyl-N,N'-diäthyl-m-phenylendiamin (H., KESSLER, *A.* 340, 120). Beim Erhitzen mit Methylchlorid und methylalkoholischer Natriummethylatlösung entsteht die Verbindung $C_6H_4 < \frac{N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5)}{N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5)} > C_6H_4$ (Syst. No. 4024); analog verläuft die Reaktion mit Äthylenbromid und mit Trimethylenbromid (H., K.).

N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-m-phenylendiamin $C_{21}H_{23}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) und m-Phenylendiamin in Pyridin (REVERDIN, CRÉPIEU, *B.* 35, 315) oder bei Gegenwart von Soda (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; *C.* 1906 I, 517). — Weiße Nadeln. F: 172° (R., C.; A.-G. f. A.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (R., C.). — Wird durch kalte konz. Schwefelsäure verseift (R., C.).

N,N'-Bis-[2-nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-m-phenylendiamin $C_{20}H_{19}O_8N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Zufügen einer äther. Lösung von 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid (Bd. XI, S. 111) zu einer Lösung von 1 Mol.-Gew. salzsaurem m-Phenylendiamin in Natriumcarbonat (R., C., *B.* 34, 3002). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 197° (R., C., *B.* 35, 314). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich in heißem Benzol, schwer in Chloroform, unlöslich in Wasser und Ligroin (R., C., *B.* 34, 3002).

N-Benzolsulfonyl-N-methyl-m-phenylendiamin $C_{13}H_{15}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzolsulfonsäure-[N-methyl-3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 710) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 85). — Farblose Nadeln (aus Wasser und Alkohol). F: 96°.

N,N'-Dibenzolsulfonyl-N,N'-diäthyl-m-phenylendiamin $C_{22}H_{25}O_4N_2S_2 = C_6H_4[N(C_2H_5) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Aus N,N'-Dibenzolsulfonyl-m-phenylendiamin, Äthyljodid und Natriumäthylat in Alkohol bei 110° (HINSBERG, KESSLER, *A.* 340, 120). — Krystalle. F: 105°. Leicht löslich in organischen Mitteln.

N,N'-Dithionyl-m-phenylendiamin $C_6H_4O_2N_2S_2 = C_6H_4(N \cdot SO)_2$. *B.* Beim Kochen von 12 g m-Phenylendiamin, gelöst in Benzol, mit 22 g $SOCl_2$ (MICHAELIS, *A.* 274, 259). — Gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 44°.

N.N.N'-Tetrabenzolsulfonyl-m-phenylendiamin $C_{30}H_{24}O_8N_4S_4 = C_6H_4[N(SO_2 \cdot C_6H_5)_2]_2$. B. Durch längeres Schütteln des N.N'-Dibenzolsulfonyl-m-phenylendiamins mit wenig KOH und viel Benzolsulfochlorid (HINSBERG, KESSLER, B. 38, 911). — Blättchen (aus Aceton). F: 217°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther, Eisessig.

N'-Nitroso-N.N.N'-trimethyl-m-phenylendiamin, [3-Dimethylamino-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_{13}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Eintropfen einer Lösung von 5 Tln. $NaNO_2$ in die eiskalte Lösung von 10 Tln. N.N.N'-Trimethyl-m-phenylendiamin in 100 Tln. 10%iger Schwefelsäure (O. FISCHER, A. 286, 168). — Hellgelbes Öl. — Wandelt sich beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Alkohol in das isomere 2-Dimethylamino-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1) bzw. $N^1.N^3.N^3$ -Trimethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) (Syst. No. 1874) um. — $C_9H_{13}ON_3 + HCl$. Blättchen.

N.N'-Dinitroso-N.N'-dimethyl-m-phenylendiamin, m-Phenylen-bis-[methyl-nitrosamin] $C_8H_{10}O_2N_4 = C_6H_4[N(NO) \cdot CH_3]_2$. B. Entsteht neben anderen Produkten in geringer Ausbeute beim Eintropfen einer Lösung von 5 Tln. $NaNO_2$ in die eiskalte Lösung von N.N.N'-Trimethyl-m-phenylendiamin in 100 Tln. 10%iger Schwefelsäure (O. FISCHER, A. 286, 168). Aus N.N'-Dimethyl-m-phenylendiamin und HNO_2 (O. F.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 109—110°.

N.N'-Dinitroso-N.N'-diphenyl-m-phenylendiamin, m-Phenylen-bis-[phenyl-nitrosamin] $C_{18}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4[N(NO) \cdot C_6H_5]_2$. B. Man versetzt eine alkoh. Lösung von N.N'-Diphenyl-m-phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Salzsäure und dann mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit und mit wenig Äther (CALM, B. 16, 2798). — Gelbe Nadeln (aus Äther-Alkohol). F: 102°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, kaum in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettblauer Farbe.

N.N'-Dinitroso-N.N'-di-p-tolyl-m-phenylendiamin, m-Phenylen-bis-[p-tolyl-nitrosamin] $C_{20}H_{16}O_2N_4 = C_6H_4[N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Beim Versetzen einer eisessigsäuren Lösung von N.N'-Di-p-tolyl-m-phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. $NaNO_2$ (HATSCHKE, ZEGA, J. pr. [2] 33, 223). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Zersetzt sich unter Aufschäumen gegen 150°. Ziemlich wenig löslich in kaltem Alkohol und Benzol.

N.N'-Dinitro-m-phenylendiamin (P), m-Phenylen-bis-nitramin (P) $C_6H_4O_4N_4 = C_6H_4(NH \cdot NO_2)_2$ (?) s. Syst. No. 2220.

Substitutionsprodukte des m-Phenylendiamins.

4-Chlor-1.3-diamino-benzol, 4-Chlor-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_7N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot NH_2$. B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) mit Zinnchlorür und Salzsäure (BEILSTEIN, KURBATOW, Ж. 11, 370; A. 197, 76; COHN, FISCHER, M. 21, 268) oder mit Eisen und Salzsäure (MORGAN, Soc. 77, 1206). — Platten oder Nadeln (aus Chloroform). Rhombisch bipyramidal (v. LANG, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien [math.-naturw. Kl.] 111 IIa, 1172; Z. Kr. 40, 624; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 277). F: 91° (C., F.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, sehr schwer in Ligroin (B., K.). Die heiße wäbr. Lösung reduziert Silbernitrat und wird, angesäuert, durch $FeCl_3$ oder $K_2Cr_2O_7$ orange-, kirsch- und schließlich dunkelrot gefärbt (C., F.). Durch Austausch der NH_2 -Gruppen gegen Chlor nach dem SANDMEYERschen Verfahren entsteht 1.2.4-Trichlor-benzol (Bd. V, S. 204) (C., F.). — Salze: C., F. $C_6H_7N_2Cl + HCl$. Nadelchen. Zersetzt sich gegen 205°. Leicht löslich in Wasser. — $C_6H_7N_2Cl + H_2SO_4$. Nadeln (aus heißem Wasser). Zersetzt sich gegen 155°. — Oxalat $C_6H_7N_2Cl + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus heißem Alkohol). Zersetzt sich gegen 185°. — Tartrat $C_6H_7N_2Cl + C_4H_6O_6$. Nadeln (aus heißem Alkohol). — $2C_6H_7N_2Cl + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle.

Monoacetylderivat $C_8H_9ON_2Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-phenylendiamin-(1.3) mit Essigsäureanhydrid und Natronlauge (COHN, FISCHER, M. 21, 273). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 170°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol.

N.N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_3Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Man fügt 28 g 4-Chlor-phenylendiamin-(1.3) zu der Mischung von 15 g Eisessig und 50 g Essigsäureanhydrid (MORGAN, Soc. 77, 1206). — Krystalle (aus Wasser). F: 242—243°.

N.N'-Dibensoylderivat $C_{30}H_{18}O_2N_2Cl = C_6H_3Cl(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 4-Chlor-phenylendiamin-(1.3) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (COHN, FISCHER, M. 21, 274; MORGAN, Soc. 77, 1206). — Nadeln (aus Chloroform oder Benzol). F: 178° (C., F.; M.). Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in Wasser (C., F.).

N¹-p-Toluolsulfonyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.3) $C_{13}H_{13}O_2N_2ClS = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-[4-chlor-3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 732) durch Reduktion (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 135016; C. 1902 II, 1166). — F: 128°.

N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.3) $C_{20}H_{19}O_4N_2ClS_2 = C_6H_4Cl(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Chlor-phenylendiamin-(1.3) und 2 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid in Gegenwart der entsprechenden Menge Soda (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; C. 1906 I, 517). — Weiße Prismen. F: 215°.

4 oder 6-Chlor-3-amino-phenylsulfamidsäure $C_6H_4O_3N_2ClS = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot SO_3H$. B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) durch Reduktion mit hydro-schwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ in Wasser bei 80–85° in Gegenwart von Na_3PO_4 in geringer Menge, neben viel m-Phenylendiamin (SEYEWETZ, NOEL, Bl. [4] 3, 499). — $NaC_6H_3O_3N_2ClS$. Weiße Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und absol. Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol Chloroform und Ligroin.

5-Chlor-1.3-diamino-benzol, 5-Chlor-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_7N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion des 5-Chlor-1.3-dinitro-benzols (Bd. V, S. 264) mit Zinnchlorür und Salzsäure unter Zusatz von etwas metallischem Zink (COHN, M. 22, 119). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (v. LANG, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien [mathem.-naturw. Kl.] 111 IIa, 1173; Z. Kr. 40, 625). F: 105–106°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser (C.). Gibt, diazotiert und mit $CuCl + HCl$ behandelt, 1.3.5-Trichlor-benzol (Bd. V, S. 204) (C.). — Hydrochlorid. Nadelchen. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther und Benzol (C.). — Sulfat. Hellbraune Nadelchen (C.). — Chloroplatinat. Dunkelgelbe Nadelchen (C.).

N,N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen des 5-Chlor-phenylendiamins-(1.3) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (COHN, M. 22, 121). — Krystalle (aus Nitrobenzol). Ist bei 300° noch nicht geschmolzen.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Auflösen des 5-Chlor-phenylendiamins-(1.3) in überschüssigem Benzoylchlorid (COHN, M. 22, 121). — Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 254–255°.

2.5-Dichlor-1.3-diamino-benzol, 2.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_6N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot NH_2$. B. Aus 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265)¹⁾ durch Reduktion mit Eisen und Salzsäure (MORGAN, Soc. 81, 1382) oder mit Zinn und Salzsäure (HARTLEY, COHEN, Soc. 85, 868). — Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 99–100° (M.). Leicht löslich in heißem Wasser (M.), löslich in Alkohol (H., C.). — Verwendung zur Darstellung von Mono-azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 177623; C. 1906 II, 1793.

N,N'-Diacetylderivat $C_{10}H_9O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.3) und überschüssigem Essigsäureanhydrid (MORGAN, Soc. 81, 1383). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 260°.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{22}H_{14}O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.3) und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (MORGAN, Soc. 81, 1383). — Prismen (aus Essigester). F: 220°.

4.6-Dichlor-1.3-diamino-benzol, 4.6-Dichlor-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_6N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot NH_2$. B. Das Diacetylderivat (s. u.) entsteht aus N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin (S. 46) durch Chlorieren in Eisessig (MORGAN, Soc. 77, 1207), aus N,N'-Diacetyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.3) (S. 53) durch Chlorieren in Eisessig (M., Soc. 77, 1206), ferner aus N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-m-phenylendiamin (S. 52) durch Kochen mit Eisessig (M., Soc. 77, 1208). Aus dem Diacetylderivat erhält man das 4.6-Dichlor-phenylendiamin-(1.3) durch Kochen mit Natronlauge oder durch Einw. von heißer alkoh. Salzsäure (M., Soc. 77, 1206). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136–137° (M., Soc. 77, 1207). — Gibt beim Austausch von NH_2 durch Cl nach dem SANDMEYERschen Verfahren 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol (Bd. V, S. 205) (M., Soc. 77, 1208). Verhalten zu Diazoverbindungen: M., Soc. 81, 97.

N,N'-Diacetylderivat $C_{10}H_8O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Benzol). F: oberhalb 260° (MORGAN, Soc. 77, 1206).

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{22}H_{12}O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. Nadeln (aus Benzol oder Chloroform). F: 187° (M., Soc. 77, 1208).

N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-4.6-dichlor-phenylendiamin-(1.3), N,N'-Diacetyl-N,N'-4.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_2O_2N_2Cl_4 = C_6H_2Cl_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B.

¹⁾ Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] MACLEOD, PFUND, KILPATRICK, Am. Soc. 44 [1922], 2260, 2270.

Man suspendiert N.N'-Diacetyl-4.6-dichlor-phenylendiamin-(1.3) (S. 54) in Chloroform und schüttelt mit einer Lösung von unterchloriger Säure, die mit KHCO_3 versetzt ist (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 162, 164). — Prismen. F: 127° . Zersetzt sich bei ca. 240° . — Beim Erhitzen mit Eisessig entsteht N.N'-Diacetyl-4.6-dichlor-phenylendiamin-(1.3).

4-Brom-1.3-diamino-benzol, 4-Brom-phenylendiamin-(1.3) $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{Br} = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{Br} \cdot \text{NH}_2$. B. Durch Reduktion von 4-Brom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) mit Eisenfeilspänen, Wasser und sehr wenig Salzsäure (MORGAN, *Soc.* 77, 1204). — Prismatische Krystalle (aus Benzol). F: $111-112^\circ$. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. — Wird an der Luft leicht oxydiert.

N.N'-Diacetylderivat $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. Aus 4-Brom-phenylendiamin-(1.3) und einem Gemisch gleicher Gewichtsteile Eisessig und Essigsäureanhydrid (M., *Soc.* 77, 1205). — Nadeln (aus Chloroform oder aus Benzol). F: $197-198^\circ$.

N.N'-Dibenzoylderivat $\text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_2\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5)_2$. B. Aus 4-Brom-phenylendiamin-(1.3) und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (M., *Soc.* 77, 1205). — Nadeln (aus Benzol oder aus Chloroform). F: $178,5^\circ$.

[d-Campfersäure]- α -[4-brom-3-amino-anilid], N-[4-Brom-3-amino-phenyl]- α -campheramidsäure $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{O}_3\text{N}_2\text{Br} = \begin{array}{c} \text{H}_2\text{C} \text{---} \text{C}(\text{CH}_3)(\text{CO}_2\text{H}) \\ | \\ \text{H}_2\text{C} \cdot \text{CH}(\text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{Br} \cdot \text{NH}_2) \end{array} \text{C}(\text{CH}_3)_2$. B. Aus N-[4-Brom-3-nitro-phenyl]- α -campheramidsäure (Bd. XII, S. 739) in wäbr. Ammoniak mit FeSO_4 (WOOTTON, *Soc.* 91, 1896). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $207-208^\circ$. $[\alpha]_D^{20} : +40,7^\circ$ (0,4878 g in 25 ccm absol. Alkohol). Leicht löslich in wäbr. Alkalien und Alkalicarbonaten, weniger in konz. Salzsäure. — Gibt ein Acetylderivat vom Schmelzpunkt 217° bis 219° .

5-Brom-1.3-diamino-benzol, 5-Brom-phenylendiamin-(1.3) $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{Br} = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{Br} \cdot \text{NH}_2$. B. Beim Behandeln von 2.4.5-Tribrom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 269) oder von 2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 269) mit Zinn und Salzsäure (JACKSON, GALLIVAN, *B.* 28, 190; *Am.* 18, 242; JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 486). — Prismen (aus Alkohol). F: $93-94^\circ$ (J., G.; J., C.). Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in CS_2 und Benzol, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton (J., C.). — $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{Br} + 2\text{HBr}$. Mikroskopische Würfel. Leicht löslich in Wasser (J., C.).

4.6-Dibrom-1.3-diamino-benzol, 4.6-Dibrom-phenylendiamin-(1.3) $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}_2 \cdot \text{NH}_2$. B. Durch Reduktion von 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 268) mit Zinkstaub und 85%iger Essigsäure (JACKSON, COHOE, *Am.* 26, 3, 9). Das Diacetylderivat entsteht aus m-Phenylendiamin durch Versetzen mit Essigsäureanhydrid in Äther und Schütteln des Reaktionsproduktes mit Bromwasser (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 481) oder aus N.N'-Diacetyl-m-phenylendiamin durch Bromierung in warmem Eisessig (MORGAN, WOOTTON, *Soc.* 87, 937) oder aus N.N'-Diacetyl-4-brom-phenylendiamin-(1.3) durch Bromieren in Eisessig (MORGAN, *Soc.* 77, 1208); man verseift das Diacetylderivat durch Kochen mit konz. Salzsäure (J., CA.; M.) oder mit alkoh. Kali (M., W.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 135° (J., CA.; M., W.). Sehr schwer löslich in Ligroin, schwer in CS_2 , leicht in Äther und Alkohol, sehr leicht in Aceton (J., CA.). — Nach Austausch von NH_2 gegen Brom nach dem SANDMEYERschen Verfahren resultiert 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Bd. V, S. 214) (M.). — $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Br}_2 + \text{HCl}$. B. Durch Einleiten von HCl in eine Lösung von 4.6-Dibrom-phenylendiamin-(1.3) in Benzol (J., CA.). Niederschlag. Verliert bei 100° nur allmählich HCl. — $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Br}_2 + \text{HBr}$. Nadeln. Beständiger als das Hydrochlorid (J., CA.).

N.N.N'.N'-Tetramethyl-4.6(P)-dibrom-phenylendiamin-(1.3) $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}_2[\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Beim Versetzen einer salzsauren Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin (S. 40) mit Brom (WURSTER, MORLEY, *B.* 12, 1815). — Nicht unzersetzt siedendes Öl. — $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Br}_2 + 2\text{HCl}$.

N.N'-Diacetyl-4.6-dibrom-phenylendiamin-(1.3) $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}_2(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. s. in Artikel 4.6-Dibrom-phenylendiamin-(1.3). — Prismen (aus kaltem Alkohol). Schmilzt bei $259-260^\circ$ unter Zersetzung; unlöslich in Äther und Ligroin, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 481).

N.N'-Dichlor-N.N'-diacetyl-4.6-dibrom-phenylendiamin-(1.3) $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl}_2\text{Br}_2 = \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}_2(\text{NCl} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. Man suspendiert N.N'-Diacetyl-4.6-dibrom-phenylendiamin-(1.3) (s. o.) in Chloroform und schüttelt mit einer Lösung von unterchloriger Säure, die mit KHCO_3

versetzt ist (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 164). — Prismen. F: 181°. Zersetzt sich bei 220° bis 230°.

N-Brom-N,N'-diacetyl-4.6-dibrom-phenylendiamin-(1.3), N,N'-Diacetyl-N.4.6-tribrom-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_6O_2N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Br_3 \cdot NBr \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Zufügen einer alkoh. Lösung von N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin (S. 46) zu einer eiskalten, nur wenig $KHCO_3$ enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., O., *B.* 34, 165). — Hellgelber Niederschlag. Schmilzt bei 60–70° unter teilweiser Zersetzung. Wird von Wasser oder Eisessig rasch hydrolysiert.

N,N'-Dibrom-N,N'-diacetyl-4.6-dibrom-phenylendiamin-(1.3), N,N'-Diacetyl-N,N'.4.6-tetrabrom-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_4O_2N_2Br_4 = C_6H_2Br_4(NBr \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Schütteln von in Chloroform suspendiertem N,N'-Diacetyl-m-phenylendiamin mit einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., O., *B.* 34, 165). — Schwefelgelbe Prismen. F: 172° (Zers.).

2.4.6-Tribrom-1.3-diamino-benzol, 2.4.6-Tribrom-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_3N_2Br_3 = H_2N \cdot C_6HBr_3 \cdot NH_2$. *B.* Beim Einleiten von bromhaltiger Luft in eine wäbr. Lösung von m-Phenylendiamin oder eines Salzes desselben (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 470). Entsteht neben m-Phenylendiamin beim Behandeln von 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 269) mit Zinkstaub und 80%iger Essigsäure (J., C.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158°. Sehr schwer löslich in Ligroin, leicht in Äther, Chloroform und Benzol. — Wird von Zinn und Salzsäure in m-Phenylendiamin übergeführt. Wird von Natriumäthylat nicht angegriffen. — $C_6H_3N_2Br_3 + HCl$. *B.* Entsteht durch Einleiten von HCl in eine Benzol-lösung von 2.4.6-Tribrom-phenylendiamin-(1.3) (J., C.). Verliert schon an der Luft HCl.

2'.4'.6' (?) -Tribrom-2.6-dinitro-3'-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{13}H_9O_4N_3Br_3 = H_2N \cdot C_6HBr_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_3$ (?). *B.* Aus 2.6-Dinitro-3'-amino-4-methyl-diphenylamin (S. 42) und Bromwasser (JACKSON, ITTNER, *Am.* 19, 27). — Bräunlichgelbe Tafeln (aus Benzol). F: 222°; fast unlöslich in Alkohol und Ligroin, mäßig löslich in Benzol, Chloroform, CS_2 und Äther (J., I., *Am.* 19, 28). Leicht löslich in Aceton. Gibt mit Natriumäthylat eine unbeständige purpurblaue Färbung (J., I., *Am.* 19, 199, 206).

N,N'-Diacetyl-2.4.6-tribrom-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_6O_2N_2Br_3 = C_6HBr_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 2.4.6-Tribrom-phenylendiamin-(1.3) und Acetylchlorid in Benzol (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 473). — Täfelchen (aus Eisessig). Schmilzt nicht bei 330°. Sehr schwer löslich.

[2.4.6-Tribrom-phenylen-(1.3)]-di-urethan $C_{12}H_{10}O_4N_2Br_3 = C_6HBr_3(NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Bei 3-stdg. Kochen von 2.4.6-Tribrom-phenylendiamin-(1.3) mit dem Doppelten der berechneten Menge von Chlorameisensäureester (JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 474). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 212°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in CS_2 , leicht in Chloroform und Aceton.

2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-diamino-benzol, 2.4.5.6-Tetrabrom-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_3N_2Br_4 = H_2N \cdot C_6Br_4 \cdot NH_2$. *B.* Aus 5-Brom-phenylendiamin-(1.3) (S. 55), gelöst in Äther, und Brom (JACKSON, GALLIVAN, *Am.* 18, 242; JACKSON, CALVERT, *Am.* 18, 489). — Nadelchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 212–213°; unlöslich in kaltem Ligroin, wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol (J., C.).

4.6-Dijod-1.3-diamino-benzol, 4.6-Dijod-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_3N_2I_2 = H_2N \cdot C_6H_2I_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus 18 g salzsaurem m-Phenylendiamin in 40 ccm Wasser mit 50 g Natriumacetat und einer Lösung von 51 g Jod in 210 ccm heißem Alkohol (MORGAN, WOOTTON, *Soc.* 87, 938). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 81°. Zersetzt sich bei 83°. Löslich in Alkohol und Äther. — Pikrat. Nadeln (aus Alkohol).

[4.6-Dijod-phenylen-(1.3)]-bis-[ω-phenyl-harnstoff] $C_{20}H_{16}O_4N_4I_2 = C_6H_2I_2(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 4.6-Dijod-phenylendiamin-(1.3) und Phenylisocyanat in heißem Benzol (M., W., *Soc.* 87, 939). — Amorph. Zersetzt sich bei 200–203°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

4-Nitroso-1.3-diamino-benzol, 4-Nitroso-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_6ON_2 = ON \cdot C_6H_3(NH_2)_2$, ist desmotrop mit 2-Amino-p-quinon-imid-(4)-oxim-(1) $HO \cdot N \cdot C_6H_3(NH_2)_2 \cdot NH$. Syst. No. 1874.

N.N'-Dimethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_{11}ON_3 = ON \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_3)_2$, ist desmotrop mit 2-Methylamino-p-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1) $HO \cdot N : C_6H_3(NH \cdot CH_3) : N \cdot CH_3$, Syst. No. 1874.

N¹.N¹.N¹-Trimethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) $C_9H_{14}ON_3 = ON \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2$, ist desmotrop mit 2-Dimethylamino-p-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1) $HO \cdot N : C_6H_3(:N \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2$, Syst. No. 1874.

N.N.N'.N'-Tetramethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_{19}ON_3 = ON \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. B. Das Hydrochlorid scheidet sich aus beim Eintröpfeln einer mäßig verdünnten Lösung von Natriumnitrit in eine abgekühlte Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-phenylendiamin (S. 40) in verd. Salzsäure (WITT, B. 18, 877). Man erhält die freie Base, indem man das Hydrochlorid in eiskaltem Wasser aufschwemmt, abwechselnd Natronlauge hinzusetzt und mit Essigester ausschüttelt (SACHS, APPENZELLER, B. 41, 111). — Grünschwärze, in der Durchsicht grüngelbe Krystalle (aus Essigester). F: 99°; in der Wärme meist leicht löslich mit grüngelber Farbe, schwer löslich in Äther, unlöslich in Petroläther und Ligroin; die wäßrige und die alkoholische Lösung sind gelbrot (S., A.). — Wird durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol (Syst. No. 1800) übergeführt (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3111). Reagiert auf Verbindungen mit reaktionsfähigen Methyl- oder Methylengruppen unter Bildung von Azomethinen (S., A.). — $C_{10}H_{19}ON_3 + HCl$. Tiefgranatrote Nadeln. Löslich in Wasser mit weinroter Farbe (WITT). — Pikrat. $C_{10}H_{19}ON_3 + C_6H_5O_7N_3$. Dunkelviolette Krystalle (aus Alkohol). F: 169° (S., A.).

N.N'-Diphenyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) $C_{18}H_{15}ON_3 = ON \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5)_2$, ist desmotrop mit 2-Anilino-p-chinon-anil-(4)-oxim-(1) $HO \cdot N : C_6H_3(NH \cdot C_6H_5) : N \cdot C_6H_5$, Syst. No. 1874.

N.N'-Dibenzal-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) $C_{20}H_{15}ON_3 = ON \cdot C_6H_3(N : CH \cdot C_6H_5)_2$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Syst. No. 1874, bei 2-Amino-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1).

4-Nitro-1.3-diamino-benzol, 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_7O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. B. Man trägt N.N'-Diäcetyl-m-phenylendiamin (S. 46), gelöst in Eisessig, in rauchende Salpetersäure (BARBAGLIA, B. 7, 1259) oder in fester Form in kalte abgeblasene Salpetersäure (D: 1.48) ein (GALLINEK, B. 30, 1912) oder nitriert es bei -8° mit Salpeterschwefelsäure (MORGAN, WOOTTON, Soc. 87, 941); das entstandene N.N'-Diäcetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) verseift man mit konz. Natronlauge (BAR.; M., W.). Man nitriert N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-m-phenylendiamin (S. 52) mit verd. Salpetersäure mit oder ohne Zusatz eines Lösungsmittels in der Wärme und verseift das entstandene N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) mit konz. Schwefelsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; C. 1906 I, 517). Aus 4-Nitroso-1.3-diamino-benzol (bzw. Amino-chinon-imid-oxim, Syst. No. 1874) und H_2O_2 unter Zusatz von etwas Ammoniak (BERTELS, B. 37, 2277). Aus 4-Nitro-anilin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) durch Erhitzen mit wäßr. Ammoniak unter Druck auf 170—180° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 130438; C. 1902 I, 1083). — Gelbrote, blauglänzende Prismen aus Wasser. F: 161° (BAR.), 159° (M., W.), 157° (BE.). Löslich in Wasser, viel leichter in Alkohol und Äther (BAR.). — Zerfällt bei anhaltendem Kochen mit Natronlauge unter Abspaltung von Ammoniak (BAR.). — 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) dient zur Darstellung von Pyraminorange (Schultz, Tab. No. 306, 314). Über weitere Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 191, 286, 360; vgl. auch Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 111453, 156352; C. 1900 II, 548; 1904 II, 1675; BAYER & Co., D. R. P. 97714, 164990; C. 1898 II, 692; 1905 II, 1760; Höchster Farbw., D. R. P. 126607; C. 1902 I, 84.

N¹.N¹-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von NH_3 auf N.N-Dimethyl-3.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 758) (VAN ROMBURGH, R. 14, 69). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_6H_3O_3N_3 + C_6H_3O_3N_3$. Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 130° (v. R., R. 14, 69).

N.N'-Diäcetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. s. im Artikel 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) (s. o.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 246°; in kaltem Wasser fast unlöslich, ziemlich löslich in Äther und besonders in Eisessig (BARBAGLIA, B. 7, 1258); 10 g lösen sich in ca. 1000 ccm Alkohol (GALLINEK, B. 30, 1912). — Gibt bei der Reduktion mit $SnCl_2$ und der berechneten Menge Salzsäure in alkoh. Lösung 5-Amino-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (G.). Beim Erhitzen mit Schwefel entsteht ein gelber Schwefelfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 147729; C. 1904 I, 235).

N.N'-Dibenzoyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{20}H_{15}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch allmähliches Eintragen einer kalten eisessigsauren Lösung von N.N'-Dibenzoyl-m-phenylendiamin (S. 47) in rauchende Salpetersäure (RUHEMANN, B. 14, 2653). —

Gelbe, rosettenförmig vereinigte Nadeln (aus Eisessig). F: 222°. Schwer löslich in Alkohol. — Liefert beim Kochen in essigsaurer Lösung mit Zinn und Salzsäure 5-Benzamino-2-phenylbenzimidazol (Syst. No. 3719).

N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{20}H_{19}O_6N_2S_2 = O_2N \cdot C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. s. im Artikel 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 57). — Braungelbe Krystalle. F: 169°; schwer löslich in Wasser; leicht löslich in Alkali und kohlensauen Alkalien (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; C. 1906 I, 517).

N¹-Nitroso-N¹.N³.N³-trimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3), [4-Nitro-3-dimethylamino-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_{11}O_2N_4 = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Beim Versetzen einer Lösung von N¹.N³.N³-Trimethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) (bezw. 2-Dimethylamino-p-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1), Syst. No. 1874) in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitritlösung (O. FISCHER, DIEPOLDER, A. 286, 172). — Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 157°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

5-Nitro-1.3-diamino-benzol, **5-Nitro-phenylendiamin-(1.3)** $C_6H_7O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH_2$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 3.5-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 759) oder von symm. Trinitrobenzol (Bd. V, S. 271) mit alkoh. Schwefelammoniumlösung (FLÜRSCHHEIM, J. pr. [2] 71, 538). — Purpurrote Krystalle (aus Wasser). F: 140—141°.

N.N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 5-Nitro-phenylendiamin-(1.3) und Essigsäureanhydrid (FLÜRSCHHEIM, J. pr. [2] 71, 539). — Gelbliche Nadeln. Schmilzt oberhalb 270° unter Zersetzung. Löslich in Nitrobenzol, sonst unlöslich.

N.N.N'.N'-Tetraphenyl-x-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{30}H_{25}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4[N(C_6H_5)_2]_2$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf in Eisessig gelöstes N.N.N'.N'-Tetraphenyl-m-phenylendiamin (S. 42) (HAEUSSERMANN, BAUER, B. 32, 1914; HAEUSSERMANN, B. 33, 939). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 186—187°; leicht löslich in Benzol, schwerer in Eisessig und Aceton, ziemlich schwer in Alkohol (H.).

5-Chlor-2-nitro-1.3-diamino-benzol, **5-Chlor-2-nitro-phenylendiamin-(1.3)** $C_6H_5O_2N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(NO_2) \cdot NH_2$. B. Bei mehrtägigem Erhitzen von 2.4.6-Trichlor-1-nitro-benzol (Bd. V, S. 247) mit alkoh. Ammoniak auf 200° (BEILSTEIN, KURBATOW, Ж. 10, 331; A. 192, 233). — Rote Nadeln (aus Ligroin). F: 192—194°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in 50%iger Essigsäure oder Benzol, sehr schwer in Ligroin.

6-Chlor-4-nitro-1.3-diamino-benzol, **6-Chlor-4-nitro-phenylendiamin-(1.3)** $C_6H_5O_2N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(NO_2) \cdot NH_2$. B. Aus dem Diacetylderivat (s. den folgenden Artikel) durch Verseifung mit $n/2$ -Natronlauge (MORGAN, WOOTTON, Soc. 87, 943). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 189—191°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

N.N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{10}O_4N_3Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus N.N'-Diacetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) in Eisessig beim Einleiten von Chlor (M., W., Soc. 87, 943). Durch Nitrieren von N.N'-Diacetyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.3) in Eisessig (M., W.). — Farblose Nadeln (aus Wasser). F: ca. 222°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-6-chlor-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{20}H_{18}O_6N_2ClS_2 = O_2N \cdot C_6H_3Cl(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Nitrieren von N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.3) (S. 54) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; C. 1906 I, 517). — Gelbe Prismen. F: 196°. Schwer löslich in Wasser; leicht in Alkalien und kohlensauen Alkalien.

5-Brom-2-nitro-1.3-diamino-benzol, **5-Brom-2-nitro-phenylendiamin-(1.3)** $C_6H_5O_2N_3Br = H_2N \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 2.4.6-Tribrom-1-nitro-benzol (Bd. V, S. 251) mit alkoh. Ammoniak auf 170—180° (KÖRNER, G. 4, 423; J. 1875, 353). — Orangerote Nadeln. Erweicht und zersetzt sich bei ca. 163°. — Gibt beim Erwärmen mit Äthylinitrit p-Brom-nitrobenzol.

6-Brom-4-nitro-1.3-diamino-benzol, **6-Brom-4-nitro-phenylendiamin-(1.3)** $C_6H_5O_2N_3Br = H_2N \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot NH_2$. B. Aus dem Diacetylderivat (s. u.) durch Verseifung mit alkoh. Salzsäure (MORGAN, WOOTTON, Soc. 87, 942). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190—191°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

N.N'-Diacetylderivat $C_{10}H_{10}O_4N_3Br = O_2N \cdot C_6H_3Br(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus N.N'-Diacetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) in wenig Eisessig mit Brom (M., W., Soc. 87, 941). Aus N.N'-Diacetyl-4-brom-phenylendiamin-(1.3) mit Salpeterschwefelsäure bei -5° (M., W.). — Prismen (aus Wasser). F: ca. 212°. Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

2.6-Dibrom-4-nitro-1.3-diamino-benzol, 2.6-Dibrom-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_3O_2N_4Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2(NO_2) \cdot NH_2$. B. Aus 3.4.5-Tribrom-1.2-dinitro-benzol (Bd. V, S. 268) durch Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 100° (JACKSON, FISKE, *Am.* 30, 76). Aus 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) in Eisessig mit Brom (MORGAN, WOOTTON, *Soc.* 87, 942). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $190-191^\circ$ (M., W.), $189-190^\circ$ (J., F.). Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in Äthylalkohol, Methylalkohol, Chloroform, Eisessig, schwer löslich in Benzol, sehr wenig in Ligroin (J., F.).

2.4-Dinitro-1.3-diamino-benzol, 2.4-Dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_4O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH_2$. B. Aus 2.4-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) durch alkoh. Ammoniak bei Zimmertemperatur (KÖRNER, CONTARDI, *R. A. L.* [5] 18 I, 101). Aus 2.4-Dibrom-1.3-dinitro-benzol beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak bei 145° (K., C., *R. A. L.* [5] 17 I, 472). Bei 2-stdg. Erhitzen von 2.3.4-Trinitro-phenetol (Bd. VI, S. 264) mit überschüssigem alkoh. Ammoniak auf 170° (BLANKSMA, *R.* 27, 52). Bei 20-stdg. Erhitzen von 4 g 2.4-Dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 827) und 15 ccm 27%igem Ammoniak auf 115° (BARR, *B.* 21, 1545). Aus m-Dinitro-benzol, Natriumäthylat und Hydroxylamin in Alkohol erhält man eine Verbindung $C_6H_4O_2N_4Na_2$ (Bd. V, S. 261), die beim Stehen in wäßrig-alkoholischer Lösung 2.4-Dinitro-phenylendiamin-(1.3) abscheidet (MEISENHEIMER, PATZIG, *B.* 39, 2538). Letzteres entsteht in analoger Weise auch aus 2.4-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 747) mit Hydroxylamin und Natriumäthylat in Alkohol (M., P.). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol), hellgelbbraune Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt bei 260° (K., C., *R. A. L.* [5] 18 I, 101), $253-254^\circ$ (M., P.), 250° (K., C., *R. A. L.* [5] 17 I, 472; BL.), gegen 250° unter teilweiser Zersetzung (BARR). Schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol (BARR; M., P.).

N.N'-Dimethyl-2.4-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_{10}O_2N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-3-methylamino-phenetol (Syst. No. 1840) oder 2.3.4-Trinitro-phenetol (Bd. VI, S. 264) mit Methylamin in alkoh. Lösung bei 165° (BLANKSMA, *R.* 27, 54). — Gelbe Krystalle. F: 170° . — Bei der Nitrierung entsteht N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 61).

4.6-Dinitro-1.3-diamino-benzol, 4.6-Dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_4O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diacetyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (s. u.) mit Schwefelsäure (2 Vol. H_2SO_4 , 1 Vol. H_2O) auf dem Wasserbade (NIETZKI, HAGENBACH, *B.* 20, 334). Aus 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) und alkoh. Ammoniak bei 150° (NIETZKI, SCHEDLER, *B.* 30, 1667). Aus 4.6-Dinitro-resorcin-dimethyläther (Bd. VI, S. 828) durch 4-stdg. Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohre auf 160° (BLANKSMA, MEERUM TERWOGT, *R.* 21, 288). Neben dem Hydrochlorid des Glutaconaldehyd-dianils (Bd. XII, S. 204), aus [4.6-Dinitro-phenyl-(1.3)]-bis-pyridiniumchlorid $C_6H_5N(Cl) \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot N(Cl)C_5H_5$ (Syst. No. 3051) in Alkohol mit Anilin auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 273). — Orangegelbe kugelige Aggregate (aus Eisessig). Schmilzt gegen 300° ; wenig löslich in Alkohol, etwas leichter in Eisessig (N., H.). — Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.4.5-Tetraamino-benzol (Syst. No. 1819) reduziert (N., H.).

N.N'-Dimethyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_{10}O_2N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol mit 4 Mol.-Gew. Methylamin in alkoh. Lösung auf 150° (BLANKSMA, MEERUM TERWOGT, *R.* 21, 290). — Gelbe Krystalle, die bei 280° noch nicht schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,52) in N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 61) verwandelt.

N.N'-Diphenyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{18}H_{14}O_2N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (NIETZKI, SCHEDLER, *B.* 30, 1668) oder von 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol (JACKSON, COHSE, *Am.* 26, 4) mit Anilin. — Rote Prismen (aus Alkohol). F: 186° (N., SCH.).

N.N'-Di- α -naphthyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{26}H_{18}O_2N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_{10}H_7)_2$. B. Beim Kochen von 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol mit 4 Mol.-Gew. α -Naphthylamin in alkoh. Lösung (SUDBOROUGH, PICTON, *Soc.* 89, 594). — Gelbes Krystallpulver. F: $202-203^\circ$. Geht beim Umkrystallisieren aus Benzol in eine rote Modifikation über, die bei 180° oder beim Kochen mit Alkohol wieder in die gelbe zurückverwandelt wird.

N.N'-Diacetyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_{10}O_6N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Eintragen von 1 Tl. N.N'-Diacetyl-m-phenylendiamin, gemengt mit $\frac{1}{2}$ Tl. Harnstoffnitrat (NIETZKI, *B.* 20, 2114), in 6 Tle. Salpetersäure (D 20 : 1,533) bei -1° bis -2° (NIETZKI, HAGENBACH, *B.* 20, 334). — Nadeln (aus Eisessig). F: 228° (N., H.). — Wird von

Zinn und Salzsäure in das Dimethyl-[benzodiimidazol] $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \text{N} \end{smallmatrix} > C_6H_5 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \diagdown \text{NH} \end{smallmatrix} = C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4023) umgewandelt (N. H.).

N.N'-Bis-[2-amino-phenyl]-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{18}H_{16}O_4N_6 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Man suspendiert das Gemisch von o-Phenylendiamin und 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol in der sieben- bis achtfachen Menge Amylalkohol, fügt die berechnete Menge Natriumacetat in konzentrierter wäßriger Lösung hinzu und kocht 8 Stdn. am Rückflußkühler (NIETZKI, SLABOSZEWICZ, B. 34, 3729). — Gelbe Blättchen (aus Xylol). F: 253°. Schwer löslich in Eisessig und Xylol, fast unlöslich in Alkohol und Benzol. — Läßt sich durch Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von metallischem Zinn zu 1.5-Diamino-2.4-bis-[2-amino-anilino]-benzol (Syst. No. 1819) reduzieren.

N.N.N'.N'-Tetramethyl-x.x-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{16}H_{24}O_4N_6 = (O_2N)_2C_6H_2[N(CH_3)_2]_2$. B. Aus N.N.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin (S. 40) in verd. Schwefelsäure durch Salpetersäure (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3119). — Krystalle (aus verd. Alkohol oder Essigsäure).

6-Brom-2.4-dinitro-1.3-diamino-benzol, 6-Brom-2.4-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_5O_4N_4Br = H_2N \cdot C_6H_3Br(NO_2)_2 \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. JACKSON, GALLIVAN, B. 28, 190; Am. 18, 239. — B. Bei längerem Stehen von 2.4.5-Tribrom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 269) mit alkoh. Ammoniak (KÖRNER, G. 4, 416; J. 1875, 354). — Sehr hell chamoisfarbene Flitter. Fast unlöslich in Alkohol und Äther (K.). — Wird durch Äthylnitrit nicht verändert (K.). Zerfällt mit Kalilauge in der Kälte in NH_3 und ein nicht näher beschriebenes Bromdinitroaminophenol; beim Erwärmen mit Kalilauge wird 6-Brom-2.4-dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 829) gebildet (K.).

N.N'-Diphenyl-6-brom-2.4-dinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{18}H_{13}O_4N_4Br = (O_2N)_2C_6H_3Br(NH \cdot C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. JACKSON, GALLIVAN, B. 28, 190; Am. 18, 239. — B. Aus 2.4.5-Tribrom-1.3-dinitro-benzol und Anilin (J., G., Am. 18, 243). — Orangefarbene Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 191–192°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

N²-Nitro-N¹.N²-dimethyl-6-brom-2.4-dinitro-phenylendiamin-(1.3), N¹.N²-Dimethyl-6-brom-N².2.4-trinitro-phenylendiamin-(1.3), [4-Brom-2.6-dinitro-3-(methylamino)-phenyl]-methyl-nitramin $C_8H_5O_6N_6Br = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3Br(NO_2)_2 \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus [3.4-Dibrom-2.6-dinitro-phenyl]-methyl-nitramin (Bd. XII, S. 762) und Methylamin in Alkohol (BLANKSMA, R. 21, 415). — Gelbe Krystalle. F: 179°. — Liefert beim Nitrieren [6-Brom-2.4-dinitro-phenyl-(1.3)]-bis-methylnitramin (s. u.).

N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-6-brom-2.4-dinitro-phenylendiamin-(1.3), N.N'-Dimethyl-6-brom-N.N'.2.4-tetranitro-phenylendiamin-(1.3), [6-Brom-2.4-dinitro-phenyl-(1.3)]-bis-methylnitramin $C_8H_7O_6N_6Br = (O_2N)_2C_6H_3Br[N(NO_2) \cdot CH_3]_2$. B. Durch Nitrieren von [4-Brom-2.6-dinitro-3-methylamino-phenyl]-methyl-nitramin (s. o.) mit Salpetersäure (D: 1,52) (BL., R. 21, 415). — Farblose Krystalle. F: 173° (Zers.).

2.4.6-Trinitro-1.3-diamino-benzol, 2.4.6-Trinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_5O_6N_6 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_3 \cdot NH_2$. B. Aus 2.4-Dichlor-1.3.5-trinitro-benzol (Bd. V, S. 275) mit alkoh. Ammoniak (KÖRNER, CONTARDI, R. A. L. [5] 18 I, 101). Aus 2.4-Dibrom-1.3.5-trinitro-benzol durch alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur oder besser bei 100° (K., CON., R. A. L. [5] 17 I, 473). Aus 3-Chlor-2.4.6-trinitro-anisol oder 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenetol (Bd. VI, S. 292) und alkoh. Ammoniak (BLANKSMA, R. 21, 324). Bei mehrtägigem Stehen von 2.4.6-Trinitro-resorcin-diäthyläther (Bd. VI, S. 833) (NOELTING, COLLIN, B. 17, 260; BARR, B. 21, 1546) oder aus 2.4.6-Trinitro-resorcin-methyläthyläther mit alkoh. Ammoniak (BL., R. 27, 56). Aus 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271), Hydroxylamin und Natriummethylat in Methylalkohol (MEISENHEIMER, PATZIG, B. 39, 2540). — Gelbe Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 275° (M., P.), 280° (BL., R. 27, 56). Etwas löslich in Eisessig, sonst sehr schwer löslich (BARR; M., P.). — Zerfällt beim Kochen mit verd. Natronlauge oder Kalilauge in NH_3 und 2.4.6-Trinitro-resorcin (N., COL.; BARR; K., CON.).

N.N'-Dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_7O_6N_6 = (O_2N)_2C_6H_2(NH \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3-Chlor-2.4.6-trinitro-anisol oder 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenetol (Bd. VI, S. 292) und Methylamin in Alkohol (BLANKSMA, R. 21, 324). Aus 2.4.6-Trinitro-resorcin-diäthyläther (Bd. VI, S. 833) (VAN ROMBURGH, R. 7, 5) oder 2.4.6-Trinitro-resorcin-methyläthyläther (B., R. 27, 56) mit Methylamin. Beim Erhitzen von N-Nitro-N'-dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 61) mit Methylamin (v. R., R. 8, 280). Beim Kochen

von N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (s. u.) mit Phenol (VAN ROMBURGH, *R.* 7, 5). — Gelbe Krystalle (aus Phenol). Schmilzt unter Zersetzung bei 235° (v. R., *R.* 7, 5), 240° (B.). — Zerfällt beim Kochen mit verd. Kalilauge in Methylamin und 2.4.6-Trinitro-resorcin (v. R., *R.* 7, 5).

N.N'-Diäthyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{10}H_{13}O_6N_5 = (O_2N)_3C_6H(NH \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenol (Bd. VI, S. 292) und Äthylamin in Alkohol (BLANKSMA, *R.* 21, 325). — Gelbe Krystalle. *F.*: 144°. — Liefert beim Nitrieren N.N'-Dinitro-N.N'-diäthyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (s. u.).

N-Phenyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3), 2.4.6-Trinitro-3-amino-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_6N_5 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2.4.6-Trinitro-3-methoxy-diphenylamin (Syst. No. 1840) und Ammoniak in Alkohol (BLANKSMA, *R.* 21, 325). — Gelbe Krystalle. *F.*: 186°.

N-Methyl-N'-phenyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3), 2.4.6-Trinitro-3-[methyl-amino]-diphenylamin $C_{13}H_{11}O_6N_5 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2.4.6-Trinitro-3-methoxy-diphenylamin und Methylamin in Alkohol (BL., *R.* 21, 325). — Gelbe Krystalle. *F.*: 174°.

N.N'-Diacetyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) $C_{11}H_9O_8N_5 = (O_2N)_3C_6H(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Acetylierung von 2.4.6-Trinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 60) mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (BLANKSMA, *C.* 1909 II, 1219). — Farblos. Schmilzt bei 300° noch nicht. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N'-Nitroso-N.N.N'-trimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3), [2.4.6-Trinitro-3-dimethylamino-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_{10}O_6N_6 = (CH_3)_2N \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot N(NO) \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen einer eisessigsauren Lösung von N.N.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin (S. 40) mit Salpetersäure (WURSTER, MORLEY, *B.* 12, 1815). — Gelb, krystallinisch. *F.*: 132°.

N-Nitro-N.N'-dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3), N.N'-Dimethyl-N.2.4.6-tetranitro-phenylendiamin-(1.3), [2.4.6-Trinitro-3-methylamino-phenyl]-methyl-nitramin $C_9H_9O_6N_5 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. *B.* Aus [3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenyl]-methyl-nitramin (Bd. XII, S. 771) oder aus [3-Brom-2.4.6-trinitro-phenyl]-methyl-nitramin (Bd. XII, S. 771) und Methylamin in Alkohol (BLANKSMA, *R.* 21, 277). Beim Schütteln von [2.3.4.6-Tetranitro-phenyl]-methyl-nitramin (Bd. XII, S. 771) mit Methylaminlösung (VAN ROMBURGH, *R.* 8, 279). Aus [2.4.6-Trinitro-3-äthoxy-phenyl]-methyl-nitramin (Syst. No. 1840) und Methylamin (v. R.). — Goldgelbe Krystalle (aus Essigsäure). *F.*: 192° (v. R.), 190° (BL.). — Gibt beim Nitrieren [2.4.6-Trinitro-phenyl-(1.3)]-bis-methylnitramin (s. u.) (BL.). Beim Erhitzen mit Methylamin entsteht N.N'-Dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 60) (v. R.).

N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3), N.N'-Dimethyl-N.N'.2.4.6-pentanitro-phenylendiamin-(1.3), [2.4.6-Trinitro-phenyl-(1.3)]-bis-methylnitramin $C_9H_9O_{10}N_7 = (O_2N)_3C_6H[N(NO_2) \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Kochen von N.N'-Dimethyl-m-phenylendiamin mit rauchender Salpetersäure (VAN ROMBURGH, *R.* 6, 251). Durch Eingießen einer Lösung von Tetramethyl-m-phenylendiamin in konz. Schwefelsäure in Salpetersäure (D: 1,48) und Kochen der Mischung (v. R., *R.* 7, 3). Bei der Nitrierung von N.N'-Dimethyl-2.4-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 59) mit Salpetersäure (D: 1,52) (BLANKSMA, *R.* 27, 54). Aus N.N'-Dimethyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 59) und Salpetersäure (D: 1,52) (BLANKSMA, MEEBUM TERWOGT, *R.* 21, 291). Beim Auflösen von [2.4.6-Trinitro-3-methylamino-phenyl]-methyl-nitramin (s. o.) in Salpetersäure (D: 1,5) (v. R., *R.* 8, 280; BLANKSMA, *R.* 21, 277). — Krystalle (aus Aceton + Alkohol). *F.*: 203° (Zers.) (BL., *R.* 27, 54; vgl. v. R., *R.* 7, 4). Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, etwas löslich in siedendem Toluol, leicht in siedendem Eisessig (v. R., *R.* 7, 4). — Beim Kochen mit Kalilauge entweicht Methylamin; beim Kochen mit Phenol entsteht N.N'-Dimethyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 60) (v. R., *R.* 7, 5).

N.N'-Dinitro-N.N'-diäthyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3), N.N'-Diäthyl-N.N'.2.4.6-pentanitro-phenylendiamin-(1.3), [2.4.6-Trinitro-phenyl-(1.3)]-bis-äthylnitramin $C_{10}H_{11}O_{10}N_7 = (O_2N)_3C_6H[N(NO_2) \cdot C_2H_5]_2$. *B.* Durch Nitrieren von N.N'-Diäthyl-2.4.6-trinitro-phenylendiamin-(1.3) (s. o.) (BLANKSMA, *R.* 21, 326). — Farblose Krystalle. *F.*: 165°.

3. 1.4-Diamino-benzol, Phenylendiamin-(1.4), p-Phenylendiamin $C_6H_8N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

Bildung.

Durch Erhitzen von p-Dichlor-benzol (Bd. V, S. 203) mit 25%iger Ammoniaklösung in Gegenwart von Kupferverbindungen, z. B. Kupfersulfat, unter Druck (Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 202170; *C.* 1908 II, 1221). Durch Reduktion von p-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 261)

mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, RINNE, *B.* 7, 871). Aus 4-Nitro-1-azido-benzol (Bd. V, S. 278) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (CULMANN, GASIOROWSKI, *J. pr.* [2] 40, 118; NOELTING, GRANDMOUGIN, MICHEL, *B.* 25, 3330). Aus Chinondiimid (Bd. VII, S. 620) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung oder mit schwefliger Säure (WILLSTÄTTER, E. MAYER, *B.* 37, 1505). Aus Chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 621) durch Reduktion mit Zinnchlorür, schwefliger Säure, Schwefelwasserstoff oder Natriumamalgam (KRAUSE, *B.* 12, 50). Aus Chinon-imid-oxim (p-Nitroso-anilin, Bd. VII, S. 625) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (O. FISCHER, HEPP, *B.* 21, 684), mit Zinkstaub und Wasser oder mit Natriumamalgam (O. FISCHER, A. 286, 154). Aus p-Nitroso-anilin durch Reduktion mit Phenylhydrazin in Äther (O. FISCHER, WACKER, *B.* 21, 2610). Aus Chiondioxim (Bd. VII, S. 627) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, KEHRMANN, *B.* 20, 615). Neben 4,4'-Diamino-diphenylamin beim Kochen von Anilinschwarz (Bd. XII, S. 130) mit Zinn und Salzsäure oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (NIETZKI, *B.* 11, 1097). Durch Erhitzen von p-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 607) mit 25%iger Ammoniaklösung in Gegenwart von Kupferverbindungen, z. B. Kupfersulfat, unter Druck (Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 204848; *C.* 1909 I, 474). Aus p-Nitranilin (Bd. XII, S. 711) durch elektrolitische Reduktion in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (RHODE, *Z. El. Ch.* 7, 339), durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 12, 640; *C. r.* 56, 992; *J.* 1863, 422), beim Kochen der wäßr. Lösung mit Zinkstaub (BAMBERGER, *B.* 28, 250), beim Behandeln mit Zinkstaub in Disulfidlösung (GOLDBERGER, *C.* 1900 II, 1014). Aus 4-Nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 719) durch elektrolitische Reduktion in mineralaurer Lösung (BRAND, STÖHR, *B.* 42, 2479), durch Behandlung mit Zinn und Salzsäure (HOBRECKER, *B.* 5, 920; BIEDERMANN, LEDOUX, *B.* 7, 1531). Beim Erhitzen von salzsauerm N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) im Chlorwasserstoffstrome auf 180° (MERZ, WEITH, *B.* 10, 762). Beim Kochen von N-Acetyl-p-phenylendiamin (S. 94) mit konz. Salzsäure oder mit verd. Schwefelsäure (NIETZKI, *B.* 17, 344). Beim Behandeln von N-Benzoyl-p-phenylendiamin (S. 98) mit verd. Kalilauge (HÜBNER, A. 208, 296). Beim Erhitzen von p-Phenylendurehan (S. 104) mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° (DAVIDIS, *J. pr.* [2] 54, 87). Bei der trocknen Destillation von 2,5-Diamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) (GRIESS, *B.* 5, 201). Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. salzsauerm Phenylhydrazin (Syst. No. 1947) mit 3 Tln. rauchender Salzsäure auf 200° (THIELE, WHEELER, *B.* 28, 1539). Bei der Reduktion von N-[4-nitro-phenyl]-hydrazin-N,N'-disulfonsauerm Kalium (Syst. No. 2068) mit Zinn und Salzsäure (HANTZSCH, BORGHANS, *B.* 30, 91). Beim Erhitzen von 4,4'-Dinitro-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) oder von 4,4'-Diamino-hydrazobenzol (Syst. No. 2083) mit alkoh. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr auf 100° (LERMONTOW, *B.* 5, 235). Aus 4,4'-Dinitro-azobenzol (Syst. No. 2092) mit alkoh. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr bei 100° (LERMONTOW). Durch Kochen von salzsauerm 4-Amino-azobenzol (Syst. No. 2172) mit 10 Tln. Salzsäure (D: 1,12), neben anderen Produkten (WALLACH, KÖLLIKER, *B.* 17, 396). Aus 4-Amino-azobenzol durch Reduktion mit Zinkstaub in wäßr. Lösung (PAUL, *Z. Ang.* 10, 149), mit Zinn und Salzsäure (MARTIUS, GRIESS, *Z.* 1866, 136), mit Zinnchlorür in Alkohol ohne Zusatz von Salzsäure (WITT, D. R. P. 80323; *Fräl.* 4, 67) sowie durch elektrolitische Reduktion der mit etwas elektrolitischem Zinn versetzten salzsauren Lösung (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 121835; *C.* 1901 II, 152). Aus 4-Amino-azobenzol beim Erwärmen mit Phenylhydrazin (+ Xylol) (WALTHER, *J. pr.* [2] 52, 142). Neben Sulfanilsäure beim Erwärmen von 4'-Amino-azobenzol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2172) mit Zinn und Salzsäure (GRIESS, *B.* 15, 2186). Aus 4-Amino-azoxybenzol (Syst. No. 2216) mit Zinn und Salzsäure (SCHMIDT, *Z.* 1869, 420). Aus 4,4'-Diamino-azoxybenzol (Syst. No. 2216) mit Zinn und Salzsäure (MIXTER, *Am.* 5, 5).

Darstellung.

Zu einem auf 60° erwärmten Gemenge von 6,7 kg feuchtem, ca. 70%igem salzsauerm 4-Amino-azobenzol, 13 l Wasser und 2 kg denaturiertem Spiritus werden unter stetem, kräftigem Umrühren portionsweise 3,5 kg Zinkstaub gegeben. Die Temperatur darf dabei nicht über 70° steigen; sie wird nach dem Eintragen des Zinkstaubs bis auf 90° erhöht und während etwa einer halben Stunde so erhalten. Dann werden 1,5 kg calcinierte Soda zugesetzt, wonach unter fortgesetztem Umrühren die Temperatur für eine weitere halbe Stunde auf 90° gehalten wird. Hierauf wird durch das Gemisch ein kräftiger Dampfstrom geblasen, wobei zunächst der Alkohol, dann alles Anilin entfernt wird. Nunmehr wird filtriert und der Rückstand (Zinkhydroxyd) mit heißem Wasser gewaschen. Die vereinigten Filtrate dampft man bis auf 7 bis 6 l ein und läßt erkalten, wobei das p-Phenylendiamin auskristallisiert. Aus der Mutterlauge kann man mit Salzsäure noch etwas salzsaures p-Phenylendiamin abscheiden (PAUL, *Z. Ang.* 10, 149). Über die technische Darstellung aus 4-Amino-azobenzol oder aus p-Nitranilin mit Eisen und Salzsäure s. JANSEN, *Ztschr. f. Farbenindustrie* 12 [1913], 198.

Zur Gewinnung von freiem p-Phenylendiamin aus seinem salzsauren Salz vgl. R. MEYER, *J. MATER.* A. 327, 28.

Physikalische Eigenschaften.

Tafeln (aus Äther). Monoklin prismatisch (LEHMANN, *Z. Kr.* 6, 585; *J.* 1882, 369; HINTZE, *B.* 17, 397; *Z. Kr.* 9, 552; *J.* 1884, 462; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 277). Wenn man eine gesättigte, siedende wäßrige Lösung von p-Phenylendiamin sich abkühlen läßt, so scheiden sich durchsichtige Blättchen ab, die lufttrocken die Zusammensetzung $C_6H_8N_2 + 2H_2O$ haben, bei 80° im Krystallwasser schmelzen und bei 95° krystallwasserfrei sind (VIGNON, *Bl.* [2] 50, 153; vgl. dazu LEHMANN, *Z. Kr.* 6, 585; *J.* 1882, 369; vgl. auch *Groth, Ch. Kr.* 4, 277). p-Phenylendiamin sublimiert, namentlich im Wasserstoffstrom, schon unterhalb des Schmelzpunktes (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 12, 641; *C. r.* 56, 993; *J.* 1863, 422). F: 140° (A. W. HO.; ZINCKE, RINNE, *B.* 7, 871; HÜBNER, *A.* 208, 296), 147° (BIEDERMANN, LEDOUX, *B.* 7, 1531; TROEGER, WESTERKAMP, *Ar.* 247, 663). Kp: 267° (A. W. HO.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (HÜBNER, *A.* 208, 296). Löst sich zu etwa 1% in kaltem Wasser (E. ERDMANN, VAHLEN, *A. Pth.* 53, 404). Gerät beim Auflösen in Wasser in äußerst lebhaft Rotation. Bringt man eine Spur Fett auf das Wasser, so hört die Reaktion sofort auf (GATTERMANN, *B.* 18, 1484). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 843,3 Cal., bei konstantem Druck: 843,9 Cal. (BERTHELOT, ANDRÉ, *A. ch.* [7] 17, 444; *C. r.* 126, 966). Die Dämpfe des p-Phenylendiamins zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen bei atmosphärischem Druck starke Luminescenz (KAUFFMANN, *B.* 40, 840). p-Phenylendiamin reagiert bei der Titration gegen Phenolphthalein neutral, gegen Helianthin als einsäurige Base (ASTRUC, *C. r.* 129, 1023). Wärmetönung bei der Neutralisation von p-Phenylendiamin mit HCl: VIGNON, *Bl.* [2] 50, 154; [3] 2, 675. Zur Hydrolyse des Hydrochlorids vgl. VELEY, *Soc.* 93, 2134. p-Phenylendiamin löst sich in Phosphorsäure, liefert aber kein festes Phosphat (RAIKOW, SCHATBANOW, *Ch. Z.* 25, 262).

Chemisches Verhalten.

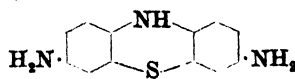
Einwirkung von Elektrizität. Einw. der dunklen elektrischen Entladung auf p-Phenylendiamin in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, *C. r.* 126, 784. Einw. von Teslaströmen s. oben.

Einwirkung anorganischer Reagenzien. Beim Einleiten von Sauerstoff in die wäßrig-ammoniakalische Lösung von p-Phenylendiamin oder beim Versetzen dieser Lösung mit Kaliumferricyanid erhält man Chinon-bis-[2,5-diamino-anil] („BANDROWSKISCHE BASE“, Syst. No. 1800) (v. BANDROWSKI, *M.* 10, 124; *B.* 27, 480; vgl. WILLSTÄTTER, E. MAYER, *B.* 37, 1494). Dieselbe Verbindung erhält man bei der Oxydation von p-Phenylendiamin in wäßr. Lösung mit neutraler Wasserstoffsuperoxydlösung (E. ERDMANN, *B.* 37, 2906). Bei dieser Reaktion läßt sich als Zwischenprodukt Chinondiimid (Bd. VII, S. 620) nachweisen (E. ERD., *B.* 37, 2909; vgl. dazu Wl., E. MA., *B.* 37, 1505). Durch Behandlung von p-Phenylendiamin in ätherischer Lösung mit Wasserstoffsuperoxyd kann man Chinondiimid isolieren (Wl., PFANNENSTIEL, *B.* 37, 4607). Auch bei der Oxydation von p-Phenylendiamin mit trockenem Silberoxyd in äther. Lösung erhält man Chinondiimid (Wl., Pf., *B.* 37, 4606). Desgleichen bildet es sich bei Behandlung von p-Phenylendiamin in wäßr. Lösung mit Bleidioxyd (E. ERD., *B.* 37, 2910). p-Phenylendiamin gibt mit Mangandioxyd und verd. Schwefelsäure (A. W. HOFMANN, *J.* 1863, 422) oder mit Dichromatmischung (Wl., DOROGI, *B.* 42, 2166) Chinon (Bd. VII, S. 609). Bei der Oxydation von p-Phenylendiamin mit kalter 1%iger Kaliumpermanganatlösung entstehen in der Hauptsache NH_3 und CO_2 neben geringen Mengen (0,9%) Blausäure und Oxalsäure (E. ERD., *B.* 37, 2776). Beim Erwärmen der konzentrierten wäßrigen Lösung von p-Phenylendiamin mit überschüssiger Natriumsuperoxydlösung entsteht etwas p-Nitranilin (Bd. XII, S. 711) (O. FISCHER, TROST, *B.* 26, 3084). Bei der Oxydation mit Sulfomonopersäure erhält man als Hauptprodukt p-Nitranilin; ein geringer Teil wird weiter oxydiert, und zwar in wäßr. Lösung zu 4,4'-Dinitro-azoxybenzol (Syst. No. 2207) und p-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 261), in äther. Lösung nur zu letzterem (BAMBERGER, HÜBNER, *B.* 36, 3827). p-Phenylendiamin wird in schwach essigsaurer Lösung durch Ammoniumpersulfat rasch schwarzbraun, durch Perborat in kalter Lösung dunkeloliv, in heißer Lösung dunkelbraun gefällt (ERBAN, *Ch. Z.* 32, 830). Über die Einw. organischer Oxydationsmittel auf p-Phenylendiamin s. S. 68.

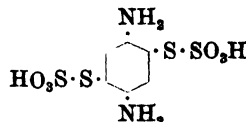
Beim Behandeln von p-Phenylendiamin in Eisessiglösung mit Chlor erhält man Chloranil (Bd. VII, S. 636) (KRAUSE, *B.* 12, 52). p-Phenylendiamin liefert bei der Einw. von Kaliumchlorat und Salzsäure Chloranil und Trichlorchinon (Bd. VII, S. 634) (GRAFFE, *A.* 263, 19). Versetzt man eine wäßr. Lösung von salzsaurem Phenylendiamin mit einigen Tropfen Salzsäure und dann mit überschüssiger Chlorkalklösung unter Kühlung (KRAUSE, *B.* 12, 47; HIRSCH, *B.* 13, 1909; vgl. SCHAPOSCHNIKOW, *Ж.* 29, 555; *C.* 1907 II, 1504) oder läßt man zu einer eisgekühlten Natriumhypochloritlösung (aus 75 g Chlor und 90 g NaOH) eine Lösung von (54 g) salzsaurem p-Phenylendiamin in (120 ccm) konz. Salzsäure und (ca. 600 g) Wasser zufließen (WILLSTÄTTER, E. MAYER, *B.* 37, 1498), so erhält man Chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 621). Wärmetönung bei der Bildung von Chinon-bis-chlorimid aus

salzsaurem p-Phenylendiamin und Hypochlorit: ŚWIĘTOSŁAWSKI, *Ж.* **41**, 839; *C.* **1909** II, 2143. p-Phenylendiamin liefert mit Brom in Äther ein dunkelblaues chinhydronartiges Hydrobromid, das von Alkalien in eine bräunlichrote bromfreie Base umgewandelt wird (JACKSON, CALHANE, *B.* **35**, 2496; *Am.* **31**, 217; vgl. WILLSTÄTTER, PFANNSTIEL, *B.* **38**, 2246 Anm.; KEHRMANN, *B.* **38**, 3777¹⁾). Die Einw. von 40 ccm Brom auf 10 g p-Phenylendiamin in 40 ccm Eisessig führt zu Bromanil (Bd. VII, S. 642) (GRAEBE, WELTNER, *A.* **263**, 32). p-Phenylendiamin gibt mit Natriumhypobromit einen weißen krystallinischen Niederschlag, der sich bei 105° zersetzt (DEHN, SCOTT, *Am. Soc.* **30**, 1423). p-Phenylendiamin liefert beim Diazotieren in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit p-Amino-benzoldiazoniumchlorid (Syst. No. 2203) und wechselnde Mengen p-Phenyl-bis-diazoniumchlorid (Syst. No. 2197); wendet man einen großen Überschuß an salpetriger Säure in Gegenwart von viel sehr verdünnter Salzsäure an, so erhält man ausschließlich letztere Verbindung (GRIESS, *B.* **17**, 607; **19**, 319; NIETZKI, *B.* **17**, 1352; HANTZSCH, BORGHANS, *B.* **30**, 92). Vermischt man salzsaures p-Phenylendiamin mit verd. Salzsäure und Kupferchlorürlösung, erhitzt zum Sieden und setzt allmählich eine Natriumnitritlösung hinzu, so erfolgt sofortige Abscheidung von p-Dichlor-benzol (SANDMEYER, *B.* **17**, 2652).

Wird p-Phenylendiamin mit Schwefel auf 150–180° erhitzt, so entsteht eine schwefelhaltige Base, die in salzsaurer Lösung durch Oxydationsmittel in LAUTHSches Violett $C_{12}H_{10}N_2S$ (s. bei der Leukoverbindung, dem Diamino-thiodiphenylamin der nebenstehenden Formel, Syst. No. 4367) übergeht (LAUTH, *C. r.* **82**, 1441; *B.* **9**, 1035; vgl. BERNTHSEN, *A.* **250**, 108). LAUTHSches Violett wird auch erhalten, wenn man salzsaures p-Phenylendiamin in viel Schwefelwasserstoffwasser löst und nach und nach Eisenchlorid



hinzugibt (LAUTH, *C. r.* **82**, 1442; *B.* **9**, 1035; KOCH, *B.* **12**, 2069). Salzsaures p-Phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit Thionylchlorid $SOCl_2$ und Benzol N-Thionyl-p-phenylendiamin $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : SO$ (MICHAELIS, PETOW, *B.* **31**, 995) und N,N'-Dithionyl-p-phenylendiamin (S. 116) (MICHAELIS, BUNTROCK, *A.* **274**, 261). Vermischt man salzsaures p-Phenylendiamin mit Natriumthiosulfatlösung, so erhält man einen voluminösen, weißen Niederschlag des Salzes $C_6H_5N_2 + H_2S_2O_3$ (S. 70) (BERNTHSEN, *A.* **251**, 62). Trägt man 58 g Aluminiumsulfat in die wäßr. Lösung von 20 g salzsaurem p-Phenylendiamin ein, fügt 44,4 g Natriumthiosulfat, gelöst in Wasser, und dann allmählich eine wäßr. Lösung von 11 g Kaliumdichromat hinzu, so erhält man „p-Phenylendiaminthiosulfonsäure“ $(H_2N)_2C_6H_4 \cdot S \cdot SO_3H$ (Syst. No. 1854) (BERNTHSEN, *A.* **251**, 63). Verwendet man entsprechend mehr Thiosulfat und Oxydationsmittel, so entstehen „p-Phenylendiaminbisthiosulfonsäure“ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 1869) (Clayton Aniline Co., D. R. P. 120560; *C.* **1901** I, 1187; GREEN, PERKIN, *Soc.* **83**, 1204) und „p-Phenylendiamintetrakisthiosulfonsäure“ $(H_2N)_2C_6H_4(S \cdot SO_3H)_4$ (Syst. No. 1871) (Cl. An. Co., D. R. P. 127856; *C.* **1902** I, 386; GR., PE., *Soc.* **83**, 1210).



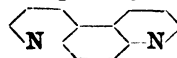
Erhitzt man ein Gemisch äquimolekularer Mengen von p-Phenylendiamin und seinem salzsauren Salz mit der 3–4-fachen Menge Wasser im Druckrohr ca. 4 Stdn. auf 200°, so erhält man 4,4'-Diamino-diphenylamin (VIDAL, *Moniteur scient.* [4] **16** II, 870; *C.* **1903** I, 85). Bei 8-stdg. Erhitzen von p-Phenylendiamin mit der fünffachen Menge 10%iger Salzsäure im Druckrohr auf 180° entstehen Hydrochinon, Spuren von Phenol, Anilin und p-Aminophenol (J. MEYER, *B.* **30**, 2569). Über die Zersetzung von p-Phenylendiamin unter Einw. von verd. Salzsäure vgl. auch PAUL, *Z. Ang.* **17**, 589.

Beispiele für die Einwirkung von Halogen- und Nitroderivaten der Kohlenwasserstoffe. Bei abwechselndem Behandeln von p-Phenylendiamin mit Methyljodid und Silberoxyd entsteht Hexamethyl-p-phenyl-bis-ammoniumjodid; als Zwischenprodukt kann man Tetramethyl-p-phenylendiamin isolieren (A. W. HOFMANN, *C. r.* **56**, 994; *J.* **1863**, 422). o-Brom-nitrobenzol (Bd. V, S. 247) reagiert mit p-Phenylendiamin in Gegenwart von Natriumacetat nur schwierig unter Bildung von 2'-Nitro-4-amino-diphenylamin (S. 78) (BANDROWSKI, *C.* **1900** II, 852). Kocht man 2 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) in alkoh. Lösung 1 Stde. unter Rückfluß (WEDEKIND, *B.* **33**, 429, 430, 435) oder einige Stunden unter Zusatz von wasserfreiem Natriumacetat in Toluol (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* **93**, 608), so erhält man N-Pikryl-p-phenylendiamin (S. 79). Beim Erhitzen von je 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin und Pikrylchlorid in Gegenwart von Natriumacetat in Toluol werden N-Pikryl-p-phenylendiamin und N,N'-Dipikryl-p-phenylendiamin (S. 80) gewonnen (MOR., MIC., *Soc.* **93**, 609). Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit der berechneten Menge Benzylchlorid unter Zusatz von Natronlauge erhält man Tetrabenzyl-p-phenylendiamin (S. 82) (MELDOLA, COSTE, *Soc.* **55**, 600). Bei mehrstündigem Kochen von p-Phenylendiamin mit viel Chloroform und konz. Kalilauge, der 10–20%,

¹⁾ Vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von RICHTER, *B.* **44**, 3466.

Alkohol hinzugefügt sind, bildet sich p-Phenylendiisocyanid (S. 84) (KAUFLEB, B. 34, 1578; M. 22, 1074).

Beispiele für die Einwirkung von Oxy-Verbindungen. Beim Erhitzen von salzsäurem p-Phenylendiamin mit Methylalkohol auf 170–200° erhält man Tetramethyl-p-phenylendiamin (R. MEYER, B. 36, 2979). Bei Behandlung von p-Phenylendiamin mit Natrium und Isoamylalkohol wurde in einem Falle N,N'-Di-isoamyl-p-phenylendiamin (S. 76) erhalten (BAYER, NOYES, B. 22, 2173). Durch gemeinsame Oxydation von p-Phenylendiamin und Phenol (Bd. VI, S. 110) in wäßr. Lösung mit MnO₂ oder PbO₂ läßt sich das Indophenol HN·C₆H₄:N·C₆H₄·OH (bezw. H₂N·C₆H₄:N·C₆H₄:O; S. 70) gewinnen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 179294, 179295; C. 1907 I, 437); dieses entsteht auch bei der Oxydation mit Hypochloritlösung in Gegenwart von Kupfersalzen (A.-G. f. A., D. R. P. 204596; C. 1909 I, 115). p-Phenylendiamin gibt beim Verschmelzen mit o-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 213) und Schwefel + Schwefelnatrium schwarze Schwefelfarbstoffe (KALLE & Co., D. R. P. 150834; C. 1904 I, 1236). Erhitzt man gleiche Gewichtsteile von p-Phenylendiamin und α-Naphthol im CO₂-Strom auf 260–310°, so erhält man als Hauptprodukt N-α-Naphthyl-p-phenylendiamin; durch Erhitzen von p-Phenylendiamin mit 2–4 Mol.-Gew. α-Naphthol läßt sich N,N'-Di-α-naphthyl-p-phenylendiamin erhalten (MERZ, STRASSER, J. pr. [2] 60, 555, 559). Durch Erhitzen von p-Phenylendiamin mit überschüssigem β-Naphthol auf 200° gelangt man zum N,N'-Di-β-naphthyl-p-phenylendiamin (RUEFF, B. 22, 1080). Durch Erhitzen von p-Phenylendiamin mit β-Naphthol und Disulfidlösung erhielten BUCHERER, SEYDE (J. pr. [2] 75, 279) β-Naphthyl-p-phenylendiamin. p-Phenylendiamin bildet mit Hydrochinon das Salz C₆H₅N₂ + C₆H₄O₂ (S. 70) (LUMIÈRE, SEYEWETZ, C. 1899 I, 909). Durch Erhitzen von Hydrochinon mit p-Phenylendiamin in Gegenwart wasserentziehender Mittel (SCHNEIDER, B. 32, 690) oder durch Erhitzen in phenolischem oder alkoh. Medium in Gegenwart von Zinkspänen auf 180° (VIDAL, C. 1905 II, 1397) entsteht 4-Oxy-4'-amino-diphenylamin (Syst. No. 1850). Durch Einw. von Schwefel auf gleiche Teile von Hydrochinon und p-Phenylendiamin bei ca. 200° entsteht das Oxy-amino-thiodiphenylamin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4382) (VIDAL-Ges., D. R. P. 103301; C. 1899 II, 548). Beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit der gleichmolekularen Menge Saligenin (Bd. VI, S. 891) wird N-[2-Oxy-benzyl]-p-phenylendiamin (Syst. No. 1855) gebildet (PAAL, RECKLEBEN, B. 26, 936). Beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit Glycerin und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Nitrobenzol erhält man p-Phenanthrolin (Pseudophenanthrolin, Syst. No. 3487) (s. nebenstehende Formel) und wenig Chinolin (SKRAUP, VORTMANN, M. 4, 570).



Beispiele für die Einwirkung von Oxo-Verbindungen, von Oxy-oxo-Verbindungen und von ihren Derivaten. p-Phenylendiamin läßt sich durch Einw. von Formaldehyd-Natriumdisulfid je nach den angewandten Mengen in die Verbindung C₆H₄[NH·CH₂(SO₂Na)]₂ (S. 83) bezw. die Verbindung H₂N·C₆H₄·NH·CH₂(SO₂Na) (S. 83) überführen (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2804). p-Phenylendiamin gibt mit der äquimolekularen Menge Chloral in Chloroform Chloral-p-phenylendiamin (N-[β,β,β-Trichlor-α-oxyäthyl]-p-phenylendiamin, S. 84) (RÜGHEIMER, B. 39, 1661). p-Phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 110–120° N,N'-Dibenzal-p-phenylendiamin (S. 85) (LADENBURG, B. 11, 599). Gibt mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd-Natriumdisulfid (Bd. VII, S. 211) in Gegenwart von Wasser bei 40° das Dinatriumsalz der Verbindung C₆H₄[NH·CH(C₆H₅)(SO₂H)]₂ (S. 84) (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2812). In äther. Lösung gibt p-Phenylendiamin mit Benzaldehyd-Natriumdisulfid N,N'-Dibenzal-p-phenylendiamin (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2813). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetylaceton auf 120° entsteht N,N'-Bis-[methyl-acetonyl-methylen]-p-phenylendiamin (S. 87) (MARCKWALD, C. SCHMIDT, A. 274, 367). p-Phenylendiamin kondensiert sich mit der äquimolekularen Menge Dimethyldihydroresorcin (Bd. VII, S. 559) zu 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5)-mono-[4-amino-anil] (S. 88), das mit 1 Mol.-Gew. Dimethyldihydroresorcin unter Bildung von p-Phenyl-bis-[dimethyldihydroresorcin-monoimid] (S. 88) reagiert (HAAS, Soc. 89, 394, 396). p-Phenylendiamin liefert mit Chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 621) einen schwarzvioletten Farbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 68875; Frdl. 8, 399). Reagiert mit 2 Mol.-Gew. ms-Benzal-acetylaceton (Bd. VII, S. 706) in Alkohol unter Bildung von N,N'-Dibenzal-p-phenylendiamin (RUHEMANN, WATSON, Soc. 85, 1175). Gibt mit der äquimolekularen Menge 2.3-Dibrom-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 731) in heißer alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumäthylat 3-Brom-2-[4-amino-anilino]-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) (LINDENBAUM, B. 34, 1052).

Erhitzt man p-Phenylendiamin unter Zusatz einer geringen Menge seines salzsauren Salzes mit Benzoin (Bd. VIII, S. 167), so erhält man N,N'-Didesyl-p-phenylendiamin C₆H₄[NH·CH(C₆H₅)·CO·C₆H₅]₂ (Syst. No. 1873) (JAPP, MELDRUM, Soc. 75, 1045).

Beispiele für die Einwirkung von Carbonsäuren, Oxy-carbonsäuren, Oxo-carbonsäuren, Oxy-oxo-carbonsäuren und ihren Derivaten. Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit überschüssiger Ameisensäure erhält man N,N'-Diformyl-p-phenylendiamin (S. 94) (WUNDT, *B.* 11, 828). Diese Verbindung entsteht auch aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Formamid in Eisessig (HIRST, COHEN, *Soc.* 67, 831). Das Hydrochlorid des p-Phenylendiamins $C_6H_5N_2 + 2HCl$ gibt mit Cyankalium und Aceton in Benzol eine sehr zersetzliche Verbindung vom Schmelzpunkt 157–158°, mit Cyankalium und Benzaldehyd in Benzol N,N'-Bis-[α -cyan-benzyl]-p-phenylendiamin (Syst. No. 1905) (BUCHERER, GROLÉE, *B.* 39, 1000). Kocht man p-Phenylendiamin längere Zeit mit Eisessig, so entsteht N,N'-Diacetyl-p-phenylendiamin (S. 97) (BIEDERMANN, LEDOUX, *B.* 7, 1531). Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. des salzsauren p-Phenylendiamins mit 1 oder auch 2 Mol.-Gew. wasserfreiem Natriumacetat und der zur Lösung gerade hinreichenden Menge Wasser entsteht N-Acetyl-p-phenylendiamin (S. 94) (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, *A.* 293, 373). Beim Erwärmen von p-Phenylendiamin mit Chloressigester entsteht p-Phenyl-bis-glycinäthylester (S. 106) (ZIMMERMANN, KNYRIM, *B.* 16, 515). Erhitzt man 2 g p-Phenylendiamin mit 4 g Stearinsäure 15–20 Minuten auf 200°, so wird N-Stearoyl-p-phenylendiamin (S. 97) gebildet (SULZBERGER, D. R. P. 193451; *C.* 1908 I, 1011). Beim Behandeln von p-Phenylendiamin mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge entsteht N,N'-Dibenzoyl-p-phenylendiamin (S. 98) (HINSBERG, v. UDRÁNSKY, *A.* 254, 254). Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit der vierfachen Menge krystallisierter Oxalsäure in wäßr. Lösung erhält man [4-Amino-phenyl]-oxamidsäure (S. 99) (KOLLER, *B.* 36, 413). Bei 1–2-stdg. Kochen von 1 Tl. p-Phenylendiamin mit 10 Tln. Oxalsäurediäthylester entsteht p-Phenyl-bis-oxamidsäureäthylester (S. 100) (R. MEYER, SEELIGER, *B.* 29, 2642). Über die Einw. von Dicyan auf p-Phenylendiamin vgl. MEVES, *J. pr.* [2] 61, 473¹). p-Phenylendiamin gibt beim Kochen mit der 5–10-fachen Menge Malonester (Bd. II, S. 573) p-Phenyl-bis-malonamidsäureäthylester $C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (S. 100) (R. MEYER, v. LUTZAU, *A.* 347, 28). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem p-Phenylendiamin, Soda und Bernsteinsäure auf 150° entsteht p-Phenyl-bis-succinimid

$C_6H_4 \left[N \begin{array}{l} \diagup CO \cdot CH_2 \\ \diagdown CO \cdot CH_2 \end{array} \right]$ (Syst. No. 3201) neben wenig N-[4-Amino-phenyl]-succinimid

$H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup CO \cdot CH_2 \\ \diagdown CO \cdot CH_2 \end{array}$ (Syst. No. 3201) (R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 18, 24). Beim

Erwärmen von p-Phenylendiamin in absolut-alkoholischer Lösung mit überschüssigem Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) wird p-Phenyl-bis-succinamidsäure $C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$ (S. 100) gebildet, arbeitet man dagegen mit Bernsteinsäureanhydrid in Essigesterlösung bei 40°, so entsteht [4-Amino-phenyl]-succinamidsäure (S. 100) (R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 33, 39). Bei 2-stdg. Kochen von p-Phenylendiamin mit der 5–10-fachen Menge Bernsteinsäurediäthylester am Rückflußkühler erhält man N-[4-Amino-phenyl]-succinimid (R. MEYER, v. LUTZAU, *A.* 347, 33). Bei 10-stdg. Kochen von p-Phenylendiamin mit 6 Tln. Isobernsteinsäurediäthylester erhält man p-Phenyl-bis-isosuccinamidsäureäthylester (S. 100) (R. MEYER, JAEGER, *A.* 347, 37). Aus p-Phenylendiamin und Sebacin-säureester wurde ein Gemisch von Produkten erhalten, aus dem nur N-[4-Amino-phenyl]-sebacin-säureimid $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup CO \\ \diagdown CO \end{array} C_8H_{16}$ (Syst. No. 3201) rein erhalten werden konnte

(R. MEYER, J. MAIER, *A.* 347, 46). p-Phenylendiamin liefert mit der äquimolekularen Menge Pyrocinchonsäureanhydrid (Syst. No. 2476) beim Schmelzen im CO_2 -Strom oder beim

Mischen der alkoh. Lösungen N-[4-Amino-phenyl]-pyrocinchonimid $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup CO \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO \cdot C \cdot CH_3 \end{array}$

(Syst. No. 3202), mit 2 Mol.-Gew. Pyrocinchonsäureanhydrid p-Phenyl-bis-pyrocinchonimid (Syst. No. 3202) (ROSSI, *G.* 34 II, 446, 448, 450). Beim Verschmelzen äquimolekularer Mengen p-Phenylendiamin und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) (BIEDERMANN, *B.* 10, 1163) oder beim Erhitzen der Komponenten in absolut-alkoholischer Lösung in Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat (R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 43) erhält man N-[4-Amino-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3218) und p-Phenyl-bis-phthalimid (Syst. No. 3218). Dieselben Verbindungen entstehen auch beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Phthalylchlorid (Bd. IX, S. 805) mit p-Phenylendiamin in Eisessig (R. MEYER, JAEGER, *A.* 347, 53, 54). Bei 1-stdg. Erwärmen von 1 Tl. p-Phenylendiamin mit 1 Tl. α,γ -Dicarboxy-glutonsäure-tetraäthylester (Bd. II, S. 876) auf 100° entsteht neben Malonsäurediäthylester

¹) Vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von M. M. RICHTER, *B.* 44, 3468; die dort gegebene Auffassung wird von M. M. RICHTER in einer Privatmitteilung für unzutreffend erklärt, die Existenz der von MEVES angenommenen Verbindung $C_{14}H_{16}N_6$ aber für fraglich gehalten.

p-Phenylen-bis-[iminomethyl-malonsäure-diäthylester] bzw. p-Phenylen-bis-[aminomethylen-malonsäure-diäthylester] (S. 109) (RUHEMANN, HEMMY, B. 30, 2026).

p-Phenyldiamin liefert mit Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 9) als Hauptprodukt p-Phenyldiurethan (S. 104), neben wenig [4-Amino-phenyl]-urethan (S. 101) (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 374). Beim Überleiten von Phosgen (Bd. III, S. 13) über auf 200–250° erhitztes salzsaures p-Phenyldiamin entsteht p-Phenyldiisocyanat (S. 105) neben einem nicht näher untersuchten, in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslichen Produkt (GATTERMANN, WRAMPFELMEYER, B. 18, 2604). Beim Erhitzen der Lösung von p-Phenyldiamin in Chloroform mit überschüssiger Phosgen-Toluollösung auf 110° erhält man den in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln unlöslichen polymeren(?) p-Phenylenharnstoff (S. 71) (R. MEYER, A. 327, 6). Ebendieser bildet sich beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem p-Phenyldiamin und Urethan (Bd. III, S. 22) in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat auf 150° (MANUELLI, RECOHI, R. A. L. [5] 9 II, 270). Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Kaliumcyanat (Bd. III, S. 34) auf 1 Mol.-Gew. salzsaures p-Phenyldiamin in wäbr. Lösung entsteht p-Phenyldiharnstoff $C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$ (S. 104) (LELLMANN, A. 221, 14; B. 16, 593). p-Phenyldiamin liefert bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Bromcyan (Bd. III, S. 39) in Gegenwart von $KHCO_3$ und Wasser [4-Cyanamino-phenyl]-harnstoff (S. 104), bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Bromcyan [4-Amino-phenyl]-cyanamid (S. 101) (PIERREON, A. ch. [8] 15, 185, 207). Gibt mit Thiophosgen (Bd. III, S. 134) in Chloroformlösung p-Phenyldiisocyanat $C_6H_4(N:CS)_2$ (S. 105) (BILLETER, STEINER, B. 20, 230). Beim Erhitzen von rhodanwasserstoffsaurem p-Phenyldiamin (erhalten aus salzsaurem p-Phenyldiamin und Ammoniumrhodanid in wäbr. Lösung) auf 120° entsteht p-Phenylen-bis-thioharnstoff $C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH_2)_2$ (S. 105) (LELLMANN, A. 221, 11; 228, 248). Beim Erhitzen einer wäbr. Lösung von 1 Mol.-Gew. salzsaurem p-Phenyldiamin mit 1 Mol.-Gew. Kaliumrhodanid bildet sich neben p-Phenylen-bis-thioharnstoff [4-Amino-phenyl]-thioharnstoff (S. 102) (FRERICHS, HUPKA, A. 241, 162). Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. p-Phenyldiamin mit 1 Mol.-Gew. Schwefelkohlenstoff in Alkohol oder in einem anderen indifferenten Lösungsmittel bis zum Aufhören der H_2S -Entwicklung werden N,N'-Bis-[4-amino-phenyl]-thioharnstoff ($H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \cdot CS$) (S. 102) und polymerer p-Phenylen-thioharnstoff ($C_6H_4N_2S$)_x (S. 71) erhalten (Farbwerk Griesheim, D. R. P. 58204, 60152; *Frdl.* 3, 31; vgl. GUCCI, G. 23 I, 298). Läßt man auf die alkoh. Lösung von p-Phenyldiamin die äquimolekulare Menge CS_2 und überschüssiges wäßriges Ammoniak einwirken, so bildet sich das Ammoniumsalz der [4-Amino-phenyl]-dithiocarbaminsäure $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS_2H$ (S. 102) (LOSANTSCH, B. 40, 2973). p-Phenyldiamin gibt mit Glykolsäurenitril (Bd. III, S. 242) bezw. mit Formaldehyd und Blausäure p-Phenylen-bis-glycinnitril (S. 106) (Höchstes Farbwerk, D. R. P. 145062; C. 1903 II, 1036). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. p-Phenyldiamin mit ca. 2 Mol.-Gew. Mandelsäurenitril (Bd. X, S. 206) und wenig Alkohol im Druckrohr auf 100° entsteht N,N'-Bis-[α-cyan-benzyl]-p-phenyldiamin (Syst. No. 1905) (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3339). Beim Erhitzen von p-Phenyldiamin mit 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333), gelöst in Alkali, in Gegenwart von Disulfidlösung entsteht N-β-Naphthyl-p-phenyldiamin (S. 83) (BUCHERER, SEYDE, J. pr. [2] 75, 276). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem p-Phenyldiamin mit 2 Mol.-Gew. Gallamid (Bd. X, S. 487) auf 220° entsteht N,N'-Digalloyl-p-phenyldiamin (S. 106) (GNEHM, GANSSER, J. pr. [2] 63, 82).

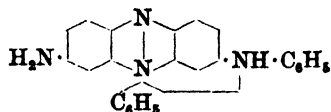
Beim Erhitzen von p-Phenyldiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetessigester im Druckrohr auf 170° entsteht N,N'-Bis-acetoacetyl-p-phenyldiamin (S. 106) (KNORR, B. 17, 545; 19, 3303). p-Phenyldiamin liefert mit 2 Mol.-Gew. β-Imino-buttersäure-nitril (Diacetonitril, Bd. III, S. 660) in verd. Essigsäure p-Phenylen-bis-[β-imino-buttersäure-nitril] $C_6H_4[N:C(CH_3):CH_2 \cdot CN]_2$ (S. 106) (E. v. MEYER, C. 1908 II, 592; J. pr. [2] 78, 502). Beim Kochen von p-Phenyldiamin mit Diacetbernsteinsäure-diäthylester (Bd. III, S. 840) in essigsaurer Lösung entsteht p-Phenylen-bis-[2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester]

$C_6H_4 \left[N \begin{array}{l} \diagup C(CH_3)_2 : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \diagdown C(CH_3)_2 : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{array} \right]_2$ (Syst. No. 3276) (BÜLOW, B. 33, 2365, 2367). Aus p-Phenyldiamin und Phenacyl-benzoyl-essigester (Bd. X, S. 832) in Eisessig bildet sich p-Phenylen-bis-[2.5-diphenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester] $C_6H_4 \left[N \begin{array}{l} \diagup C(C_6H_5) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \diagdown C(C_6H_5) : CH \end{array} \right]_2$ (Syst. No. 3265) (PAAL, BRAIKOW, B. 22, 3095).

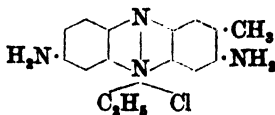
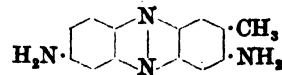
Beispiele für die Einwirkung von Sulfinssäuren, Sulfonsäuren und ihren Derivaten. Läßt man zu einer Lösung von 1 g p-Phenyldiamin, 5 g Benzolsulfinssäure (Bd. XI, S. 2) und 2 g Eisessig in 100 bis 200 ccm Wasser überschüssige Kaliumdichromatlösung unter Kühlung fließen, so erhält man 2.5-Bis-phenylsulfon-phenyldiamin-(1.4) (Syst. No. 1869) (HINSBERG, HIMMELSCHREIN, B. 29, 2027). p-Phenyldiamin gibt beim Schütteln mit Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und Natronlauge N,N'-Dibenzolsulfonyl-p-phenyldiamin (S. 115) (HINSBERG, A. 265, 179, 188). p-Phenyldiamin kondensiert sich mit 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) bei Gegenwart von Alkali zu einem braunen

Stilbenfarbstoff (Direktbraun) (GEIGY & Co., D. R. P. 59290; *Frdl.* 3, 811), der diazotierbar ist und zur Herstellung von Disazofarbstoffen der Stilbenreihe dienen kann (GEIGY & Co., D. R. P. 117729; *C.* 1901 I, 486). Löst man 44 g p-Phenylendiamin in 1 l Wasser und fügt allmählich 212 g p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) und 1120 cem 10%iger Natronlauge hinzu, so erhält man als Hauptprodukt N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-p-phenylendiamin (S. 115), daneben treten in geringer Menge N-p-Toluolsulfonyl-p-phenylendiamin und dessen p-toluolsulfonsaures Salz (S. 114) auf (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, *B.* 38, 2247; vgl. REVERDIN, CRÉPIEUX, *B.* 34, 3003). Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 290) und Disulfidlösung entsteht N-[4-Amino-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Syst. No. 1924) (BUCHERER, SEYDE, *J. pr.* [2] 75, 265).

Beispiele für die Einwirkung von Aminen, Amino-oxo-Verbindungen, Amino-oxo-Verbindungen sowie ihren Derivaten. Oxydiert man ein Gemisch von Anilin und p-Phenylendiamin in eiskalter neutraler Lösung mit Kaliumdichromat und behandelt das hierbei entstandene blaue Reaktionsprodukt (Indamin) mit Zinkstaub und Salzsäure, so entsteht 4,4'-Diamino-diphenylamin (S. 110) (NIETZKI, *B.* 16, 474). Versetzt man die neutrale Lösung eines Gemisches von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Anilin mit Kaliumdichromat und erhitzt die das zunächst entstandene Indamin enthaltende Lösung, so erhält man Phenosafranin (Syst. No. 3745) (WITT, *Journ. Soc. Chem. Ind.* 1, 255; NIE., *B.* 16, 466; BINDSCHEDLER, *B.* 16, 871). Safraninartige Farbstoffe werden auch erhalten, wenn man bei letzterer Reaktion Anilin durch o- oder m-Toluidin ersetzt; ferner können solche entstehen bei Oxydation eines Gemisches von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. p-Toluidin und 1 Mol.-Gew. Anilin, o-Toluidin oder m-Toluidin, sowie endlich eines Gemisches von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin, 1 Mol.-Gew. Mono- oder Dimethylanilin und 1 Mol.-Gew. eines beliebigen primären aromatischen Amins (NIE., *B.* 16, 464, 465). Beim Verschmelzen von p-Phenylendiamin mit salzsäurem p-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) entsteht ein blauer Azinfarbstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 59185; *Frdl.* 3, 398). Beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit o-, m- oder p-Toluidin und Schwefel entstehen Schwefelfarbstoffe (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 208560; *C.* 1909 I, 1369). Bei der gemeinsamen Oxydation von p-Phenylendiamin und N,N'-Diphenyl-m-phenylendiamin (S. 42) bildet sich das einfachste Mauvein (Pseudomauvein von PERKIN, Phenomauvein) (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3745) (NIETZKI, *B.* 20, 1444). Erhitzt man p-Phenylendiamin



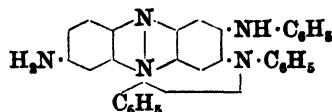
mit salzsäurem p-Phenylendiamin in Gegenwart schwacher Oxydationsmittel, z. B. Nitrobenzol (in Gegenwart von $FeCl_3$) (DAHL & Co., D. R. P. 44406; *Frdl.* 2, 191), Chinon, Chloranil (BAYER & Co., D. R. P. 49969; *Frdl.* 2, 191), Azoverbindungen, Aminoazoverbindungen usw. mit oder ohne Zusatz von Kondensationsmitteln auf höhere Temperaturen (DAHL & Co., D. R. P. 36899, 39763, 45803; *Frdl.* 1, 294, 296; 2, 209; CASSELLA & Co., D. R. P. 50820; *Frdl.* 2, 193; BAYER & Co. D. R. P. 53198; *Frdl.* 2, 192), so erhält man wasserlösliche Farbstoffe der Indulingruppe. Wasserlösliche Indulinfarbstoffe werden auch gebildet, wenn man spirituslösliche (wasserunlösliche) Induline oder Zwischenprodukte der Indulinschmelze direkt mit p-Phenylendiamin, evtl. unter Zusatz von Kondensationsmitteln auf höhere Temperaturen erhitzt (DAHL & Co., D. R. P. 57346, 69096, 73115; *Frdl.* 3, 313, 314, 315; Höchster Farb., D. R. P. 50819, 54617, 55184; *Frdl.* 2, 197, 199, 200; 3, 316; OEHLER, D. R. P. 53357; *Frdl.* 2, 201). Beim Behandeln von 2,4-Diamino-toluol (S. 124) und salzsäurem p-Phenylendiamin in wäßr. Natriumacetatlösung mit einer Lösung von Eisenchlorid bildet sich salzsäures Aminomethylindamin (S. 129), das in siedender wäßriger Lösung durch Luftsauerstoff in 3,6-Diamino-2-methyl-phenazin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3747) übergeführt wird (BERNTSEN, SCHWEITZER, *A.* 236, 343, 344). Beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit 2,4-Diamino-toluol und Schwefel oder beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit dem Produkt der Verschmelzung von 2,4-Diamino-toluol und Schwefel entstehen Produkte, die durch Erhitzen mit konz. Lösungen von Schwefelalkalien oder Ätzalkalien in olivgelbe Schwefelfarbstoffe übergeführt werden können (CASSELLA & Co., D. R. P. 196753, 198026; *C.* 1908 I, 1437, 1815). Beim Behandeln eines Gemisches von je 1 Mol.-Gew. salzsäurem p-Phenylendiamin und 2-Amino-4-äthylamino-toluol (S. 130) mit $K_2Cr_2O_7$ (entsprechend 2 At.-Gew. Sauerstoff) erst in der Kälte, dann in der Hitze entsteht das 3,6-Diamino-2-methyl-phenazin-chloräthylat-(10) (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3747) (JAUBERT, *B.* 31, 1180). p-Phenylendiamin gibt mit arylierten 1,3-Diamino-naphthalinen bei der Einw. von Sauerstoff oder Luft in Gegenwart von Kupferoxydammoniak violette bis blaue Azinfarbstoffe (BAYER & Co., D. R. P. 206646; *C.* 1909 I, 1059).



Beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit salzsäurem p-Amino-phenol (Syst. No. 1841) auf 160—180° (Vidal-Ges., D. R. P. 116337; *Frdl.* 6, 628; *C.* 1901 I, 76) oder in Gegenwart

von Wasser im geschlossenen Rohr auf 200° (VIDAL, C. 1903 I, 85) entsteht 4-Oxy-4'-amino-diphenylamin (Syst. No. 1850).

Beim Erhitzen von p-Phenylendiamin mit Azophenin (Syst. No. 1874) in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 165° entstehen Anilinophenylsafranin nebenstehender Formel (Syst. No. 3767) und Anilin (BARBIER, SISLEY, C. r. 145, 1186; Bl. [4] 3, 148; vgl. DAHL & Co., D. R. P. 43008; Frdl. 1, 297).

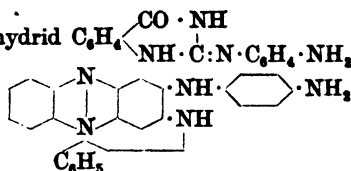


Beispiele für die Einwirkung heterocyclischer Verbindungen. Einw. von Bernsteinsäureanhydrid s. S. 66, von Pyrocinchonsäureanhydrid s. S. 66, von Phthal-säureanhydrid s. S. 66. Salzsaures p-Phenylendiamin liefert mit Alloxan (Syst. No. 3627) in siedender wäßriger Lösung die Verbindung

$\text{OC} \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{smallmatrix} \text{C} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{C} \begin{smallmatrix} \text{CO} \cdot \text{NH} \\ \text{CO} \cdot \text{NH} \end{smallmatrix} \text{CO}$ (Syst. No. 3627) (MÖHLAU, LITTER, J. pr. [2] 73, 482). Mit Dialursäure (Syst. No. 3637) entsteht die Verbindung

$\text{OC} \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \begin{smallmatrix} \text{CO} \cdot \text{NH} \\ \text{CO} \cdot \text{NH} \end{smallmatrix} \text{CO}$ (Syst. No. 3774) (Mö., LI., J. pr. [2] 73, 483). Bei längerem Kochen einer wäßr. Lösung von p-Phenylendiamin mit 4-Oxo-chinazolindihydrid-carbonsäure-(2)-nitril $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{CO} \cdot \text{NH} \\ \text{N} = \text{C} \cdot \text{CN} \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3696) erhält man neben

Blausäure 4-Oxo-2-[4-amino-phenylimino]-chinazolintetrahydrid $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{CO} \cdot \text{NH} \\ \text{NH} \cdot \text{C} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3591) (GRIESS, B. 18, 2421). Beim Kochen von 10 g salzsaurem Aposafranin (Syst. No. 3719) mit 8 g p-Phenylendiamin, 4 g salzsaurem p-Phenylendiamin und 200 g Alkohol entsteht die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3745) (O. FISCHER, HEPP, B. 29, 366).



Biochemisches Verhalten.

p-Phenylendiamin wirkt auf den tierischen Organismus giftig (DUBOIS, VIGNON, C. r. 107, 533; E. ERDMANN, Z. Ang. 18, 1378; E. ER., VAHLEN, A. Pth. 53, 402). Es ruft beim Menschen außer Ekzemen Vergiftungserscheinungen hervor (E. ER., Z. Ang. 8, 428; 18, 1378; E. ER., V.), die zum Teil auf Oxydationsprodukte des p-Phenylendiamins, entweder das Chinondiimid (E. ER., V.) oder die BANDROWSKISCHE Base (Syst. No. 1800) (BLAU, C. 1906 I, 381; vgl. dagegen E. ER., Z. Ang. 19, 1053) zurückzuführen sind. — Über die fäulniswidrige Kraft des salzsauren p-Phenylendiamins vgl. BOKORNY, Z. Ang. 10, 338.

Verwendung.

p-Phenylendiamin findet Verwendung als Zwischenprodukt der Farbstofffabrikation. So dient es zur Darstellung des Stilbenfarbstoffes Direktbraun (Schultz, Tab. No. 13), zahlreicher Azofarbstoffe (Schultz, Tab. No. 205, 206, 207, 208, 243, 244, 290, 291, 292, 436, 437; s. auch Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 42011, 42815; Frdl. 1, 522—524; Höchster Farb., D. R. P. 73321; Frdl. 3, 601; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 84145, 84390, 84461, 84659, 86199, 86814, 86915, 87023, 87024, 88848, 91141; Frdl. 4, 1002—1015), des Indulinfarbstoffes Paraphenylblau (Schultz, Tab. No. 701), von Schwefelfarbstoffen (Schultz, Tab. No. 713, 714, 718; s. auch Soc. St. Denis, VIDAL, D. R. P. 85330; Frdl. 4, 1049; Soc. St. Denis, D. R. P. 131999; Frdl. 6, 673; VIDAL-Ges., D. R. P. 114802; Frdl. 6, 723; C. 1900 II, 932; Clayton Aniline Co., D. R. P. 130440; C. 1902 I, 1140). Über die Verwendung von p-Phenylendiamin zum Färben von Haaren, Federn, Pelzwerk (Ursolfärberei) siehe H. ERDMANN, D. R. P. 47349, 51073; Frdl. 2, 498, 499; Schultz, Tab. No. 923; E. ERDMANN, Z. Ang. 8, 424; 18, 1377; vgl. dazu PAULY, BINZ, C. 1904 II, 1583). — Verwendung von p-Phenylendiamin in der Photographie als Entwickler: ANDRESEN, D. R. P. 46915; B. 22 Ref., 282. — Verwendung von salpetersaurem p-Phenylendiamin zum Nachweis von ultravioletten Strahlen: SCHALL, C. 1907 II, 1442; J. pr. [2] 77, 262.

Analytisches.

Streicht man eine p-Phenylendiaminlösung auf Holz, so entsteht eine wochenlang beständige ziegelrote Färbung; durch Zusatz von Essigsäure tritt die Färbung rascher und greller auf, durch Alkali wird sie zerstört (BLAU, C. 1906 I, 381; vgl. dazu E. ERDMANN, Z. Ang. 19, 1053; C. 1906 II, 264). Über Farbreaktionen mit Natriumhypobromit s. DEHN, SCOTT, Am. Soc. 39, 1421. Unterscheidung des p-Phenylendiamins von o- und m-Phenylendiamin s. bei o-Phenylendiamin, S. 14.

Additionelle Verbindungen des p-Phenylendiamins.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{12}H_{11}O_6N_8 = C_6H_5N_2 + C_6H_3O_6N_3$. Schwarzbraune Nadeln (NOELTING, SOMMERHOFF, B. 39, 77). — Verbindung mit Fluorenon (Bd. VII, S. 567) $C_{22}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5N_2 + 2C_{16}H_8O$. Ziegelrote Nadelchen. Wird von organischen Lösungsmitteln sofort gespalten (SÖHLENK, A. 368, 286). — Verbindung mit Chinon (Bd. VII, S. 609) $C_{14}H_{10}O_2N_2 = 2C_6H_5N_2 + 5C_2H_2O_2$. Tiefblaue Krystalle. Schmilzt unscharf bei 83°; wird schon von kaltem Benzol dissoziiert (SCH., A. 368, 283). — Verbindung mit Chloranil (Bd. VII, S. 636) $C_{11}H_5O_2N_2Cl_4 = C_6H_5N_2 + C_6O_2Cl_4$. Blauschwarze Nadeln (SCH., A. 368, 282).

Salze des p-Phenylendiamins.

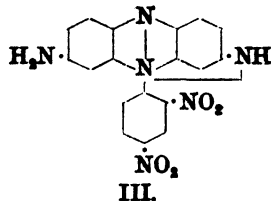
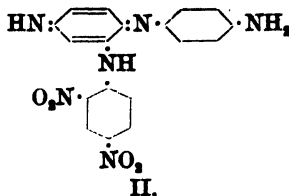
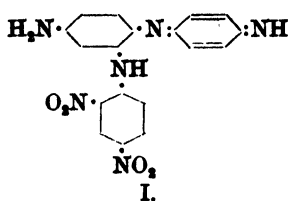
$C_6H_5N_2 + 2HCl$. Tafeln. Triklin (LEHMANN, J. 1882, 369). Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, fast unlöslich in Salzsäure (A. W. HOFMANN, Proc. Royal Soc. London 12, 641; C. r. 56, 993; J. 1863, 422). Magnetisches Drehungsvermögen: PERKIN, Soc. 69, 1246. — $C_6H_5N_2 + 2HBr$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, weniger löslich in Alkohol; fast unlöslich in Salzsäure (A. W. HOFM., Proc. Royal Soc. London 12, 641; C. r. 56, 993; J. 1863, 422). — $9C_6H_5N_2 + H_2SO_3$. B. Durch Behandeln von in heißem Wasser suspendiertem p-Phenylendiamin mit gasförmiger schwefeliger Säure oder durch Krystallisation einer heißen Lösung der Base in wäßriger, ca. 40%iger Natriumdisulfid-Lösung (LUMIERE et ses fils, Bl. [3] 35, 1206; D. R. P. 198497; C. 1908 I, 2070). Krystalle von schwachem Geruch nach schwefeliger Säure. Schmilzt bei 137° unter starker Entwicklung von schwefeliger Säure; löslich in kaltem Wasser. — $C_6H_5N_2 + H_2SO_4$. Blättchen (NIETZKI, B. 11, 1098). 1 Tl. löst sich in 714 Tln. Wasser von 15° (VIGNON, Bl. [2] 50, 153). — $C_6H_5N_2 + H_2S_2O_3$. Krystalle. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (BERNTHSEN, A. 251, 62). — $C_6H_5N_2 + HNO_3$. Durchsichtige, schwach grau-violette Nadelchen. Färbt sich im ultravioletten Licht schnell grün bis grünblau, auf Kreidepapier intensiv blau (SCHALL, J. pr. [2] 77, 263). — $C_6H_5N_2 + 2HNO_3$. Blättchen. Färbt sich im ultravioletten Licht gelb bis graubraun (SCHALL, J. pr. [2] 77, 262). — Salz der Oxalsäure (Bd. II, S. 502) $C_6H_5N_2 + C_2H_2O_4$. Krystallinisch. 1 Tl. löst sich bei 15° in 666 Tln. Wasser (VIGNON, Bl. [2] 50, 153). — Salz des Hydrochinons (Bd. VI, S. 836) $C_6H_5N_2 + C_6H_4O_2$. Blättchen. F: 194–195°; löslich in kaltem Wasser 1:500, in heißem Wasser 1:20, löslich in Aceton (LUMIERE, SEYEWITZ, C. 1899 I, 909). Wurde unter dem Namen „Hydramin“ als photographischer Entwickler empfohlen (L., S.). — Salz der Benzolsulfonsäure (Bd. XI, S. 26) $C_6H_5N_2 + 2C_6H_4O_3S$. Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in organischen Flüssigkeiten (BÖRNSTEIN, B. 29, 1486). — Salz der Benzolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 26) $C_6H_5N_2 + 2C_6H_4O_2S_2$. Blättchen (TROEGER, LINDE, Ar. 239, 141). — Salz der 4-Chlor-benzolthiosulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 82) $C_6H_5N_2 + 2C_6H_4O_2ClS$. Nadeln (aus Wasser) (TROEGER, HURDELBRINK, J. pr. [2] 65, 90). — Salz der 4-Brom-benzolthiosulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 83) $C_6H_5N_2 + 2C_6H_4O_2BrS$. Körnige Krystalle. F: 155° (ZERN.). (TR., HU., J. pr. [2] 65, 89). — Salz der 4-Jod-benzolthiosulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 83) $C_6H_5N_2 + 2C_6H_4O_2IS$. Blättchen. F: 155–156° (TROEGER, VOLKMER, J. pr. [2] 70, 392). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 113) $C_6H_5N_2 + 2C_7H_4O_3S$. Blättchen (TR., LI., Ar. 239, 141). — Salz der m-Xylolthiosulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 126) $C_6H_5N_2 + 2C_8H_8O_3S$. Blättchen. F: 157° (TR., Vo., J. pr. [2] 70, 392). — Salz der α -Naphthalinthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 171) $C_6H_5N_2 + 2C_{10}H_6O_3S$. Blättchen (TR., LI., Ar. 239, 141). — Salz der β -Naphthalinthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 190) $C_6H_5N_2 + 2C_{10}H_6O_3S$. Blättchen (TR., LI., Ar. 239, 141). — Salz der p-Anisolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 249) $C_6H_5N_2 + 2C_7H_4O_3S$. Krystalle. F: 161° (TR., Vo., J. pr. [2] 70, 391).

$C_6H_5N_2 + 2HCl + 2SnCl_2$. Nadeln (HÜBNER, A. 209, 366). — $C_6H_5N_2 + 2HCl + PdCl_2$. Rotbraune Blättchen (aus Wasser) (GUTHRIE, KRELL, JANSSEN, Z. a. Ch. 47, 29). — $C_6H_5N_2 + 2HBr + PdBr_2$. Rotbraune Blättchen (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (G., K., J., Z. a. Ch. 47, 30). — $C_6H_5N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Blätter. In Wasser leicht löslich; leicht zersetzlich (A. W. HOFMANN, Proc. Royal Soc. London 12, 641; C. r. 56, 993; J. 1863, 422).

Umwandlungsprodukte von ungewisser Konstitution aus p-Phenylendiamin.

Indophenol $C_{12}H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O$ bzw. $HN \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Oxydation von p-Phenylendiamin und Phenol in wäßr. Lösung mit Bleidioxid oder Mangandioxyd mit oder ohne Zusatz von Dinatriumphosphat und Alkalidicarbonat (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 179294, 179295; Frl. 8, 497, 498; C. 1907 I, 437) oder mit Hypochloritlösung in Gegenwart von Kupfersalzen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 204596; C. 1909 I, 115). — Messingglänzende Blättchen.

Indamin $C_{12}H_{10}O_4N_2$ = Formel I oder II. B. Man kocht $\frac{1}{2}$ Stde. lang 27 g 2',4'-Dinitro-3-amino-diphenylamin (S. 41) mit 18 g salzsaurem p-Phenylendiamin, 20 g geschmolzenem Natriumacetat und 1195%iger Essigsäure, versetzt nach dem Erkalten unterhalb 10° mit 20 g



$K_2Cr_2O_7$, gelöst zu 666 ccm, rührt noch 2 Stdn. und fällt mit 2 l Wasser (JAUBERT, B. 28, 512). — Blaues, kupferglänzendes Krystallpulver. Verpufft beim Erhitzen. Fast unlöslich in Wasser. Geht beim Erhitzen mit Alkohol in das Safranin der Formel III (Syst. No. 3745) über.

Verbindung $(C_7H_6ON_2)_x$ (polymerer (?) p-Phenylharnstoff). Zur Zusammensetzung vgl. R. MEYER, v. LUTZAU, A. 327, 7; HINSBERG, KESSLER, A. 340, 111, 112; WILSON, ADAMS, Am. Soc. 45 [1923], 531. — B. Bei mehrstündigem Erhitzen der Lösung von p-Phenylendiamin in Chloroform mit überschüssiger Phosgen-Toluollösung auf 110° (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 327, 6). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsaurem p-Phenylendiamin, Urethan und geschmolzenem Natriumacetat auf 150 – 160° (MANUELLI, RECCI, R. A. L. [5] 9 II, 270). Neben Anilin beim Erhitzen von N-Phenyl-N'-(4-amino-phenyl)-harnstoff (S. 101) auf 220° (LELLMANN, WÜRTNER, A. 228, 224). Bei längerem Kochen von Terephthalsäurediazid (Bd. IX, S. 847) mit Wasser (DAVIDIS, J. pr. [2] 54, 71, 87). — In allen gebräuchlichen Lösungsmitteln unlösliches Krystallpulver (D.). Löslich in konz. Schwefelsäure, wird aus dieser Lösung durch Wasser wieder gefällt (MA., RE.). Verkohlt beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen (LE., WÜ.). Wird sowohl von alkoh. Ammoniak bei 120° , als auch von rauchender Salzsäure bei 160° in CO_2 und p-Phenylendiamin zerlegt (R. MEYER, v. LU.).

Verbindung $(C_7H_6N_2S)_x$ (polymerer p-Phenylenthioharnstoff)¹⁾. B. Neben N,N'-Bis-(4-amino-phenyl)-thioharnstoff (S. 102) beim Kochen von 2 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Schwefelkohlenstoff in Alkohol oder in einem anderen indifferenten Lösungsmittel bis zum Aufhören der H_2S -Entwicklung (Farbwerk Griesheim, D. R. P. 58204, 60162; *Frdl.* S. 31; vgl. GUCCI, G. 23 I, 298). Durch Erhitzen von N-(4-Amino-phenyl)-thioharnstoff über seinen Schmelzpunkt (FREIBERG, HUPKA, Ar. 241, 163). Beim Schmelzen von p-Phenyl-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] (S. 106) (LELLMANN, A. 221, 29). — Blättchen. F: 279° ; unlöslich in allen gewöhnlichen Lösungsmitteln (L.).

Funktionelle Derivate des p-Phenylendiamins.

N-Methyl-p-phenylendiamin $C_7H_9N_2$ = $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 4'-Methylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2172) mit Schwefelammonium (BRENTHEIN, GOSKE, B. 20, 929). Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. N-Methyl-N-phenyl-hydrazin $C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot NH_2$ mit 1 Tl. rauchender Salzsäure auf 200° (THEILE, WHEELER, B. 28, 1539). Entsteht neben N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) bei der Reduktion von 4-Methylamino-4'-dimethylamino-azoxybenzol (Syst. No. 2216) mit Zinn und Salzsäure (BÖRNSTEIN, B. 29, 1482). Durch Reduktion von N-Methyl-4-nitroso-anilin (Chinon-harnylimid-oxim, Bd. VII, S. 626) mit Zinn und Salzsäure (O. FISCHER, HEFF, B. 19, 2992; WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 38, 2249). — Weiße Blättchen. F: $35,5^\circ$ (W., P.). Kp: 257 – $259,5^\circ$ (BE., G.); Kps: 152° (W., P.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (BE., G.). — Wird in siedendem Petroläther durch Oxydation mit PbO_2 in Gegenwart von geglühtem Natriumsulfat zu Chinon-imid-methylimid (Bd. VII, S. 620) oxydiert (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2671). Die neutrale, verdünnte Lösung der Salze wird durch eine Spur Eisenchlorid intensiv rot gefärbt; diese rote Lösung wird durch Zusatz von Salzsäure farblos und dann bei sofortigem Zufügen von Schwefelwasserstoff blau (BE., G.). Löst sich in eine Diazoniumverbindung überführen, die als Komponente von Azofarbstoffen verwendbar ist (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 154336; C. 1904 II, 1014). — $2C_7H_9N_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus Wasser) (BE., G.).

N,N'-Dimethyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{13}N_2$ = $C_6H_4(NH \cdot CH_3)_2$. B. Beim kurzen Kochen von N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-N,N'-dimethyl-p-phenylendiamin (S. 115) mit starker

¹⁾ Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von BOLZEE, HARTHORN, Am. Soc. 45 [1923], 2351.

Schwefelsäure (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, *B.* 38, 2248). — Krystalle (aus Gasolin). $F: 53^\circ$. Kp_{760} : 149—150°. Sehr leicht löslich in organischen Mitteln, schwer in Wasser. Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf. Die Lösungen erzeugen auf der Haut Brennen. — Bei der Oxydation in Gasolin mit PbO_2 entsteht Chinon-bis-methylimid (Bd. VII, S. 621). — $C_8H_{12}N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Wasser und heißem Alkohol. — Pikrat $C_8H_{12}N_2 + 2 C_6H_5O_7N_3$. Grünlichgelbe Prismen. $F: 186^\circ$. In Wasser und Alkohol in der Kälte ziemlich schwer, in der Wärme leicht löslich.

N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, p-Amino-dimethylanilin $C_8H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Aus N.N-Dimethyl-4-nitroso-anilin (p-Nitroso-dimethylanilin, Bd. XII, S. 677) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (SCHRAUBE, *B.* 8, 619), mit Zinkstaub und Salzsäure (KÖCHLIN, WITT, D. R. P. 15915; *Frdl.* 1, 283), mit Zinkstaub in Alkohol (PAUL, *Z. Ang.* 10, 23), mit Schwefelwasserstoff in salzsaurer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 1886; *Frdl.* 1, 247) oder durch elektrolytische Reduktion in Gegenwart von Titanverbindungen (Höchstes Farbw., D. R. P. 168273; *C.* 1906 I, 1198). Aus N.N-Dimethyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714) mit Zinn und Salzsäure (MERZ, WEITH, WEBER, *B.* 10, 762; WURSTER, *B.* 12, 530). Neben N-Methyl-p-phenylendiamin (S. 71) bei der Reduktion von 4-Methylamino-4'-dimethylamino-azoxybenzol (Syst. No. 2216) mit Zinn und Salzsäure (BÖRNSTEIN, *B.* 29, 1481). — *Darst.* Man behandelt p-Nitroso-dimethylanilin mit Zinn und Salzsäure, fällt aus der Lösung durch Einleiten von Chlorwasserstoff das Zinnpopsalz des N.N-Dimethyl-p-phenylendiamins vollständig aus und trägt es in Natronlauge ein; die abgeschiedene Base nimmt man in Benzol auf (WU., *B.* 12, 523). Man erwärmt 4'-Dimethylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) (Helianthin, Syst. No. 2172) mit wäsr. Schwefelammonium und schützt die Lösung mit Äther aus; die äther. Lösung wird vom Schwefelammonium durch Schütteln mit Bleiweiß und etwas Wasser befreit und dann genau mit äther. Lösung von Schwefelsäure neutralisiert; es scheidet sich das neutrale Sulfat des N.N-Dimethyl-p-phenylendiamins aus (E. FISCHER, *B.* 16, 2235).

N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin scheidet sich aus Benzol auf Zusatz von Ligroin in weißen asbestähnlichen Nadeln aus; $F: 41^\circ$ (WU., *B.* 12, 524). Kp_{760} : 262,3° (korr.) (PERKIN, *Soc.* 69, 1215); Kp : 257° (korr.) (WU., *B.* 12, 524); Kp_{11} : 158—159° (AUWERS, WEHR, *A.* 334, 311). Verflüchtigt sich schwer mit Wasserdämpfen (WU., *B.* 12, 525). D_4^{20} : 1,0414; D_4^{25} : 1,0357; D_4^{30} : 1,0168 (PERKIN, *Soc.* 69, 1216). Leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Benzol, Chloroform, etwas weniger in Äther, schwerer in Ligroin (WU., *B.* 12, 525). Magnetisches Drehungsvermögen: PERKIN, *Soc.* 69, 1246. Die Dämpfe des N.N-Dimethyl-p-phenylendiamins zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen bei Atmosphärendruck violette Lumineszenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 26, 724; *B.* 33, 1730; 34, 689).

N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin liefert beim Behandeln mit Braunstein und Schwefelsäure Chinon (MR., WEIL, WE.). Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht eine merichinoide Verbindung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit dem Hydrobromid des Chinon-imid-dimethylimionumbromids (bromwasserstoffsaures Salz des WURSTERschen Rots) (S. 73) $C_8H_{12}N_2 + BrH_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot Br$ (WILLSTÄTTER, PICCARD, *B.* 41, 1468; vgl. WURSTER, SENDTNER, *B.* 12, 1803). N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin läßt sich diazotieren und daher als Komponente zur Herstellung von Azofarbstoffen verwenden (BAYER & Co., D. R. P. 77169; *Frdl.* 3, 1008). N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin gibt bei Behandlung mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid in saurer Lösung Methylenblau (s. bei Leukomethylenblau, Syst. No. 4367) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 1886; *Frdl.* 1, 248), neben Methylenrot (S. 74) (KOECH, *B.* 12, 593; BERNTHSEN, *A.* 230, 137, 165). Die Bildung von Methylenblau kann zum Nachweis von Schwefelwasserstoff dienen (E. FI., *B.* 16, 2235). Oxydiert man 1 Mol.-Gew. N.N-Dimethyl-p-phenylendiaminsulfat in wäsr. Lösung mit Kaliumdichromatlösung unter Zusatz von Essigsäure und fügt zu der Mischung eine mit Aluminiumsulfat versetzte Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriumthiosulfat, so erhält man 8-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure („Dimethyl-p-phenylendiamin-thiosulfonsäure“, Syst. No. 1854) (BERNTHSEN, *A.* 251, 14, 50). Verwendet man statt 1 Mol.-Gew. 2 Mol.-Gew. Natriumthiosulfat und entsprechend mehr Oxydationsmittel, so läßt sich „N.N-Dimethyl-phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5)“ (Syst. No. 1869) erhalten (GREEN, PERKIN, *Soc.* 83, 1212; Clayton Aniline Co., D. R. P. 120560; *Frdl.* 6, 764). Sulfurierung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit rauchender Schwefelsäure bei 170—180°: KAUFFMANN, *B.* 40, 340. — Salzsäures N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin zerfällt beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom auf 180° in Methylchlorid und p-Phenylendiamin (MR., WEIL, WE.). N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit Methylalkohol und Salzsäure im Druckrohr auf 170—180°, zuletzt auf 200° N.N.N'.N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin (WURSTER, *B.* 12, 537). Auch durch Erhitzen von salzsäurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Methylalkohol im Druckrohr auf ca. 180—190° erhält man N.N.N'.N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin; nach Abscheidung desselben mit Ammoniak kann durch Erhitzen der wäbrigen Lösung mit Ammoniak im Druckrohr auf ca. 185—190° eine weitere Menge dieser Base erhalten

werden (PINNOW, B. 82, 1405). Durch gemeinsame Oxydation äquimolekularer Mengen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und α -Naphthol in alkalischer Lösung entsteht Naphthochinon-(1.4)-mono-[4-dimethylamino-anil] (α -Naphtholblau) (S. 91) (KORCHLIN, WITT, D. R. P. 15915; *Frdl.* 1, 284; MÖHLAU, B. 16, 2851). N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin verbindet sich sehr leicht mit Benzaldehyd zu N.N-Dimethyl-N'-benzal-p-phenylendiamin (S. 84) (CALM, B. 17, 2938; MOORE, GALE, *Am. Soc.* 30, 399). Liefert mit Blausäure und Formaldehyd das Nitril des N-[4-Dimethylamino-phenyl]-glycins (S. 105) (FREUND, WIRSING, B. 40, 204). Mit Benzolsulfinsäure und Kaliumdichromat entsteht 2.5-Bis-phenylsulfon-N.N-dimethyl-phenylendiamin-(1.4) (Syst. No. 1869) (HINSBERG, HIMMELSCHNEIN, B. 29 2028). Bei gemeinsamer Oxydation von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin in siedender wäßriger Lösung entsteht 2-Amino-7-dimethylamino-phenazin-chlorphenylat-(9) (Dimethylphenosafranin, Syst. No. 3745) (BINDSCHEDLER, B. 13, 208; 16, 869; vgl. NIETZKI, B. 28, 1356). Bei der Oxydation eines Gemisches äquimolekularer Mengen von salzsaurem Dimethylanilin und salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit einer wäßr. Lösung von Kaliumdichromat in der Kälte bildet sich BINDSCHEDLERsches Grün (S. 89) (BINDSCHEDLER, B. 13, 208; 16, 865; NIETZKI, B. 16, 473). N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin liefert mit Bromcyan und Pyridin das bromwasserstoffsäure Salz des Glutacondialdehyd-bis-[4-dimethylamino-anils] (S. 88) (KÖNIG, J. pr. [2] 70, 49; D. R. P. 155782; *Frdl.* 7, 330; ZINCKE, HEUSER, MÖLLER, A. 333, 340). Reagiert mit Alloxan unter Bildung der Verbindung $\text{CO} \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{smallmatrix} \text{C} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$ (Syst. No. 3627) (PILOTY, FINCKE, A. 338, 37, 41).

N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin findet Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen, z. B. des Indophenolfarbstoffs α -Naphtholblau, S. 91 (Schultz, Tab. No. 619), des Thiazinfarbstoffs Methylenblau (Schultz, Tab. No. 659), von Azinfarbstoffen, z. B. Diphenblau (Schultz, Tab. No. 690); vgl. ferner Schultz, Tab. No. 689, 680, 681, 683; HIRSCH, D. R. P. 61504; *Frdl.* 3, 400; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 84337; *Frdl.* 4, 447; BAYER & Co., D. R. P. 86224; *Frdl.* 4, 436; sowie von Azofarbstoffen; vgl. z. B. Schultz, Tab. No. 62, 63.

Nachweis von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin: MÖHLAU, B. 19, 2011 Anm. 1.

$\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3 + 2 \text{HCl}$. Sehr zerfließliche Blättchen (MERZ, WEITH, WERER, B. 10, 762). — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3 + \text{SO}_2$. B. Aus N'-Thionyl-N.N-dimethyl-p-phenylendiamin (S. 116) beim Liegen an der Luft (FRANCKE, B. 31, 2180). Durch Einleiten von SO_2 in die ätherische Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (F.). Krystallpulver. F: 90°. Gibt leicht SO_2 ab. Vereinigt sich mit Benzaldehyd in alkoh. Lösung zu der Verbindung $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}_3\text{S}$ (S. 84). — Sulfat. Blättchen. In Wasser sehr leicht löslich (SCHRAUBE, B. 8, 619). — Thiosulfat $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3 + \text{H}_2\text{S}_2\text{O}_5$. Krystalle. Ziemlich löslich in Wasser (WAHL, C. r. 133, 1215). — Nitrat. Blättchen. In Wasser sehr leicht löslich (SCHRE.). — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3 + 2 \text{HCl} + \text{SnCl}_4$. Würfel (aus Alkohol) (ME., WEI., WM.). — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3 + 2 \text{HCl} + \text{PtCl}_4$ (SCHRE.).

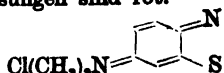
Verbindung von 2 Mol. N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol. Chinon-imid-dimethylmoniumferriocyanid, merichinoides Ferricyanid aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin $\text{C}_{20}\text{H}_{27}\text{N}_7\text{Fe} = 2 \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2 + \text{HN} : \text{C}_6\text{H}_4 : \text{N}(\text{CH}_3)_2 [\text{H}_2\text{Fe}(\text{CN})_6]$. B. Man läßt 6,58 g Ferricyankalium, gelöst in 50 ccm Wasser, in 2,72 g N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, gelöst in 3,4 g Eisessig und 250 ccm Wasser, eintropfen (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 3246). — Grüne Täfelchen. Schwer löslich mit roter Farbe in Wasser und Alkohol, leicht in verd. Salzsäure mit hellbrauner Farbe.

Verbindung von 1 Mol. N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol. Chinon-imoniumbromid-dimethylmoniumbromid, asymm. meri-Chinondimethyl-diimoniumbromid, bromwasserstoffsäures Salz des Wursterschen Rots $\text{C}_{20}\text{H}_{27}\text{N}_7\text{Br}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2 + \text{BrH}_2\text{N} : \text{C}_6\text{H}_4 : \text{N}(\text{CH}_3)_2\text{Br}$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 1460¹⁾. — B. Beim Versetzen einer Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Eisessig mit einer eissigsäuren Lösung von $1\frac{1}{2}$ At.-Gew. Brom (WURSTER, SENDTNER, B. 12, 1903; WU., B. 12, 2071), besser von nur 1 At.-Gew. Brom (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 1469). — Metallglänzende, grüne Krystallflimmer (aus Alkohol). F: 146° (WU., S.), 146–147° (korr.) (WI., P.). Löslich in Wasser und Alkohol mit intensiv roter Farbe (WU., S.; WI., P.). Über die Lichtabsorption der wäßr. Lösung vgl. P., B. 42, 4341. — Die Lösung wird durch SO_2 entfärbt; schwache Oxydationsmittel stellen die rote Farbe wieder her (WU., S.). Auch durch verdünnte Salzsäure wird die rote Lösung entfärbt (WI., P.). Beim Behandeln mit Alkalien, Essigsäureanhydrid oder Reduktionsmitteln entsteht N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (WU., S.). Bläut, in verd. Salzsäure gelöst, Jodkaliumstärkepapiert; in konz. Lösung fällt durch KI ein schwarzes Jodid aus (WI., P.). Bildet mit Thiosulfat unter Abspaltung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure („Dimethyl-p-phenylendiamin-thiosulfonsäure“, Syst. No. 1854) (WI., P.; vgl. BERNTHSEN, A. 251, 14, 49).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. ferner PICCARD, A. 361 [1911], 360; B. 59 [1926], 1440.

Verbindung von 1 Mol. N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol. Chinon-imoniumnitrat-dimethylimoniumnitrat, asymm. meri-Chinondimethylthylidimoniumnitrat, salpetersaures Salz des Wursterschen Rots $C_{16}H_{14}O_6N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 + O_2N \cdot H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot NO_2$. B. Man leitet in die Lösung von 2 g N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in 75 ccm 96%igem Alkohol und 5 ccm konz. Salpetersäure unter Kühlung nitrose Gase, bis eine Probe, mit Wasser verdünnt, durch Brom keine Verstärkung der Farbe mehr zeigt (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 3245). — Grüne Blättchen mit Kupferglanz (aus Methylalkohol); die Lösungen sind rot.

Methylenrot $C_8H_8N_2ClS_2$, vielleicht



Zur Konstitution

vgl. BERNTHSEN, A. 251, 19. — B. Entsteht neben Methylenblau (Syst. No. 4367) beim Behandeln von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Eisenchlorid und Schwefelwasserstoff (KOCH, B. 12, 593; B., A. 230, 137, 165); man fällt aus der Lösung das Methylenblau mit Zinkchlorid und Kochsalz aus (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 1886; *Frdl.* 1, 247; K.; B., A. 230, 137), schüttelt die Mutterlauge mit roher Carbonsäure aus und fällt aus der carbonsauren Lösung das Methylenrot mit Äther-Alkohol aus (B., A. 230, 165; 251, 5). Entsteht auch aus 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol (Syst. No. 1854) durch Behandlung in sehr verdünnter salzsaurer Lösung mit Eisenchlorid bei Gegenwart von Schwefelwasserstoff (B., A. 251, 25). — Grüne Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (K.; B., A. 230, 165), unlöslich in Äther (B., A. 230, 165). Die wäßrige und alkoholische Lösung ist purpurfarben (B., A. 230, 165). Kleine Mengen Natron bewirken Spaltung in Kochsalz, Natriumsulfid und 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol, das sich aber an der Luft rasch zu dem Disulfid $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot S]_2$ oxydiert (B., A. 251, 40). Als Nebenprodukt entsteht bei der Einw. von Natronlauge auf Methylenrot S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure („Dimethyl-p-phenylendiamin-thiosulfonsäure“, Syst. No. 1854) (B., A. 251, 45). Schwefelwasserstoff und andere Reduktionsmittel wirken auf Methylenrot unter Bildung von 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol (B., A. 251, 23). — $2C_8H_8N_2ClS_2 + ZnCl_2 + 2H_2O$ (K.).

N.N.N'-Trimethyl-p-phenylendiamin $C_9H_{11}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Behandeln des N.N.N'-Tetramethyl-p-phenylendiamins (s. u.) in eisessigsaurer Lösung mit Natriumnitrit und Zersetzen des hierbei entstandenen Nitrosamins (S. 116) mit konz. Salzsäure oder mit Zinn und Salzsäure (WURSTER, SCHOBIG, B. 12, 1810). — Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp: 265°. Wenig löslich in Wasser. Die Lösungen der Salze geben mit schwachen Oxydationsmitteln eine prachtvoll rotviolette Färbung. — Liefert ein bei 95° schmelzendes Acetylderivat.

N.N.N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{13}N_3 = C_6H_4[N(CH_3)_2]_2$. B. Aus p-Phenylendiamin bei abwechselndem Behandeln mit Methyljodid und Silberoxyd (HORMANN, C.r. 56, 994; J. 1863, 422). Durch Erhitzen von salzsaurem p-Phenylendiamin mit Methylalkohol im Druckrohr auf 170–200° (R. MEYER, B. 36, 2979). Durch Erhitzen von 10 g N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 8 g Salzsäure und 8 g Methylalkohol im Druckrohr auf 170–180° und zuletzt auf 200° (WURSTER, B. 12, 526). Durch 6-stdg. Erhitzen von 12 g salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 9,5 ccm Methylalkohol im Druckrohr auf ca. 180–190°, Abscheiden des Tetramethyl-p-phenylendiamins mit Ammoniak und erneutes Erhitzen der wäßr. Lösung mit Ammoniak im geschlossenen Rohr auf ca. 180–190°, wodurch eine weitere Menge der Base entsteht (PINNOW, B. 32, 1405). — Blättchen (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 51°; Kp: 260° (korr.) (Wu.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Ligroin, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform (Wu.). — Die wäßrige Lösung der Base färbt sich an der Luft nach kurzem Stehen tief violettblau; ebenso unter dem Einfluß von Oxydationsmitteln (Wu.). Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit in Eisessiglösung N'-Nitroso-N.N.N'-trimethyl-p-phenylendiamin (S. 116), ein bei 87° schmelzendes Nitrosotrimethyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 122) und eine hellgelbe, bei 66° schmelzende nicht näher untersuchte Verbindung (Wu., SCHOBIG, B. 12, 1809). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoholisch-schwefelsaure Lösung von Tetramethyl-p-phenylendiamin entsteht zunächst die Verbindung $2C_6H_4[N(CH_3)_2] + C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot SO_3H_2 + H_2SO_4$ (S. 75); bei weiterem Einleiten geht diese über in die Verbindung $C_6H_4[N(CH_3)_2]_2 + 2C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot SO_3H_2 + H_2SO_4$ (S. 75) (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 1462, 1473). Tetramethyl-p-phenylendiamin gibt mit Ferriocyanwasserstoff in schwefelsaurer Lösung eine blaue merichinoide Verbindung, in eisessigsaurer Lösung eine violette merichinoide Verbindung (WIL., P., B. 41, 3247; vgl. Wu., SCHO., B. 12, 1808). — Verursacht auf der Haut Brennen (R. M.). — Salze: Wu., B. 12, 528. $C_{10}H_{13}N_3 + 2HCl$. Krystalle. — $C_{10}H_{13}N_3 + 2H_2SO_4$. Blättchen. — $C_{10}H_{13}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes Krystallpulver. — Verbindung mit Chloranil (Bd. VII, S. 636) $C_{10}H_{13}N_3 \cdot O_2C_6Cl_4 = C_{10}H_{13}N_3 + O_2C_6Cl_4$. B. Aus Chloranil und Tetramethyl-p-phenylendiamin in kaltem Benzol (SCHLENK, A. 368, 282). Bronzeglänzende, rote Nadeln. Löslich in heißem Alkohol mit blauer Farbe. Scheidet sich beim Erkalten größtenteils unverändert wieder ab. F: 80° (unscharf).

Verbindung von 2 Mol. Tetramethyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol. Chinon-bis-dimethylimoniumsulfat und 1 Mol. Schwefelsäure, schwefelsaures Salz des Wurstersohen Blaus $C_{20}H_{24}O_2N_8S_2 = 2(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 + HO \cdot S \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot SO_3H + H_2SO_4$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen (unter Kühlung) in die Lösung von 1 g Tetramethyl-p-phenylendiamin in 10 ccm 30%iger Schwefelsäure und 50 ccm Alkohol bis zur Bildung eines reichlichen Niederschlages (WILSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 1473; vgl. WURSTER, SCHOBIG, B. 12, 1808, 2071). — Dunkle, grünlich metallglänzende, in der Durchsicht graue Prismen. Riecht an der Luft nach Formaldehyd; löslich in verd. Salzsäure mit schwacher, in Wasser mit intensiver Farbe, blau in verdünntem, violett in konzentriertem Zustand. — Gibt in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung beim Einleiten nitrosen Gase die Verbindung $C_6H_4[N(CH_3)_2]_2 + 2C_6H_4[:N(CH_3)_2 \cdot SO_3H]_2 + H_2SO_4$.

Verbindung von 1 Mol. Tetramethyl-p-phenylendiamin mit 2 Mol. Chinon-bis-dimethylimoniumsulfat und 1 Mol. Schwefelsäure $C_{20}H_{24}O_2N_8S_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 + 2HO \cdot S \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot SO_3H + H_2SO_4$. B. Man leitet in eine Lösung von 1 g Tetramethyl-p-phenylendiamin in 3 ccm 50%iger Schwefelsäure und 50 ccm Alkohol unter guter Kühlung nitrose Gase ein, bis sich der anfangs gebildete schwarze Niederschlag in eine fast farblose Krystallisation umgewandelt hat (W., P., B. 41, 1474). — Fast farblose Krystalle. Leichter löslich als die blaue Verbindung (s. o.). Löslich in Wasser mit schwach blauer Farbe. Entwickelt an der Luft Formaldehyd.

N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin-hydroxymethylat, Trimethyl-[4-amino-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_9H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von N,N-Dimethyl-N'-formyl-p-phenylendiamin (S. 94) und Methyljodid in methylalkoholischer Lösung im Druckrohr auf 100° (PINNOW, PISTOR, B. 27, 603; PIS., Dissertation [Berlin 1894], S. 22). Salze des Trimethyl-[4-amino-phenyl]-ammoniumhydroxyds werden auch erhalten, wenn man an N,N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin oder an N,N-Dimethyl-N'-benzal-p-phenylendiamin CH_3I anlagert und die Reaktionsprodukte mit Salzsäure erhitzt, wobei Essigsäure bzw. Benzaldehyd abgespalten werden (PINNOW, KOCH, B. 30, 2860; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 88557; *Frdl.* 4, 70). — Verwendung als Komponente von Azofarbstoffen: H. F., D. R. P. 87584, 87585, 93499; *Frdl.* 4, 810, 811, 819; D. R. P. 105319; C. 1900 I, 379. — Chlorid-hydrochlorid $C_9H_{11}N_2Cl + HCl$. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 219° (PIN., K.). In Wasser äußerst leicht löslich (H. F., D. R. P. 88557), weniger in Methylalkohol, noch weniger in Äther (PIN., K.). — Jodid. Nadeln. F: 168° (PIN., PIS.). — Zinkchlorid-Doppelsalz. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in absol. Alkohol (H. F., D. R. P. 88557).

N,N,N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin-mono-jodmethylat, Trimethyl-[4-dimethylamino-phenyl]-ammoniumjodid $C_{11}H_{15}N_3I = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2I$. B. Entsteht leicht aus Tetramethyl-p-phenylendiamin und Methyljodid (WURSTER, B. 12, 526). Aus N,N-Dimethyl-N'-formyl-p-phenylendiamin mit überschüssigem Methyljodid im Druckrohr bei 100° (PINNOW, PISTOR, B. 27, 603). — Blättchen. F: 265° (PIN., PIS.).

N,N,N,N',N'-Hexamethyl-p-phenylen-bis-ammoniumjodid, p-Phenylen-bis-trimethylammoniumjodid, N,N,N',N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin-bis-jodmethylat $C_{13}H_{21}N_4I_2 = C_6H_4[N(CH_3)_3]_2$. B. Entsteht bei abwechselndem Behandeln von p-Phenylendiamin mit Methyljodid und Silberoxyd (HOFMANN, C. r. 56, 994; J. 1863, 422). — Blättchen. Äußerst löslich in Wasser, weniger in Alkohol.

N-Äthyl-p-phenylendiamin $C_8H_{11}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus N-Äthyl-4-nitroso-anilin (Chinon-äthylimid-oxim, Bd. VII, S. 626) durch Reduktion mit Zinnchlorür oder Zinn und Salzsäure (O. FISCHER, HEPP, B. 19, 2994). Beim Behandeln von N-Äthyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, COLLIN, B. 17, 267; SCHWEITZER, B. 19, 149). Aus N-Nitroso-N-äthyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 728) durch Reduktion (OEHLER, D. R. P. 12932; *Frdl.* 1, 259). Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 4'-Äthylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2172) mit Schwefelammonium (BERNTHSEN, GOSKE, B. 20, 930; OE.). — Flüssig. Kp_{760} : 261–262° (SCHW.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, weniger leicht in Wasser (SCHW.). — $C_8H_{11}N_2 + 2HCl$. Blättchen. Löslich in Wasser und Alkohol (N., C.). — $C_8H_{11}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln oder Prismen (B., G.). — $C_8H_{11}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadelchen (SCHW.).

N,N-Diäthyl-p-phenylendiamin, p-Amino-diäthylanilin $C_{10}H_{13}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus p-Nitroso-diäthylanilin (Bd. XII, S. 684) oder 4,4'-Bis-diäthylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) und salzsaurem Zinnchlorür (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 4, 297). — Flüssig. Kp : 260–262° (L., FL.). Bräunt sich schnell an der Luft; gibt mit Kaliumchromat eine violette Färbung; mit Eisenchlorid entsteht erst Rotfärbung und dann eine Fällung (L., FL.). Gibt bei gemeinsamer Oxydation mit je 1 Mol.-Gew. salzsaurem Diäthylanilin und salzsaurem Anilin 2,7-Bis-diäthylamino-phenazin-chlorphenylat-(9) (Diäthylphenosafranin, Amethystviolett, Syst. No. 3745) (NITZKI, B. 16, 472). — $C_{10}H_{13}N_2 + SO_3$. B. Aus N'-Thionyl-N,N-diäthyl-p-phenylendiamin (S. 116) beim Liegen an der Luft (FRANCKE, B. 31, 2182).

Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in die äther. Lösung von N.N-Diäthyl-p-phenyldiamin (F.). F: 122—124°. — $C_{10}H_{16}N_2 + ZnCl_2 + 2H_2O$. Krystalle (BERNTHSEN, A. 261, 54). — $2C_{10}H_{16}N_2 + 4HCl + PtCl_4$. Rote oder gelbe Tafeln. Triklin pinakoidal (SCHRAUF, M. 4, 298; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 278).

N.N-Dimethyl-N'.N'-diäthyl-p-phenyldiamin $C_{12}H_{20}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Man erhitzt 10 g N.N-Diäthyl-p-phenyldiamin mit 8 g Methylalkohol und 10 g Salzsäure im Druckrohr auf 200° (LIPPMAHN, FLEISSNER, M. 4, 791). — Flüssig. Kp: 263—265°. — Wird durch Chlorkalk, Jod, Kaliumdichromat und andere Oxydationsmittel tiefblau gefärbt.

N.N.N'.N'-Tetraäthyl-p-phenyldiamin $C_{14}H_{24}N_2 = C_6H_4[N(C_2H_5)_2]_2$. B. Aus N.N-Diäthyl-p-phenyldiamin und 2 Mol.-Gew. Äthyljodid im Druckrohr bei 100° oder aus 4.4'-Bis-diäthylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) und 4 Mol.-Gew. Äthyljodid und etwas Alkohol im Druckrohr bei 100° (LIPPMAHN, FLEISSNER, M. 4, 300, 306). — Tafeln (aus wäßr. Alkohol). Monoklin prismatisch (SCHRAUF, M. 4, 301; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 280). F: 52°; Kp: 280°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin und Benzol. — $C_{14}H_{24}N_2 + 3I$. Schwarze, undurchsichtige Prismen. Schwer löslich in Alkohol. — $C_{14}H_{24}N_2 + 2HI$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $C_{14}H_{24}N_2 + 2HCl + 2HgCl_2$. Prismen. Monoklin prismatisch (SCH.; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 281). — $C_{14}H_{24}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Braune Würfel (aus heißem, salzsäurehaltigem Wasser). Tetragonal (SCH.).

N.N-Diäthyl-p-phenyldiamin-chlormethylat, Methyl-diäthyl-[4-amino-phenyl]-ammoniumchlorid $C_{11}H_{19}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)(C_2H_5)_2Cl$. B. Durch Kochen von N.N-Diäthyl-N'-acetyl-p-phenyldiamin-chlormethylat (S. 95) mit Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 88557; *Frdl.* 4, 70). — Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Zinkchlorid-Doppelsalz. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol.

N.N.N'.N'-Tetramethyl-N'.N'-diäthyl-p-phenylen-bis-ammoniumhydroxyd, N.N-Dimethyl-N'.N'-diäthyl-p-phenyldiamin-bis-hydroxymethylat $C_{14}H_{26}O_2N_2 = (HO)(CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)(C_2H_5)_2(OH)$. B. Das Jodid entsteht aus N.N-Dimethyl-N'.N'-diäthyl-p-phenyldiamin durch Erwärmen mit Methyljodid (LIPPMAHN, FLEISSNER, M. 4, 792) sowie aus 4.4'-Bis-diäthylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) durch Erhitzen mit Methyljodid und Methylalkohol im Druckrohr auf 100° (L., F., M. 4, 788). Das Jodid gibt mit Silberoxyd in wäßr. Lösung die freie Base (L., F., M. 4, 790). — Öl. Sehr hygroskopisch. Reagiert stark alkalisch. Zieht Kohlensäure aus der Luft an. — Jodid $C_{14}H_{26}N_2I_2$. Nadeln. F: 218°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. — Pikrat $C_{14}H_{26}N_4[O \cdot C_6H_3(NO_2)_3]_2$. Hellgelbe Nadelchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 235°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{14}H_{26}N_2Cl_2 + 2AuCl_3$. Gelbe Blättchen (aus heißem Wasser). Schwer löslich in Wasser. — $C_{14}H_{26}N_2I_2 + CdI_2$. Nadeln. — $C_{14}H_{26}N_2Cl_2 + PtCl_4$. Orangerote Kryställchen.

N-Propyl-p-phenyldiamin $C_9H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von N-Propyl-4-nitroso-anilin (Chinon-propylimid-oxim, Bd. VII, S. 627) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WACKER, A. 243, 295). — Blättchen. Siedet unersetzt bei 281°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin. — Hydrochlorid. Blättchen.

N-Isobutyl-p-phenyldiamin $C_{10}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von N-Isobutyl-4-nitroso-anilin (Chinon-isobutylimid-oxim, Bd. VII, S. 627) (WACKER, A. 243, 299). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 39°.

N.N'-Diisoamyl-p-phenyldiamin $C_{16}H_{28}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_5H_{11})_2$. B. Beim Behandeln einer Lösung von p-Phenyldiamin in Isoamylalkohol mit Natrium (BABYER, NOYES, B. 22, 2173). — Krystalle. F: 49°.

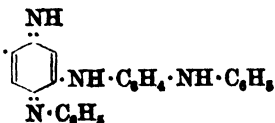
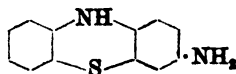
N-Phenyl-p-phenyldiamin, 4-Amino-diphenylamin $C_{13}H_{13}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Anilin mit unterchloriger Säure in geringer Menge neben anderen Produkten (BAMBERGER, TSCHIRNER, B. 31, 1526; A. 311, 83, 84). Aus 4-Nitroso-diphenylamin (Bd. XII, S. 207) beim Erhitzen mit alkoh. Kali im Druckrohr auf 120—150°, besser durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (IKUTA, A. 243, 280). Aus 4-Nitroso-diphenylamin durch Reduktion mit alkoholischem Schwefelammonium (HEUCKE, A. 255, 189). Bei der Reduktion von 4-Nitroso-diphenylamin mit Phenylhydrazin in äther. Lösung neben 4.4'-Di-anilino-azoxybenzol (Syst. No. 2216) (O. FISCHER, WACKER, B. 31, 2614). Aus 4-Nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 715) durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (NIETZEL, WITT, B. 12, 1401). Aus 4-Nitro-diphenylamin beim Kochen in 50%igem Alkohol mit Zinkstaub und etwas Salmiak (ULLMANN, DAHMEN, B. 41, 3747). Durch elektrolytische Reduktion von 4-Nitro-diphenylamin (ROHDE, Z. El. Ch. 7, 339). Beim Erwärmen von 4-Amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit 60%iger Schwefelsäure (ULLMANN, D. R. P.

193351; C. 1908 I, 429) oder beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,12) unter Zusatz von etwas Zinnchlorür (U., D., B. 41, 3748). Aus Phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) durch Einw. von 20%iger Aluminiumsulfatlösung bei gewöhnlicher Temperatur (BAMBERGER, BRADY, A. 311, 84 Anm.). Bei der Einw. von Anilin auf Phenylhydroxylamin in Gegenwart von salzsäurem Anilin bei 130° sowie beim Kochen von Phenylhydroxylamin mit Anilinsulfat in wäßr. Lösung, neben Azobenzol (Syst. No. 2092), Azoxybenzol (Syst. No. 2207), 2-Amino-diphenylamin (S. 16), Benzidin (Syst. No. 1786) und anderen Produkten (BAMBERGER, LAGUTT, B. 31, 1505). Durch Reduktion von N-Phenyl-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin $\text{ON}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{OH})\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (Syst. No. 1932) mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, B. 31, 1514). Aus 4-Anilino-azobenzol (Syst. No. 2172) durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (NIETZKI, WITT, B. 12, 1402). Aus 4'-Anilino-azobenzol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2172) durch Reduktion mit Zinkstaub und verd. Essigsäure (NI., WITT, B. 12, 1402; HESS, BERNTHSEN, B. 18, 692).

Blätchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). 4-Amino-diphenylamin schmilzt, aus verd. Alkohol krystallisiert, bei 66–87°; nach dem Schmelzen wieder erstarrt oder aus siedendem Petroläther umkrystallisiert, bei 75° (O. FI., WA., B. 21, 2614 Anm.). Siedet im Wasserstoffstrome bei 354° (HESS, Bz.). $Kp_{0,236}$: 155° (ERDMANN, B. 36, 3461). Wenig löslich in Wasser, leicht in Äther und in absol. Alkohol (Ik.). — Versetzt man die Lösung eines Salzes des 4-Amino-diphenylamins mit FeCl_3 , so entsteht eine rote Färbung, die bald in Grün umschlägt; bei größerer Konzentration entsteht ein grüner Niederschlag, der sich mit carminroter Farbe in konz. Schwefelsäure löst (NI., WITT; Ik.). Der mit FeCl_3 erhaltene Niederschlag enthält im wesentlichen Chinon-anil-[4-(4-amino-anilino)-anil] $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{C}_6\text{H}_4:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2$ (S. 112) (NOVER, B. 40, 293; WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2677). Ebendieses entsteht bei der Oxydation von 4-Amino-diphenylamin in salzsaurer Lösung mit Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart eines Katalysators, am besten Eisenvitriol (WIL., Mo., B. 40, 2677), ferner bei der Einw. von Dichromatmischung auf 4-Amino-diphenylamin in der Kälte (WILLSTÄTTER, DOBOGI, Z. 42, 2151). Bei energischer Einw. von Dichromatmischung resultiert Chinon (WIL., Do.; vgl. NI., WITT, B. 12, 1402). Durch Einw. von Chlorkalklösung auf salzsaures 4-Amino-diphenylamin in wäßr. Lösung erhält man Chinon-anil-chlorimid (Bd. XII, S. 207) (No., B. 40, 295). Silberoxyd oxydiert 4-Amino-diphenylamin in trockenem Äther bei Gegenwart von geglühtem Natriumsulfat zu Chinon-imid-anil (Bd. XII, S. 207) (WIL., Mo., B. 40, 2672). Bleidioxyd liefert mit 4-Amino-diphenylamin in äther. Lösung (No., B. 40, 293) oder in wäßr. Suspension (CARO, Verhandlungen der Gesellschaft deutscher Naturforscher und Ärzte, Bd. 68, Tl. II, Abt. 1 [Leipzig 1896], S. 119; WIL., Mo., B. 40, 2673) Chinon-imid-anil, in letzterem Falle daneben Chinonmonoanil (WIL., Mo., B. 40, 2673). Die Bromierung des 4-Amino-diphenylamins liefert je nach den Versuchsbedingungen Tribrom- oder Pentabrom-4-amino-diphenylamin (S. 78) (JACOBSON, A. 367, 335). Die verdünnte salzsaure Lösung des 4-Amino-diphenylamins gibt mit 1 Tropfen Natriumnitritlösung intensive Rotfärbung (JA., A. 287, 131). Mit der berechneten Menge Alkalinitrit gibt 4-Amino-diphenylamin in verd. Schwefelsäure das gelb gefärbte 4-Anilino-benzoldiazoniumsulfat (Syst. No. 2203) (Ik.; JA., A. 287, 131). 4-Amino-diphenylamin liefert beim Erhitzen mit Schwefel 2-Amino-phenthiazin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4344)

(BERNTHSEN, A. 230, 106). Bei der Sulfurierung des 4-Amino-diphenylamins entsteht 4-Amino-diphenylamin-sulfonsäure-(x) (S. 78) (ERDMANN, D. R. P. 181179; C. 1907 I, 1649; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 49853; *Frdl.* 2, 161). — Bei der Einw. von Chinon-imid-anil auf überschüssiges 4-Amino-diphenylamin in methyalkoholischer Salzsäure erhält man 2,5-Bis-

[4-anilino-anilino]-chinon-imid-anil (siehe nebenstehende Formel) (Syst. No. 1874) (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4136, 4144). $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. Beim Erwärmen von 4-Amino-diphenylamin mit Essigsäureanhydrid erhält man 4-Aceto-amino-diphenylamin (S. 95) (NI., WITT, B. 12, 1401). Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf 4-Amino-diphenylamin in Äther bildet sich das 4-Amino-diphenylaminsalz der [4-Anilino-phenyl]-dithiocarbaminsäure (S. 103) (JA., A. 367, 334 Anm.). Bei längerem Kochen von 4-Amino-diphenylamin mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung entsteht N,N'-Bis-[4-anilino-phenyl]-thioharnstoff (S. 103) (HEUCKE, A. 255, 192). 4-Amino-diphenylamin gibt, mit 4-Oxy-diphenylamin (Syst. No. 1846) zusammenoxydiert (mittels H_2O_2 und etwas FeSO_4), die Verbindung $\text{C}_{20}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_4$ (s. bei 4-Oxy-diphenylamin, Syst. No. 1846) (WIL., Mo., B. 40, 2686). Über Farbstoffe der Safraninreihe, welche durch gemeinsame Oxydation von 1 Mol.-Gew. 4-Amino-diphenylamin mit 2 Mol.-Gew. eines aromatischen Monoamins entstehen, vgl. Höchster Farbwerke, D. R. P. 49853; *Frdl.* 2, 161. 4-Amino-diphenylamin läßt sich auf der Faser zu einem schwarzen Farbstoff oxydieren (ÜLLICH, FUSCHGÄNGER, C. 1903 I, 103) und kann auch zum Färben von Haaren dienen (ERDMANN, D. R. P. 92006; C. 1897 II, 511; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P.



187681; *C.* 1907 II, 1199). Erzeugung von blauen, violetten und schwarzen Farbstoffen auf der pflanzlichen oder tierischen Faser durch gemeinsame Oxydation von 4-Amino-diphenylamin mit m-Amino-phenolen, m-Diaminen, Phenolen, Phenolcarbonsäuren: Höchster Farbw., D. R. P. 162625; *C.* 1905 II, 1058. Verwendung von 4-Amino-diphenylamin zur Erzeugung echter Farbstoffe auf der mit diazotierbaren Tetrazofarbstoffen gefärbten Baumwollfaser: CASSELLA & Co., D. R. P. 73460; *Frdl.* 3, 787.

$2C_{12}H_{11}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser (NIETZKI, WITT, *B.* 12, 1401; IKUTA, *A.* 243, 280).

4-Amino-diphenylamin-sulfonsäure-(x) $C_{12}H_{11}O_2N_2S$. *B.* Durch Sulfurieren von 4-Amino-diphenylamin mit Schwefelsäure, welche mindestens 100% Monohydrat, höchstens 20% Anhydrid enthält, bei Temperaturen von 110–130° (ERDMANN, D. R. P. 181179; *C.* 1907 I, 1649). — Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser. Die wäBr. Lösung färbt sich mit Eisenchlorid rotgelb, ebenso mit Dichromat und Essigsäure.

x.x.x-Tribrom-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_9N_2Br_3$. *B.* Beim Hinzufügen einer Lösung von 6 At.-Gew. Brom in der 10-fachen Menge Eisessig zu einer Lösung von 1 Tl. 4-Amino-diphenylamin in 10 Tln. Eisessig unter Eiskühlung (JACOBSON, *A.* 367, 335). — Blaßviolette Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 137–138°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, CS_2 , warmem Alkohol, schwer in warmem Petroläther.

x.x.x.x-Pentabrom-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_7N_2Br_5$. *B.* Beim Hinzufügen einer Lösung von 2 g 4-Amino-diphenylamin in 20 ccm Eisessig zu einer etwa 80° warmen Lösung von 14 g Brom in 70 ccm Eisessig (JA., *A.* 367, 336). — Hellrötliche Nadeln (aus Xylol). *F.*: 229–230°. — Liefert, in viel starker Schwefelsäure gelöst, bei der Behandlung mit Natriumnitrit Pentabromanilinobenzoldiazoniumnitrat (s. u.).

x.x.x.x.x-Pentabrom-[4-anilino-benzoldiazoniumnitrat] $C_{12}H_9O_2N_4Br_5$. *B.* Man verreibt 1 g Pentabromaminodiphenylamin (s. o.) mit 20 g konz. Schwefelsäure, gibt 20 g Wasser hinzu und versetzt nach dem Erkalten langsam mit einer Lösung von 2 g Natriumnitrit in 20 g Wasser; nach kurzem Stehen versetzt man mit 200 g heißem Wasser, erhitzt zum Sieden und filtriert; aus dem Filtrat krystallisiert beim Erkalten das Pentabromanilinobenzoldiazoniumnitrat aus (JA., *A.* 367, 340). — Gelbe Nadeln mit 1 Mol. Wasser (aus konz. Salpetersäure). Wird gegen 130° heller, schmilzt zwischen 140° und 160° unter Zersetzung; zersetzt sich langsam bei 100°; färbt sich am Licht braunrot. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe; leicht löslich in warmem Eisessig. Gibt beim Kochen mit absol. Alkohol x.x.x.x.x-Pentabrom-diphenylamin (s. u.). Gibt mit einer alkoh. α -Naphthol-lösung auf Zusatz von Alkali eine tiefrote Lösung.

x.x.x.x.x-Pentabrom-[4-anilino-benzoldiazoniumbromid] $C_{12}H_9N_2Br_6$. *B.* Aus dem entsprechenden Diazoniumnitrat (s. o.) mittels wäBr. Bromwasserstoffsäure (JA., *A.* 367, 342). — Gelbes Pulver; enthält 1 Mol. Krystallwasser. Gibt mit Salpetersäure wieder das entsprechende Diazoniumnitrat.

x.x.x.x.x-Pentabrom-diphenylamin $C_{12}H_9NBr_5$. *B.* Aus Pentabromanilinobenzoldiazoniumnitrat (s. o.) durch Kochen mit absol. Alkohol (JA., *A.* 367, 344). — Weiße Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 194–195°. Sehr leicht löslich in CS_2 , leicht in Chloroform, Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig, Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Ligroin.

4'-Chlor-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Aus 4-Chlor-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) in Methylalkohol mit methylalkoholischer Salzsäure oder Schwefelsäure, neben anderen Produkten (JACOBSON, *A.* 367, 321). In kleiner Menge aus 4-Chlor-azobenzol (Syst. No. 2092) durch Einw. von Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, STRÜBE, *A.* 303, 312). Aus 4-Chlor-4'-nitroso-diphenylamin (Bd. XII, S. 610) durch Reduktion in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (JA., *Str.*). — Farblose Blättchen (aus Ligroin). *F.*: 71° (JA., *Str.*). Gibt in verdünnter salzsaurer Lösung mit $NaNO_2$ violettrote, auf weiteren Nitritzusatz verschwindende Färbung, mit Eisenchlorid Rotfärbung mit schwach violettem Stich, die auf Zusatz von konz. Salzsäure in Hellgelb übergeht (JA., *Str.*). — Sulfat. Sehr wenig lösliche Blättchen (JA., *Str.*).

4'-Brom-4-amino-diphenylamin¹⁾ $C_{12}H_{11}N_2Br = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. *B.* In kleiner Menge neben 5-Brom-2-amino-diphenylamin (S. 28) und 5-Brom-2,4'-diaminodiphenyl (Syst. No. 1785) bei der Umlagerung des 4-Brom-hydrazobenzols (Syst. No. 2068) mittels salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, GROSSE, *A.* 303, 329). — Weiße Blättchen. *F.*: 79°.

2'-Nitro-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch 8–10-stdg. Erhitzen von p-Phenylendiamin mit o-Brom-nitrobenzol (Bd. V, S. 247) und

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von JACOBSON, *A.* 427 [1922], 184; die reine Verbindung schmilzt bei 93,5°.

Natriumacetat in Alkohol im Druckrohr auf 160—170° (BANDROWSKI, *C.* 1900 II, 852). — Fast schwarze Spieße. F: 105—106°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol.

4'-Nitro-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch 8—10-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von p-Phenylendiamin, p-Brom-nitrobenzol (Bd. V, S. 248) und Natriumacetat in Alkohol im Druckrohr auf 160—170° (BANDROWSKI, *C.* 1900 II, 852; MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 93, 611). Beim Erwärmen von 4-Nitro-4'-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit 68-volumprozentiger Schwefelsäure, neben p-Nitranilin (ULLMANN, DAHMEN, *B.* 41, 3753; U., D. R. P. 193448; *C.* 1908 I, 1003). — Rothbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 205° (Mo., Mr.), 207° (U., D.), 211—212° (B.). Löslich in Alkohol und Aceton, schwer löslich in Benzol und Äther, unlöslich in Ligroin (U., D.). — $C_{12}H_{11}O_2N_2 + HCl$. Stahlblau glänzende, dunkle Nadeln. Löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe (U., D.), schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (B.).

2',4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3$. *B.* Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und 1 Mol.-Gew. Natriumacetat mit 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin (NIETZKI, ERNST, *B.* 23, 1852; vgl. MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 93, 610). — Braunrote, metallglänzende Blättchen (aus Chloroform). F: 190° (Mo., Mr.). Schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in Chloroform und Benzol (N., E.). — Löst sich mit Natriumchlorat und Salzsäure in Essigsäure je nach den Versuchsbedingungen in 2,6-Dichlor-chinon-[2,4-dinitro-anil]-(4) (Bd. XII, S. 754), 2,6-Dichlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (Syst. No. 1852) und — bei Verwendung eines großen Überschusses von Natriumchlorat und Salzsäure — in 2,3,5-Trichlor-chinon-mono-[2,4-dinitro-anil] (Bd. XII, S. 754) überführen (REVERDIN, CRÉPIEU, *B.* 36, 3262). 2',4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin findet Verwendung zur Herstellung von Schwefelfarbstoffen (Höchster Farbwerke, D. R. P. 105632; *C.* 1900 I, 381; KALLE & Co., D. R. P. 125584, 134704, 141970; *C.* 1901 II, 1191; 1902 II, 776; 1903 I, 1383; LAUCH, D. R. P. 140610, 144119, 147635; *C.* 1903 I, 1010; II, 923; 1904 I, 235. Verwendung von 2',4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin als Komponente von Azofarbstoffen: NIETZKI, D. R. P. 59137; *Frdl.* 3, 567. — Pikrat $C_{12}H_{10}O_4N_4 + C_6H_5O_7N_3$. Braune Nadeln. Sehr wenig löslich (N., E.).

N-Pikryl-p-phenylendiamin, 2',4',6'-Trinitro-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_9O_6N_5 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. *B.* Aus dem 2,4,6-Trinitro-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) beim Kochen mit 90%iger Essigsäure (CIUSA, AGOSTINELLI, *R. A. L.* [5] 15 II, 240; *G.* 37 I, 216). Aus Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) und p-Phenylendiamin in Alkohol (WEDEKIND, *B.* 33, 436). Bei mehrstündigem Erhitzen von 9 g p-Phenylendiamin mit 13 g Pikrylchlorid und 6 g Natriumacetat in trockenem Toluol (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 93, 608). — Schwarze Prismen (aus Essigester). F: 185—187° (Mo., Mr.), 186° (C., A.). Löslich in Eisessig und Amylalkohol (Mo., Mr.).

2',4'-Dinitro-4-methylamino-diphenylamin $C_{12}H_{13}O_4N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3$. *B.* Aus 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und N-Methyl-p-phenylendiamin (S. 71) in Alkohol bei Gegenwart von konzentrierter wäßriger SodaaLösung (BAYER & Co., D. R. P. 117066; *C.* 1901 I, 211) oder von Kaliumacetat (GNEHM, SCHRÖTER, *J. pr.* [2] 73, 14). — F: 152° (B. & Co.), 153° (korr.) (G., SCH.). Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform, Eisessig, löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, wenig in Petroläther und Ligroin (G., SCH.). — Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff (B. & Co.).

N-Methyl-N'-pikryl-p-phenylendiamin, 2',4',6'-Trinitro-4-methylamino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_6N_5 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. *B.* Aus N-Methyl-p-phenylendiamin, Pikrylchlorid und Kaliumacetat in Alkohol (GNEHM, SCHRÖTER, *J. pr.* [2] 73, 13). — Dunkelbraunrote, metallisch glänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 188° (korr.). Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform, Amylalkohol, Eisessig, Nitrobenzol, leicht in Benzol und Toluol, schwer in Alkohol, Ligroin, Petroläther, unlöslich in Wasser.

N,N-Dimethyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin, 4-Dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{16}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Entsteht neben anderen Produkten beim Versetzen einer Lösung von 35 g 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in 500 ccm Alkohol mit 31 g Phenylhydrazin und 250 ccm Äther (O. FISCHER, WACKER, *B.* 21, 2612). — Nadeln (aus Ligroin). F: 130°. Sublimiert unter 100°. Leicht löslich in verd. Salzsäure. Die Salze werden durch $FeCl_3$ blau gefärbt.

2',4'-Dinitro-4-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und salzsaurem N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) bei Gegenwart von $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Soda in wäßr. Alkohol beim Erwärmen (LELLMANN, MACK, *B.* 23, 2739). — Bronzeglänzende Schuppen (aus Alkohol). F: 168° (L., M.). Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 117066; *C.* 1901 I, 211). — $C_{14}H_{14}O_4N_4 + HCl$. Gelbe Krystalle (L., M.).

4'-Nitro-4-äthylamino-diphenylamin $C_{14}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4'-Nitro-4-amino-diphenylamin (S. 79) mit C_2H_5J und alkoh. Kalilauge (BANDROWSKI, C. 1900 II, 852). — Dunkelrote Krystalle. F: 146—149°.

N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{19}N_2 = C_6H_5(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei 18-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Hydrochinon (Bd. VI, S. 836) mit 4 Mol.-Gew. Anilin, 3—4 Mol.-Gew. Calciumchlorid und $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Zinkchlorid auf 200—210° (CALM, B. 16, 2805). Durch Behandeln einer alkoholisch-alkalischen Lösung von Chinon-dianil (Bd. XII, S. 207) mit Zinkstaub (BANDROWSKI, M. 7, 378). Entsteht neben Azophenin (Syst. No. 1874) beim Erwärmen von Chinon-dianil mit Anilin (BANDROWSKI, M. 9, 418). Beim Versetzen einer alkoholischen Lösung von Chinon-anil-oxim (p-Nitroso-diphenylamin, Bd. XII, S. 207) mit Phenylhydrazin (O. FISCHER, WACKER, B. 21, 2615). Entsteht neben 4-Oxydiphenylamin beim Erhitzen von salzsaurer 2-Oxy-5-amino-benzoesäure (Syst. No. 1911) mit Anilin und salzsauerm Anilin auf 210° (LIMPRICHT, B. 22, 2911). Durch Erhitzen von Anthranilsäure mit p-Dibrom-benzol auf über 150° (ULLMANN, MAAG, B. 39, 1694 Anm. 1). — Blättchen. F: 146° (BRUNCK, B. 25, 2717; U., M.), 145° (O. Fr., Wa.). Leicht löslich in warmem Benzol, Eisessig, Äther und Chloroform, weniger leicht in warmem Alkohol, sehr wenig in Ligroin; fast unlöslich in verdünnten Säuren; wird durch wenig rauchende Salpetersäure blutrot gefärbt; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch etwas KNO_3 oder KNO_2 kirschrot bis fuchsinrot gefärbt (C.). — Wird durch H_2O_2 (Ba., M. 8, 478) oder Quecksilberoxyd (Ba., M. 9, 418) zu Chinon-dianil oxydiert. Gibt in Chloroform mit Brom eine Verbindung $C_{18}H_{19}N_2Br_2$ oder $C_{18}H_{19}N_2Br_4$, die auch bei der Einw. von Brom auf Chinon-dianil (Bd. XII, S. 207) entsteht (Ba., M. 8, 482). — $C_{18}H_{19}N_2 + HCl$. Wird durch Wasser vollständig zerlegt (C.).

N,N'-Bis-[2,4,6-trinitro-phenyl]-p-phenylendiamin, N,N'-Dipikryl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{10}O_{11}N_6 = C_6H_4[NH \cdot C_6H_2(NO_3)_3]_2$. B. Beim Erhitzen von je 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin und Pikrylchlorid in Gegenwart von Natriumacetat in siedendem Toluol (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 93, 609). — Rotes Krystallpulver (aus Nitrobenzol). Schmilzt noch nicht bei 260°. Meist unlöslich. Löslich in wäßr. Alkalilauge.

N,N-Diphenyl-p-phenylendiamin, 4-Amino-triphenylamin $C_{18}H_{19}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-triphenylamin (Bd. XII, S. 716) mit Zinn und Salzsäure (HERZ, B. 23, 2537; HAEUSSERMANN, B. 39, 2763) oder in Alkohol mit Zinkstaub und Eisessig unter Kühlung (GAMBARJAN, B. 41, 3511). Aus Triphenylhydrazin (Syst. No. 1950) mit konz. Salzsäure bei Gegenwart von Zinnchlorür (EHRENPREIS, C. 1907 I, 1789). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 146—147,5° (HAE.), 145—148° (G.). Siedet oberhalb 360° größtenteils ohne Zersetzung (HAE.). Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Äther und Alkohol, ziemlich schwer in Benzin (HAE.). — $C_{18}H_{19}N_2 + HCl$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (HERZ; G.).

N,N,N'-Triphenyl-p-phenylendiamin, 4-Anilino-triphenylamin $C_{24}H_{25}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Durch Behandlung von 4-[4-Chlor-anilino]-triphenylamin (s. u.) mit Natrium und Alkohol (GAMBARJAN, B. 41, 3509). — Kugelige Aggregate (aus Gasolin). F: 134°.

4-[4-Chlor-anilino]-triphenylamin $C_{24}H_{23}N_2Cl = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus Tetraphenylhydrazin bei der Einw. von überschüssigem ätherischem Chlorwasserstoff auf die Lösung in trockenem Benzol in einer CO_2 -Atmosphäre, neben Diphenylamin und sehr wenig N,N'-Diphenyl-benzidin (Syst. No. 1786) (GAMBARJAN, B. 41, 3508). — Krystalle (aus Methylalkohol, Petroläther oder Alkohol + Äther). F: 77—81°; $Kp_{0.1}$: 205—215°. Sehr leicht löslich in Aceton, Benzol, Essigester und Schwefelkohlenstoff. — Gibt bei der Behandlung mit Natrium und Alkohol N,N,N'-Triphenyl-p-phenylendiamin (s. o.).

N,N,N',N'-Tetraphenyl-p-phenylendiamin $C_{30}H_{31}N_2 = C_6H_5[N(C_6H_5)_2]_2$. Zur Konstitution vgl. HAEUSSERMANN, B. 34, 38. — B. Neben N,N,N',N'-Tetraphenyl-m-phenylendiamin (S. 42) bei 2-stdg. Erhitzen von p-Dichlor-benzol mit Diphenylaminalkalium auf 240° bis 250° (H., BAUER, B. 32, 1912). — Täfelchen (aus Aceton). F: 199—200°; leicht löslich in Benzol, schwer in Äther, Alkohol und Petroläther, löslich in ca. 90 Tln. siedendem Aceton (H., B.).

N-o-Tolyl-p-phenylendiamin, 4'-Amino-2-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{19}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 4'-Nitro-2-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 787) in 50%igem Alkohol mit Zinkstaub in Gegenwart von Salmiak (ULLMANN, DAHMEN, B. 41, 3750). — Beim Kochen von 4'-Amino-2-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Syst. No. 1923) mit Salzsäure und Zinnchlorür (U., D.). — Blättchen (aus Ligroin). F: 58,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Ligroin, kaum löslich in Wasser. — $2C_{17}H_{19}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Essigsäure. Färbt sich an der Luft rot.

4.6-Dinitro-4'-amino-2-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot CH_3$. B. Entsteht neben N.N'-Bis-[4.6-dinitro-2-methyl-phenyl]-p-phenyldiamin (s. u.) aus 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol (Bd. V, S. 345) und p-Phenyldiamin (NIETZKI, REHM, B. 25, 3007). — Fast schwarze Nadeln. F: 170°. Schwer löslich in Alkohol.

4.6-Dinitro-4'-dimethylamino-2-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{15}O_4N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot CH_3$. B. Aus N.N-Dimethyl-p-phenyldiamin (S. 72) und 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol (Bd. V, S. 345) (NIETZKI, REHM, B. 25, 3008). — Braunschwarze Nadeln.

N.N'-Di-o-tolyl-p-phenyldiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Bei ca. 11-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Hydrochinon (Bd. VI, S. 836) mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. o-Toluidin und 2 Mol.-Gew. Calciumchlorid auf 280—290° (PHILIP, J. pr. [2] 34, 65). — Blättchen (aus Eisessig). F: 135°. Siedet im Wasserstoffstrome gegen 420°. Wenig löslich in kaltem Eisessig, etwas mehr in kaltem Alkohol und Äther, leicht in Benzol. Spurenweise löslich in verd. Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von etwas Salpeter intensiv violettblau und dann bald rot. — $C_{20}H_{20}N_2 + 2HCl$. Nadelchen. Wasser entzieht dem Salze sofort alle Salzsäure.

N.N'-Bis-[4.6-dinitro-2-methyl-phenyl]-p-phenyldiamin $C_{20}H_{16}O_8N_6 = C_6H_4[NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_3]_2$. B. Neben 4.6-Dinitro-4'-amino-2-methyl-diphenylamin (s. o.) aus 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol und p-Phenyldiamin (NIETZKI, REHM, B. 25, 3007). — Braunrote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in heißer verdünnter Salzsäure.

N.N'-Dimethyl-N.N'-di-o-tolyl-p-phenyldiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4[N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus N.N'-Di-o-tolyl-p-phenyldiamin, Methyljodid, Ätzkali und Methylalkohol bei mehrstündigem Erhitzen im Druckrohr bis über 150° (PHILIP, J. pr. [2] 34, 67). — Flüssig. Siedet im Wasserstoffstrome bei 385—390° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

4.6-Dinitro-4'-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_3$. B. Durch Kondensation von 5-Chlor-2.4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344) mit p-Phenyldiamin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, DRESSEL, DELÉTRA, B. 37, 2094; Bl. [3] 31, 633). — Purpurrote Nadeln (aus wäbr. Aceton). F: 166°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in den anderen Lösungsmitteln.

2.4.6-Trinitro-4'-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{11}O_6N_5 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3 \cdot CH_3$. B. Durch Kondensation von 3-Chlor-2.4.6-trinitro-toluol (Bd. V, S. 349) mit p-Phenyldiamin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (R., DE., B. 37, 2096; Bl. [3] 31, 635). — Dunkelrote Blättchen (aus wäbr. Aceton). F: 198.5°. Leicht löslich in Aceton und Essigsäure, ziemlich in Benzol und Alkohol, schwer in Ligroin und Wasser.

N-p-Tolyl-p-phenyldiamin, 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{13}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Chinon-p-tolylimid-oxim (4'-Nitroso-4-methyl-diphenylamin, Bd. XII, S. 913) mit alkoh. Schwefelammonium (REICHOLO, A. 255, 166). Aus 4'-Nitro-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 906) mit Zinkstaub und 50%igem Alkohol in der Siedehitze bei Gegenwart von Salmiak (ULLMANN, DAHMEN, B. 41, 3751). Beim Kochen von 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') mit Salzsäure (D: 1,14) bei Gegenwart von etwas Zinnchlorür (U., D.). — Blättchen (aus Äther). F: 118° (R.), 119° (U., D.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol (R.) und Eisessig (U., D.), schwer in Ligroin (R.). — Bei der Einw. von Chinon-imid-p-tolylimid (Bd. XII, S. 913) auf 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin in Gegenwart von Chlorwasserstoff entsteht die Verbindung $C_{20}H_{20}N_4$ (s. u.) (WILLSTÄTTER, KUBEL, B. 42, 4136, 4146).

Verbindung $C_{20}H_{20}N_4$. B. Aus Chinon-imid-p-tolylimid (Bd. XII, S. 913) und 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin in Äther-Methylalkohol in Gegenwart von Chlorwasserstoff (WILLSTÄTTER, KUBEL, B. 42, 4146). — Kupferig glänzende, hellrothbraune Prismen (aus Chloroform + Petroläther oder Benzol). F: 187° (korr.). Gibt carminrote Lösungen; leicht löslich in kaltem Benzol, Chloroform und Aceton, ziemlich schwer in heißem Äther und Alkohol, fast unlöslich in Petroläther. Die Lösung in Eisessig ist blau, in heißem m-Kresol rot, in konz. Schwefelsäure braunviolett, nach Erwärmen blau. — Gibt mit PbO_2 Chinon in einer Anabeute, welche etwa der Bildung von 1 Mol. $C_6H_4O_2$ aus 1 Mol. $C_{20}H_{20}N_4$ entspricht. — $C_{20}H_{20}N_4 + HCl$. Blaue Flocken. — $C_{20}H_{20}N_4 + 2HCl$. Dunkelgrün.

N.N'-Di-p-tolyl-p-phenyldiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Bei 10-stdg. Erhitzen von 1 Th. Hydrochinon (Bd. VI, S. 836) mit 4 Thn. p-Toluidin und 2 Thn. Zinkchlorid auf 230° (HATCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 230). Entsteht auch beim Erhitzen von 4-Oxy-diphenylamin (Syst. No. 1846) mit p-Toluidin und Zinkchlorid auf 210° (CALM, B. 16, 2810). — Blätter oder Tafeln. F: 183° (H., Z.; C.). Siedet nicht ganz unzersetzt (H., Z.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol oder Petroläther, wenig in Benzol oder Eisessig (H., Z.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch eine Spur von Nitrat oder Nitrit

tiefblau gefärbt (H., Z.). — $C_{30}H_{20}N_2 + 2HCl$. Krystallpulver. Wird durch H_2O rasch zersetzt (H., Z.).

N,N'-Dimethyl-N,N'-di-p-tolyl-p-phenylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4[N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus N,N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin durch Erhitzen mit Methyljodid und Ätzkali im Druckrohr auf 150° (HATSCHKE, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 235). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 153° .

N-Benzyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von H_2S in eine Lösung von 4 g N-Benzyl-4-nitroso-anilin (Bd. XII, S. 1042) in 100 g Alkohol und 15 ccm wäßr. Ammoniak (BOEDDINGHAUS, A. 263, 302). Durch Reduktion von N-Benzyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 1024) mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (MELDOLA, COSTE, *Soc.* 55, 591). — Wird aus den Salzen durch Alkalien als ockerfarbener Niederschlag gefällt. F: 30° (M., C.; B.). — $C_{13}H_{14}N_2 + 2HCl$. Schuppen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (M., C.).

N,N-Dimethyl-N'-benzyl-p-phenylendiamin $C_{19}H_{22}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von N,N-Dimethyl-N'-benzyl-p-phenylendiamin (S. 84) mit Natriumamalgam (KOEHLER, A. 241, 361). — Blätter (aus Alkohol). F: 48° . Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und in verd. Mineralsäuren.

N-Phenyl-N'-benzyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion einer alkoh. Lösung von 1 Tl. N-Phenyl-N'-benzyl-p-phenylendiamin (S. 85) mit 4 Tln. Natrium (HEUCKE, A. 255, 190). — Blättchen (aus Alkohol). F: 124° .

N-Methyl-N-benzyl-p-phenylendiamin $C_{16}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von N-Methyl-N-benzyl-4-nitroso-anilin (Bd. XII, S. 1025) (FRANCKE, B. 31, 2182). — Gelbliches Öl. Kp: $290-295^\circ$. Bräunt sich leicht. Verwendung als Komponente von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 77169; *Frdl.* 3, 1008.

N-Äthyl-N-benzyl-p-phenylendiamin $C_{15}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von N-Äthyl-N-benzyl-4-nitroso-anilin (Bd. XII, S. 1026) mit Zink und verdünnter Schwefelsäure unter Eiskühlung (SCHULTZ, BOSCH, B. 35, 1295; SCHU., RONDE, BOSCH, A. 334, 262). — Dickes Öl. Kp₂₅: 225° (SCHU., B.; SCHU., R., B.); Kp₂₅: 227° (GNEHM, SCHÖNHOLZER, *J. pr.* [2] 76, 490). — Oxydiert sich an der Luft unter Braunfärbung; das Hydrochlorid gibt mit Schwefelwasserstoffwasser und Eisenchlorid eine blaue Lösung unter Bildung eines Thiazinfarbstoffes (SCHU., R., B.). — Hydrochlorid. Weißer, sehr hygroskopischer Niederschlag (SCHU., B.; SCHU., R., B.). — $C_{15}H_{18}N_2 + H_2SO_4$. Wasserhelle Kryställchen (aus heißem Wasser oder Alkohol). F: $146-148^\circ$ (Zers.) (G., SCHÖ.). — Oxalat $C_{15}H_{18}N_2 + C_2H_2O_4$. Nadelbüschel (aus siedendem Wasser). F: $168-169^\circ$; löslich in Alkohol (SCHU., B.; SCHU., R., B.).

N,N-Dibenzyl-p-phenylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Behandeln von N,N-Dibenzyl-4-nitroso-anilin oder von N,N-Dibenzyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 1037) mit Zinn und Salzsäure (MATZUDARA, B. 20, 1614). — Nadeln (aus Alkohol). F: 89° bis 90° . Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther. Wird von Eisenchlorid intensiv rot gefärbt. — Wird von konz. Salzsäure bei $170-175^\circ$ in Benzylchlorid und p-Phenylendiamin gespalten. Verbindet sich mit Benzaldehyd zu N,N-Dibenzyl-N'-[α-oxy-benzyl]-p-phenylendiamin (S. 84).

N,N,N',N'-Tetrabenzyl-p-phenylendiamin $C_{24}H_{28}N_2 = C_6H_4[N(CH_2 \cdot C_6H_5)]_2$. B. Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit Benzylchlorid und Natronlauge (MELDOLA, COSTE, *Soc.* 55, 600). — Nadeln (aus Eisessig). F: 149° . Schwer löslich in kochendem Alkohol, leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Verbindet sich nicht mit Säuren.

N,N-Dimethyl-N'-[4-isopropyl-benzyl]-p-phenylendiamin, N,N-Dimethyl-N'-cuminyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{24}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Eintragen von Natriumamalgam in die Lösung von N,N-Dimethyl-N'-cuminyl-p-phenylendiamin (S. 86) in absol. Alkohol (UEBEL, A. 245, 300). — Tafeln. F: 39° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{18}H_{24}N_2 + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

N-α-Naphthyl-p-phenylendiamin $C_{16}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus gleichen Teilen p-Phenylendiamin und α-Naphthol bei $260-310^\circ$ (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 555). — Farblose Blätter. F: $80,5-81^\circ$; Kp₂₅: $275-280^\circ$. Leicht löslich in heißem Benzol und Alkohol, etwas löslich in siedendem Wasser. Die wäßr. Lösung oxydiert sich schnell. Natriumnitrit oder Kaliumnitrat färben die konzentrierte schwefelsaure Lösung gelblichgrün, dann dunkelgrün, schließlich graublau. Die Salze werden durch Wasser zersetzt. — $C_{16}H_{16}N_2 + HCl$. Blättchen. — $2C_{16}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen.

N,N-Dimethyl-N'-α-naphthyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{20}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) und α-Naphthol bei 230° unter

Luftabschluß (SANDOZ & Co., D. R. P. 73378; *Frdl.* 3, 519). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 129°. Gibt mit FeCl₃ intensive Blaufärbung.

N,N-Diäthyl-N'-α-naphthyl-p-phenylendiamin C₂₀H₂₀N₂ = (C₂H₅)₂N·C₆H₄·NH·C₁₀H₇. B. Aus N,N-Diäthyl-p-phenylendiamin (S. 75) und α-Naphthol bei 230° unter Luftabschluß (SANDOZ & Co., D. R. P. 73378; *Frdl.* 3, 519). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 73°.

N,N'-Di-α-naphthyl-p-phenylendiamin C₂₀H₂₀N₂ = C₁₀H₇(NH·C₆H₄)₂. B. Aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 4 Mol.-Gew. α-Naphthol bei längerem Erhitzen bis auf 295° (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 559). — Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 205,5°; Kp.: 355°. Leicht löslich in heißem Anilin, schwer in anderen Mitteln. Bei 19° in 319 Tln. Benzol löslich. Sehr schwache Base.

N-β-Naphthyl-p-phenylendiamin C₁₈H₁₆N₂ = H₂N·C₆H₄·NH·C₁₀H₇. B. Durch Kochen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) oder — weniger zweckmäßig — von β-Naphthol mit p-Phenylendiamin und Disulfidlösung (BUCHERER, SEYDE, *J. pr.* [2] 76, 276). — Nadelchen (aus Ligroin oder Benzol-Ligroin). F: 94°. Sehr leicht löslich in Benzol, Aceton, Äther, Alkohol, in letzterem mit blauer Fluorescenz; sehr wenig löslich in kaltem, besser löslich in heißem Ligroin, etwas löslich in heißem Wasser. — C₁₆H₁₄N₂ + HCl, Farblose Nadelchen (aus Wasser). F: gegen 240° (Zers.). Etwas löslich in siedendem Wasser. Färbt sich beim Aufbewahren grün. — C₁₆H₁₄N₂ + 2HCl. F: 240° (Zers.). Leicht löslich in warmem Wasser; beim Erkalten scheidet sich das Monohydrochlorid ab. Leicht löslich in Alkohol mit blauer Fluorescenz.

N,N-Dimethyl-N'-β-naphthyl-p-phenylendiamin C₁₈H₁₈N₂ = (CH₃)₂N·C₆H₄·NH·C₁₀H₇. B. Aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) und β-Naphthol bei 230° unter Luftabschluß (SANDOZ & Co., D. R. P. 73378; *Frdl.* 3, 519). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 131°.

N,N-Diäthyl-N'-β-naphthyl-p-phenylendiamin C₂₀H₂₂N₂ = (C₂H₅)₂N·C₆H₄·NH·C₁₀H₇. B. Aus N,N-Diäthyl-p-phenylendiamin (S. 75) und β-Naphthol bei 230° unter Luftabschluß (SANDOZ & Co., D. R. P. 73378; *Frdl.* 3, 519). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 74°.

N-α-Naphthyl-N'-β-naphthyl-p-phenylendiamin C₂₀H₂₀N₂ = C₁₀H₇(NH·C₆H₄)₂. B. Aus N-α-Naphthyl-p-phenylendiamin (S. 82) und siedendem β-Naphthol unter Luftabschluß (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 563). — Blättchen (aus Benzol). F: 204°; Kp.: 360°. Leicht löslich in heißem Anilin, schwer in siedendem Alkohol, Äther und Benzol. 1 Tl. löst sich in 388 Tln. Benzol von 25°. Die benzolfeuchte Verbindung fluoresciert blauviolett. Wird durch Salzsäure bei 200° gespalten.

N,N'-Di-β-naphthyl-p-phenylendiamin C₂₀H₂₀N₂ = C₁₀H₇(NH·C₆H₄)₂. B. Aus p-Phenylendiamin und überschüssigem β-Naphthol bei 200° (RUEFF, *B.* 22, 1080). — Blättchen (aus heißem Anilin). F: 235°. Siedet nicht unzersetzt oberhalb 400°. Fast unlöslich in kochendem Alkohol, Äther oder Benzol. Ziemlich reichlich löslich in siedendem Eisessig und Cumol, leicht in heißem Anilin oder Nitrobenzol. — Pikrat C₂₀H₂₀N₂ + 2C₆H₅O₇N₃. Schwarze Nadelchen (aus Benzol). Schmilzt unter Zersetzung bei 217°. Wenig löslich in kochendem Alkohol und Äther, reichlich in warmem Benzol. Verwendung zur Darstellung einer Sulfonsäure und Kondensation derselben mit 4-Nitroso-dimethylanilin zu einem violetten Farbstoff: DAHL & Co., D. R. P. 77227; *Frdl.* 3, 324; vgl. auch D. R. P. 78317; *Frdl.* 4, 622.

N,N'-Dimethyl-N,N'-di-β-naphthyl-p-phenylendiamin C₂₂H₂₄N₂ = C₆H₄[N(CH₃)·C₁₀H₇]₂. B. Aus N,N'-Di-β-naphthyl-p-phenylendiamin, Methyljodid und Methylalkohol im Druckrohr bei 140° (RUEFF, *B.* 22, 1081). — Blättchen (aus Benzol). F: 180°. Kaum löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Benzol.

Verbindung aus 1 Mol. p-Phenylendiamin, 1 Mol. Formaldehyd und 1 Mol. schwefliger Säure C₇H₁₀O₂N₂S = H₂N·C₆H₄·NH·CH₂(SO₂H). B. Das Natriumsalz entsteht aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin, gelöst in 50%igem Alkohol, und 1 Mol.-Gew. Formaldehydnatriumsulfidlösung (BUCHERER, SCHWALBE, *B.* 39, 2805). — Ist diazotierbar. Das Natriumsalz gibt beim Kochen mit KCN und Wasser N-[4-Amino-phenyl]-glycinnitril (S. 105). — NaC₇H₉O₂N₂S („monomethyl-p-phenylendiamin-ω-sulfonsaures Natrium“). Nadelchen.

Verbindung aus 1 Mol. p-Phenylendiamin, 2 Mol. Formaldehyd und 2 Mol. schwefliger Säure C₇H₁₀O₂N₂S₂ = C₆H₄[NH·CH₂(SO₂H)]₂. B. Das Natriumsalz entsteht aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin in Wasser und 2 Mol.-Gew. Formaldehydnatriumsulfidlösung (B., SCH., *B.* 39, 2804). — Ist nicht diazotierbar. Das Natriumsalz gibt mit Cyankalium bei 100° N-[4-Amino-phenyl]-glycinnitril. — Na₂C₇H₁₀O₂N₂S₂ („dimethyl-p-
6*

phenylendiamin-di- ω -sulfonsaures Natrium“). Tafeln (aus Wasser). Wird aus der wäBr. Lösung durch Alkohol gefällt.

N-[β,β,β -Trichlor- α -oxy-äthyl]-p-phenylendiamin, Chloral-p-phenylendiamin $C_8H_9ON_2Cl_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot OCl_2$. B. Aus p-Phenylendiamin und Chloral in Chloroform (RÜCHEIMER, B. 39, 1661). — Fein krystallinischer Niederschlag. Beginnt bei ca. 80° sich unter Dunkelfärbung zu zersetzen. Leicht löslich in Äther und Chloroform.

p-Phenylendiisocyanid, p-Phenylendicarbylamin $C_8H_8N_2 = C_6H_4(N:C<)_2$. B. Durch mehrstündiges Kochen von p-Phenylendiamin mit viel Chloroform und konz. Kalilauge, der 10–20% Alkohol hinzugefügt sind; nach beendeter Reaktion wird die Chloroformschicht abgehoben, mit Äther versetzt, mit Schwefelsäure (1:10), dann mit Wasser gewaschen, mit $CaCl_2$ getrocknet und verdunstet (KAUFLEB, B. 34, 1578; M. 22, 1074). — Tafeln (aus heißem Benzol). Triklin pinakoidal (v. LANG, M. 22, 1075; Z. Kr. 40, 625; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 281). Schmelzt sich bei 130–140° unter teilweiser Umlagerung in Terephthalsäuredinitril (Bd. IX, S. 846) (K.). Riecht widerlich (K.). Leicht löslich in Äther und Chloroform, sehr wenig in Ligroin und heißem Wasser (K.). — Addiert in Äther 4 Atome Brom unter Bildung des p-Phenylendiisocyanid-tetrabromids (S. 105) (K.).

Verbindung aus 1 Mol. N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, 1 Mol. Benzaldehyd und 1 Mol. schwefliger Säure $C_{15}H_{15}O_3N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5)(SO_2H)$ (vgl. KNOVENAGEL, B. 37, 4076). B. Man leitet in eine äther. Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin Schwefeldioxyd, löst das sich ausscheidende Produkt in Alkohol und versetzt mit Benzaldehyd (FRANCKE, B. 31, 2180). — F: 150° (F.). Löslich in Wasser (F.). Liefert beim Erhitzen oder bei der Einw. von Alkali N.N-Dimethyl-N'-benzal-p-phenylendiamin (s. u.) (F.).

N.N-Dibenzyl-N'-[α -oxy-benzyl]-p-phenylendiamin $C_{27}H_{25}ON_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus N.N-Dibenzyl-p-phenylendiamin (S. 82) und Benzaldehyd (MATZUDAIRA, B. 20, 1615). — Gelbe, fein krystallinische Masse (aus Benzol). F: 130°. Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Benzol. — Wird von verdünnter Salzsäure in seine Komponenten zerlegt.

Verbindung aus 1 Mol. p-Phenylendiamin, 2 Mol. Benzaldehyd und 2 Mol. schwefliger Säure $C_{20}H_{19}O_3N_2S_2 = C_6H_4[NH \cdot CH(C_6H_5)(SO_2H)]_2$. B. Das Natriumsalz entsteht aus p-Phenylendiamin, Benzaldehydnatriumdialfyllösung und Wasser bei 40° (BUCHERER, SCHWABER, B. 39, 2812). — Das Natriumsalz liefert mit Cyankalium bei 80° N.N'-Bis-[α -cyan-benzyl]-p-phenylendiamin (Syst. No. 1905). — $Na_2C_{20}H_{19}O_3N_2S_2$. Schwach gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

N.N-Dimethyl-N'-benzal-p-phenylendiamin $C_{15}H_{15}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Zusammenbringen von Benzaldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (CALM, B. 17, 2940). Aus der Verbindung $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5)(SO_2H)$ (s. o.) durch Erhitzen oder Einw. von Alkali (FRANCKE, B. 31, 2181). Beim Erhitzen einer mit einigen Tropfen Natron versetzten alkoholischen Lösung äquimolekularer Mengen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Benzoin (Bd. VIII, S. 167) (VOGTHEB, B. 25, 636). — Gelbliche Blätter oder Nadeln (aus Alkohol), gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 93° (C.), 99° (MÖHLAU, ADAM, Zeitschrift f. Farbenindustrie 5, 402; C. 1907 I, 107), 101° (KOEHLER, A. 241, 361). Wenig löslich in kaltem Alkohol, leichter in Äther und Benzol (C.). Farblos löslich in konz. Schwefelsäure (M., A.). Starke wäBrige Säuren scheiden Benzaldehyd ab (C.). — $C_{15}H_{15}N_2 + HCl$. Rot (MOORE, GALE, Am. Soc. 30, 399). — $C_{15}H_{15}N_2 + 2HCl$. Gelb (M., G.).

N.N-Dimethyl-N'-[2-nitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{15}H_{13}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man läßt eine alkoh. Lösung von 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) in die alkoh. Lösung von schwefelsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Natriumacetat fließen (MÖHLAU, ADAM, Zeitschr. f. Farbenindustrie 5, 404; C. 1907 I, 107). — Dunkelrote Krystalle (aus Petroläther). F: 90°. Löslich in allen organischen Mitteln. Farblos löslich in konz. Schwefelsäure.

N.N-Dimethyl-N'-[3-nitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{15}H_{13}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Vereinigen einer Lösung von 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol mit einer Lösung von schwefelsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Natriumacetat in Wasser (M., A., Zeitschrift f. Farbenindustrie 5, 406; C. 1907 I, 108). — Orangegelbe Tafeln (aus CCl_4). F: 156°. Farblos löslich in konz. Schwefelsäure.

N.N-Dimethyl-N'-[4-nitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{15}H_{13}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Alkohol (SACHS, BARSCHALL, B. 35, 1239). — Rote Nadeln (aus CCl_4 oder Toluol). F: 217° (S., B.). Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol und Benzol (S., B.). Farblos löslich in konz. Schwefelsäure (MÖHLAU, ADAM, Zeitschrift f. Farbenindustrie 5, 408; C. 1907 I, 108).

N.N-Dimethyl-N'-[2,4-dinitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{12}H_{10}O_4N_4 + H_2O = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 + H_2O$. B. Aus 2,4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) und 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Alkohol bei Gegenwart von Krystallsoda oder calcinierter Soda oder Trinatriumphosphat (SACHS, KEMPF, B. 35, 1226; S., D. R. P. 121745; C. 1901 II, 69). — Grün metallisch glänzende Nadeln (aus Aceton). Schmilzt beim schnellen Erhitzen bei 193°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol (S., K.). — Liefert durch Spaltung mit verdünnten Säuren in der Kälte 2,4-Dinitro-benzaldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S., K.; S.).

N.N-Dimethyl-N'-[2,4,6-trinitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{12}H_8O_6N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \cdot N : CH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Durch Kondensation von 2,4,6-Trinitro-toluol mit 4-Nitroso-dimethylanilin in Aceton bei Gegenwart von Soda unter Rückfluß (SACHS, EVERDING, B. 36, 960). — Schwarzgrüne, metallglänzende Blättchen aus Benzoesäureester, Nadeln aus Nitrobenzol mit 1 Mol. Krystallnitrobenzol. Zersetzt sich explosionsartig bei 268°. Schwer löslich in Benzol, Toluol, Aceton, Chloroform, Eisessig und Essigester mit rötlich-violetter Farbe.

N.N-Diäthyl-N'-[4-nitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{14}H_{16}O_4N_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 4-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 329) und 4-Nitroso-diäthylanilin (Bd. XII, S. 684) in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natronlauge (SACHS, KEMPF, BARSCHALL, B. 35, 1238). Aus 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin in alkoh. Lösung (S., B.). — Rote Blätter (aus Alkohol). F: 142,5°. — Liefert durch Säurespaltung 4-Nitro-benzaldehyd und N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin.

N.N-Diäthyl-N'-[2,4-dinitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{14}H_{16}O_4N_4 + H_2O = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 + H_2O$. B. Aus 2,4-Dinitro-toluol und 4-Nitroso-diäthylanilin in Alkohol bei Gegenwart von Krystallsoda auf dem Wasserbade (SACHS, KEMPF, B. 35, 1227). — Grünglänzend. F: ca. 173° (Zers.).

N-Phenyl-N'-benzal-p-phenylendiamin, 4-Benzal-amino-diphenylamin $C_{18}H_{15}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) und Benzaldehyd (HEUCKE, A. 255, 189). — Grünliche Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 107–109° (H.). — Wird durch verd. Säuren und Alkalien sowie durch längeres Behandeln mit Wasser in die Komponenten gespalten (H.). — $C_{18}H_{15}N_3 + HCl$. Blutrot (MOORE, WOODBRIDGE, Am. Soc. 30, 1003). — $C_{18}H_{15}N_3 + 2 HCl$. Ist, frisch gefällt, fast farblos; wird beim Stehen im Exsiccator über Soda rötlich (M., W.).

4'-Chlor-4-benzal-amino-diphenylamin $C_{18}H_{13}N_3Cl = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4'-Chlor-4-amino-diphenylamin (S. 78) und Benzaldehyd in alkoh. Lösung (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 315). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 144°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

2'-Nitro-4-benzal-amino-diphenylamin $C_{18}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2'-Nitro-4-amino-diphenylamin (S. 78) und Benzaldehyd (BANDROWSKI, C. 1900 II, 852). — Dunkelrote Krystalle. F: 98–99°.

4'-Nitro-4-benzal-amino-diphenylamin $C_{18}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4'-Nitro-4-amino-diphenylamin und Benzaldehyd (BAN., C. 1900 II, 852). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 219°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

4-[3-Nitro-benzal-amino]-diphenylamin $C_{18}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4-Amino-diphenylamin und 3-Nitro-benzaldehyd (HEUCKE, A. 255, 190). — Gelbe Blättchen. F: 123°.

4-[4-Nitro-benzal-amino]-diphenylamin $C_{18}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4-Amino-diphenylamin und 4-Nitro-benzaldehyd (HEUCKE, A. 255, 190). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 172°. Wenig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

N-p-Tolyl-N'-benzal-p-phenylendiamin, 4-Benzal-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{17}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin (S. 81) und Benzaldehyd (REICHOLD, A. 255, 167). — Gelbe Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 139°. — Wird durch Kochen mit Säuren in die Komponenten gespalten.

4'-[4-Nitro-benzal-amino]-4-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin mit 4-Nitro-benzaldehyd in absolut-alkoholischer Lösung (REICHOLD, A. 255, 168). — Rote, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 130°.

N.N'-Dibenzal-p-phenylendiamin $C_{20}H_{15}N_3 = C_6H_5[N : CH \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 110–120° (LADENBURG, B. 11, 599). Aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Benzaldehydnatriumsulfid (Bd. VII, S. 11) in äther. Lösung (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2813). Aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. ms-Benzal-acetylaceton (Bd. VII, S. 706) in Alkohol (RUHMANN, WATSON, Soc. 85, 1175). — Blätter (aus Alkohol). F: 138° bis 140° (L.; R., W.). — Zerfällt beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in seine Komponenten (L.).

N,N'-Bis-[4-chlor-benzal]-p-phenylendiamin $C_{20}H_{11}N_2Cl_2 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4Cl)_2$.
B. Beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-benzaldehyd (v. WALTHER, RÄTZKE, *J. pr.* [2] 65, 266). — Blättchen (aus Benzol). F: 200°.

N,N'-Bis-[2-nitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{20}H_{11}O_4N_4 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$.
B. Aus 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzaldehyd in Eisessig und 1 Mol.-Gew. salzsaurem p-Phenylendiamin in 50%iger Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat (SACHS, SICHEL, *B.* 37, 1871). — Nadeln (aus Aceton). F: 208°. Zeigt im trocknen Zustand stark elektrische Eigenschaften und ist äußerst lichtempfindlich.

N,N'-Bis-[4-chlor-2-nitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{20}H_{11}O_4N_4Cl_2 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2)_2$.
B. Analog N,N'-Bis-[2-nitro-benzal]-p-phenylendiamin aus 4-Chlor-2-nitro-benzaldehyd und p-Phenylendiamin (SA., SR., *B.* 37, 1871). — Hellgelbe Krystalle (aus 50%iger Essigsäure). F: 230°. Färbt sich am Licht goldbronze, dann grün bis braunschwarz.

N,N'-Bis-[2,4-dinitro-benzal]-p-phenylendiamin $C_{20}H_{11}O_6N_6 = C_6H_4[N:CH \cdot C_6H_3(NO_2)_2]_2$.
B. Analog N,N'-Bis-[2-nitro-benzal]-p-phenylendiamin (SA., SR., *B.* 37, 1871). — Goldgelbe Nadeln (aus Toluol). F: 252°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol und CS_2 .

N,N-Dimethyl-N'-cuminal-p-phenylendiamin $C_{18}H_{21}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$.
B. Beim Vermischen der alkoh. Lösungen von Cuminal (Bd. VII, S. 318) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NUTH, *B.* 18, 573; UEBEL, *A.* 245, 299). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 99° (N.), 100,5° (U.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (N.).

N-Phenyl-N'-cuminal-p-phenylendiamin, 4-Cuminalamino-diphenylamin $C_{23}H_{21}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$.
B. Beim Erhitzen von 4-Amino-diphenylamin (S. 76) mit Cuminal und etwas Alkohol (HEUCKE, *A.* 255, 191). — Dunkelbraune Prismen (aus Alkohol). F: 132°.

N,N-Dimethyl-N'-cinnamal-p-phenylendiamin $C_{17}H_{18}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CH:CH \cdot C_6H_5$.
B. Aus Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Alkohol (NUTH, *B.* 18, 574). — Gelbe Nadeln. F: 141° (N.). Ziemlich löslich in Alkohol, schwieriger in Äther (N.); löst sich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschrift f. Farbenindustrie* 5, 403; *C.* 1907 I, 107). — $C_{17}H_{18}N_2 + HCl$. Rot (MOORE, GALE, *Am. Soc.* 30, 401). — $C_{17}H_{18}N_2 + 2 HCl$. Gelb (M., G.).

N,N-Dimethyl-N'-[β-chlor-γ-phenyl-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{17}N_2Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CCl:CH \cdot C_6H_5$.
B. Aus α-Chlor-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 357) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 247). — Orangegebe Nadeln (aus Alkohol). F: 122—124°.

N,N-Dimethyl-N'-[β-brom-γ-phenyl-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{17}N_2Br = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CBr:CH \cdot C_6H_5$.
B. Aus α-Brom-zimtaldehyd und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 247). — Gelbe Schuppen. F: 253—255°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol.

N,N-Dimethyl-N'-[2-nitro-cinnamal]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{17}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$.
B. Beim Zugeben einer heißen alkoholischen Lösung von 2-Nitro-zimtaldehyd zu einer heißen alkoholischen Lösung von schwefelsaurem N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschrift f. Farbenindustrie* 5, 405; *C.* 1907 I, 108). — Dunkelrote Nadeln. F: 90°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

N,N-Dimethyl-N'-[3-nitro-cinnamal]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{17}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$.
B. Beim Einfließenlassen einer heißen Lösung von 3-Nitro-zimtaldehyd und Natriumacetat in verd. Alkohol in die heiße wäßrige Lösung von schwefelsaurem N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (M., A., *Zeitschrift f. Farbenindustrie* 5, 407; *C.* 1907 I, 108). — Hellrote Blättchen (aus Äther). F: 192°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe.

N,N-Dimethyl-N'-[4-nitro-cinnamal]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{17}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$.
B. Beim Vermischen einer heißen verdünnt-alkoholischen Lösung von 4-Nitro-zimtaldehyd mit einer heißen wäßrigen Lösung von schwefelsaurem N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Natriumacetat (M., A., *Zeitschrift f. Farbenindustrie* 5, 408; *C.* 1907 I, 108). — Sechseitige rote Blättchen (aus Toluol). F: 227°. Schwer löslich in Alkohol, Ligroin, Petroläther, Äther; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

N,N-Dimethyl-N'-[β-chlor-γ-(2-nitro-phenyl)-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{15}O_3N_3Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CCl:CH \cdot C_6H_3 \cdot NO_2$.
B. Aus α-Chlor-2-nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 248). — Rotbraune Prismen (aus Äther). F: 128—130°.

N.N-Dimethyl-N'-[β-chlor-γ-(3-nitro-phenyl)-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{16}O_2N_3Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CCl : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus α-Chlor-3-nitro-zimt-aldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 251). — Braune, stumpfe Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 225—227°.

N.N-Dimethyl-N'-[β-chlor-γ-(4-nitro-phenyl)-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{16}O_2N_3Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CCl : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus α-Chlor-4-nitro-zimt-aldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 248). — Dunkelbraune Nadeln (aus Benzol). *F.*: 185°.

N.N-Dimethyl-N'-[β-brom-γ-(2-nitro-phenyl)-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{16}O_2N_3Br = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CBr : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus α-Brom-2-nitro-zimt-aldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 248). — Bronzefarbige Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 172—173°.

N.N-Dimethyl-N'-[β-brom-γ-(3-nitro-phenyl)-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{16}O_2N_3Br = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CBr : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus α-Brom-3-nitro-zimt-aldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 252). — Rotbraune Prismen (aus Alkohol). *F.*: 145—147°.

N.N-Dimethyl-N'-[β-brom-γ-(4-nitro-phenyl)-allyliden]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{16}O_2N_3Br = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CBr : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus α-Brom-4-nitro-zimt-aldehyd und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NAAR, *B.* 24, 248). — Bronzefarbige Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 172—173°.

N-Phenyl-N'-cinnamal-p-phenylendiamin, 4-Cinnamalamino-diphenylamin $C_{21}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) und Zimt-aldehyd (MOORE, WOODBRIDGE, *Am. Soc.* 30, 1004). — Gelbe Schuppen (aus Alkohol). *F.*: 145°. — $C_{21}H_{18}N_2 + HCl$. Fast schwarz.

N.N'-Dicinnamal-p-phenylendiamin $C_{24}H_{20}N_2 = C_6H_4[N : CH : CH : CH \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Man erhitzt eine Lösung von 5 g p-Phenylendiamin in 25 ccm Wasser mit einer solchen von 12,5 g Zimt-aldehyd in 25 g 96%igem Alkohol oder eine Lösung von 2,5 g salzsaurem p-Phenylendiamin und 5 g Natriumacetat in 50 ccm Wasser mit einer solchen von 3,5 g Zimt-aldehyd in 75 ccm 96%igem Alkohol auf dem Wasserbade (ROTENFUSSER, *Ar.* 245, 361; vgl. VORLÄNDER, *B.* 40, 4536). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol), gelbe Blättchen (aus Benzol). *F.*: 220—221° (V.), 223—224° (R.). Monotrop-kristallinisch-flüssig (V.). Leicht löslich in heißem Benzol, Toluol, Chloroform, schwer in Essigester, Alkohol, Aceton, Äther, sehr wenig in Ligroin und Petroläther; 100 ccm des letzteren lösen bei 16—17° 0,0048 g (R.). — Bildet ein scharlachrotes Monohydrochlorid und ein orangefarbenes Bis-hydrochlorid (V.).

N.N-Dimethyl-N'-[diphenylmethyl]-p-phenylendiamin, Benzophenon-[4-dimethylamino-anil] $C_{21}H_{20}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(C_6H_5)_2$. *B.* Aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, Benzophenon (Bd. VII, S. 410) und $ZnCl_2$ bei 160° (REDELLEN, *B.* 42, 4762). — Orangegelbe Kristalle (aus Alkohol oder Äther). Schmilzt bei 85° zu einer trüben braunen Flüssigkeit, die sich bei 93° klärt. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther, warmem Petroläther, schwer in Alkohol. — Wird durch kalte Salzsäure in Benzophenon und Dimethyl-p-phenylendiamin gespalten.

N.N-Dimethyl-N'-[phenyl-benzyl-methyl]-p-phenylendiamin, Desoxybenzoin-[4-dimethylamino-anil] $C_{23}H_{22}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Man erhitzt N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Desoxybenzoin (Bd. VII, S. 431) 1 Stde. zum beginnenden Sieden (VOGTHER, *B.* 25, 639). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 138—139°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Wird von verdünnter Salzsäure in die Komponenten gespalten.

Glyoxal-bis-[4-dimethylamino-anil] $C_{16}H_{22}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH -]_2$. *B.* Aus Glyoxal (Bd. I, S. 759) und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in neutraler Lösung oder in Sodälösung (v. FRECHMANN, SCHMITZ, *B.* 31, 294; vgl. TORREY, *Am.* 34, 477). — Gelbbraune Blättchen (aus Xylol). *F.*: 256—257° (v. P., SCH.; T.). Leicht löslich in $CHCl_3$, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (v. P., SCH.). Die gelbgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch einen Tropfen Salpetersäure tiefrot (v. P., SCH.). — Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin entsteht Glyoxal-bis-phenylhydrazon (Syst. No. 1966) (v. P., SCH.).

N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-glyoxaldisoxim $C_{14}H_{14}O_2N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(:O) : CH -]_2$ bzw. $\left[H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{c} \diagup \diagdown \\ O \end{array} : CH - \right]_2$ und **N.N'-Bis-[4-dialkylamino-phenyl]-glyoxal-disoxime** s. Syst. No. 4620.

N.N'-Bis-[methyl-acetonyl-methylen]-p-phenylendiamin, p-Phenyl-bis-[acetylaceton-monoimid] $C_{14}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3]_2$ bzw. desmo-

trope Formen. *B.* Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetylaceton auf 120° (MARCKWALD, A. 274, 367). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Ligroin. — Wird von konz. Schwefelsäure in Acetylaceton und p-Phenylendiamin gespalten.

Glutacondialdehyd-bis-[4-dimethylamino-anil] bzw. 1-[4-Dimethylamino-anilino]-pentadien-(1.3)-al-(5)-[4-dimethylamino-anil] $C_{21}H_{28}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH : CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ bzw. $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH : CH : CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Das Hydrobromid entsteht durch Lösen von 11,2 g N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und 4 g Pyridin in 75 ccm Äther und Zufügen einer äther. Lösung von 5,3 g Bromcyan (KÖNIG, J. pr. [2] 70, 20, 49). — $C_{21}H_{28}N_4 + HBr$. Indigblaue Blätter oder gelbgrün schimmernde Nadeln (aus Methylalkohol). F: 175°. Leicht löslich in Alkohol mit Permanganat-Farbe, sehr leicht in Eisessig mit kirschroter Farbe, mäßig löslich in Wasser. Die Lösung in Nitrobenzol ist blau, diejenige in konz. Schwefelsäure schwach gelb. — Zersetzt sich leicht unter Bildung von 1-[4-Dimethylamino-phenyl]-pyridiniumbromid.

N-[5-Oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-p-phenylendiamin, 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5)-mono-[4-amino-anil], Dimethyldihydroresorcin-mono-[4-amino-anil] $C_{14}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C < \begin{smallmatrix} CH_3 & CO \\ & CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \end{smallmatrix} > CH_2$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Beim 3-stdg. Kochen von 10 g Dimethyldihydroresorcin (Bd. VII, S. 559) und 7 g p-Phenylendiamin in alkoh. Lösung (HAAS, Soc. 89, 394, 570). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 209° bis 210°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Chloroform, schwer in Wasser. Die alkoh. Lösung gibt mit $FeCl_3$ rotbraune Färbung. — $C_{14}H_{18}ON_2 + 2 HCl$. Weißer kristallinischer Niederschlag (aus Alkohol). — $C_{14}H_{18}ON_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Platten (aus Alkohol).

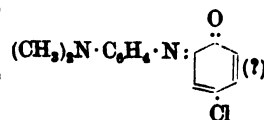
N.N'-Bis-[5-oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-p-phenylendiamin, p-Phenylen-bis-[dimethyldihydroresorcin-monoimid] $C_{22}H_{28}O_2N_2 = C_6H_4[N : C < \begin{smallmatrix} CH_3 & CO \\ & CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \end{smallmatrix} > CH_2]_2$ bzw. demotrope Formen. *B.* Beim Kochen von Dimethyldihydroresorcin-mono-[4-amino-anil] mit Salzsäure oder mit Dimethyldihydroresorcin in Alkohol (HAAS, Soc. 89, 396, 570). — Gelber kristallinischer Niederschlag (aus Eisessig + Wasser). Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer löslich in Eisessig. — $C_{22}H_{28}O_2N_2 + 2 HCl$. Wird sehr leicht hydrolysiert.

p-Phenylen-bis-[(d-campher)-chinon-monoimid-(3)], p-Phenylen-bis-[α-imino-d-campher] $C_{28}H_{32}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man erwärmt 2 Mol.-Gew. Campherchinon (Bd. VII, S. 581) in Alkohol mit 1 Mol.-Gew. salzsaurem p-Phenylendiamin und Natriumacetat in Wasser auf dem Wasserbade (FORSTER, THORNLEY, Soc. 95, 955). — Goldbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 259°. Leicht löslich in Chloroform, Pyridin, weniger in Aceton, Essigester, Benzol; 1 g löst sich in etwa 50 ccm siedendem Alkohol. $[α]_D^{20} : +1528°$ (0,0840 g in 20 ccm Pyridin).

4-Chlor-o-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(3) (P) $C_{14}H_{13}ON_2Cl(?)$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch gemeinsame Oxydation von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und 4-Chlor-phenol (Höchstler Farb., D. R. P. 158091; C. 1905 I, 478). — Die Lösung in Alkohol ist blau; sie wird auf Zusatz von Säuren rot. — Schwefelnatrium erzeugt eine Leukoverbindung. Beim Erhitzen mit Alkalipolysulfid entsteht ein blauer Farbstoff, in Gegenwart von Kupfersalz ein grauer Farbstoff.

p-Chinon-mono-[4-amino-anil], Chinon-mono-[4-amino-anil] $C_{12}H_9ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : \text{C}_6\text{H}_4 : O$. Vgl. das Indophenol $C_{12}H_9ON_2$, S. 70.

Chinon-mono-[4-dimethylamino-anil], Phenolblau $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_4 : O$. *B.* Man trägt 30 g Chinon-mono-chlorimid (Bd. VII, S. 619) (mit wenig Wasser angerieben) in die Lösung von 50 g Dimethylanilin in 50 g Oxalsäure ein, schüttelt durch, bis Lösung erfolgt ist, läßt stehen, bis sich das Oxalat des Phenolblaus abgeschieden hat, filtriert es dann ab und zerlegt es durch Natronlauge (FOGZ, B. 21, 889). Phenolblau entsteht ferner bei der Oxydation eines Gemisches von salzsaurem 4-Amino-phenol (Syst. No. 1841) und salzsaurem Dimethylanilin mit Kaliumdichromat (CASSELLA & Co., D. R. P. 19231; Frl. 1, 285). Beim Behandeln einer alkal. Lösung von Phenol und 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) mit Zinkstaub oder Traubenzucker (KOSCHLIN, WITT, D. R. P.



15915; *Frdl.* 1, 283; MÖHLAU, B. 16, 2851). Bei der Oxydation einer neutralen, schwach alkalischen oder schwach sauren (am besten essigsauren) Mischung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Phenol mit Chromaten, Permanganaten, Kaliumferricyanid oder Hypochloriten (KÖN., W.; vgl. MÖ., B. 16, 2851; BAYRAC, *Bl.* [3] 11, 1133; A. ch. [7] 10, 55; GNEHM BOTS, *J. pr.* [2] 69, 162). Durch Einw. der Luft auf alkalische Lösungen von 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (Syst. No. 1850) (GNEHM, B. 35, 3085). Durch Einw. von Natronlauge auf Dimethylphenylengrün (s. u.) (Mö., B. 18, 2914). — Stahlblaue, nadelförmige Prismen (aus Wasser). Ist, bei 100° getrocknet, wasserfrei (Mö., B. 18, 2914). F: 133—134° (BAY.), 160° (GNEHM, BOTS, *J. pr.* [2] 69, 162). Löslich in verd. Salzsäure mit blauer Farbe (Mö., B. 18, 2915). Absorptionsspektrum: MÖHLAU, UHLMANN, A. 289, 129; CAMICHEL, BAYRAC, *C. r.* 132, 485, 882. — Liefert bei der Reduktion 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (GN., B. 35, 3085; vgl. Mö., B. 18, 2914; Fo.). Wird in gesättigter, siedender, wäßriger Lösung durch Natronlauge in Dimethylamin und Chinon-mono-[4-oxy-anil] $\text{HO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}$ (Syst. No. 1846) gespalten (Mö., B. 18, 2916). Beim Erwärmen mit Salzsäure oder Schwefelsäure erfolgt Spaltung in Chinon und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (Mö., B. 18, 2915; BAY.). Phenolblau liefert bei der Einw. von schwefliger Säure oder von sauren Sulfiten 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) $(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})\cdot\text{SO}_3\text{H}$ (Syst. No. 1926) (GEIGY & Co., D. R. P. 132221; C. 1902 II, 81; *Frdl.* 6, 104); bei der Einw. von neutralen Sulfiten wird dagegen eine Sulfonsäure $(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{SO}_3\text{H})\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{OH}$ (Syst. No. 1923) gebildet (GEIGY & Co., D. R. P. 129024, 129325; C. 1902 I, 549, 690; *Frdl.* 6, 103, 642). Verwendung von Phenolblau zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 132212; C. 1902 II, 172; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 141752; C. 1903 I, 1383; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 150546; C. 1904 I, 1185.

Chinon - [4 - dimethylamino - anil] - dimethylimoniumhydroxyd, Tetramethylindammoniumhydroxyd, Base des Bindschedlergrüns, Base des Dimethylphenylengrüns $\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{ON}_3 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2\cdot\text{OH}$. B. Das Chlorid (Bindschedlergrün, Dimethylphenylengrün) entsteht, wenn man eine kalte salzsaure Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Dimethylanilin mit einer wäßrigen Lösung von Kaliumdichromat versetzt; bei Gegenwart von Zinkchlorid scheidet sich das Zinkchloriddoppelsalz ab (BINDSCHEDLER, B. 13, 208; 16, 865; NIETZKI, B. 16, 473). — Die freie Base ist nicht bekannt. Die grüne Farbe der wäßr. Lösung des Chlorids bleibt auch nach Zusatz von überschüssigem Natriumacetat bestehen (HANTZSCH, B. 39, 157). Behandelt man das Chlorid mit saurer Zinnchloridlösung, so entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylamin (S. 112) (N., B. 16, 474; B., B. 16, 866). Liefert mit Natronlauge Dimethylamin und Phenolblau (S. 88) (MÖHLAU, B. 16, 2855; 18, 2914). Beim Erhitzen der sauren Lösung entsteht Chinon (N., B. 16, 473). Wird die Lösung des Chlorids mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid behandelt, so bildet sich Methylenblau (s. bei Leukomethylenblau, Syst. No. 4367) (M., B. 16, 2729). Oxydiert man ein Gemenge von Bindschedlergrün und essigsaurem Anilin mit Kaliumdichromat, so entsteht ein Salz des Tetramethylphenosafranins (Syst. No. 3745) (B., B. 16, 867). — Jodid $\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{N}_3\cdot\text{I}$. Grüne Nadeln. Ziemlich leicht löslich in reinem Wasser, schwer in Jodkaliumlösung (N., B. 16, 473). — $2\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{N}_3\cdot\text{Cl} + \text{ZnCl}_2$. Kupferglänzende Krystalle. Unlöslich in Alkohol, Äther, leicht löslich in Wasser mit grüner Farbe (B., B. 16, 865). — $2\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{N}_3\cdot\text{Cl} + \text{HgCl}_2$. Krystalle (B., B. 16, 866). — $\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{N}_3\cdot\text{Cl} + \text{HCl} + \text{PtCl}_4$ (N., B. 16, 473).

2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[4-dimethylamino-anil] $\text{C}_{16}\text{H}_{11}\text{ON}_3\text{Cl}_3 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{N}:\text{C}_6\text{HCl}_2\cdot\text{O}$. B. Beim Vermischen der alkoh. Lösungen von Trichlorchinon-mono-chlorimid (Bd. VII, S. 636) und 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin (SCHMITT, ANDRESEN, *J. pr.* [2] 24, 435). — Goldgrün schimmernde Nadeln (aus Alkohol), die zu einer voluminösen, filzigen Masse eintrocknen. Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol. Die Lösungen sind tief grünblau gefärbt. Löst sich in ganz verdünnter Salpetersäure mit tief violetter Farbe, die bald verschwindet. — Wird von alkoh. Schwefelammonium zu 2.3.5- oder 2.3.6-Trichlor-4-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (Syst. No. 1852) reduziert. Dieses entsteht auch neben einer Sulfonsäure $(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})\cdot\text{SO}_3\text{H}$ (Syst. No. 1926) bei der Reduktion von 2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[4-dimethylamino-anil] in wäßr. Suspension mit SO_2 .

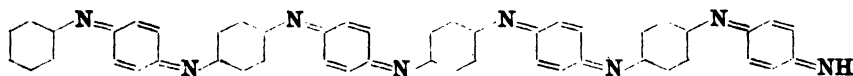
2.6-Dibrom-chinon - [4 - dimethylamino - anil] - (4) $\text{C}_{16}\text{H}_{11}\text{ON}_3\text{Br}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{N}:\text{C}_6\text{H}_2\text{Br}_2\cdot\text{O}$. B. Beim Eintragen von 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin in die bei 30° gesättigte alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. 2.6-Dibrom-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 640); man läßt 1 Tag stehen (MÖHLAU, UHLMANN, A. 289, 96). — Zersetzliche, blaue Nadeln (aus Pyridin). Absorptionsspektrum: M., U., A. 289, 129. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther; löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Zerfällt bei mehrstündigem Kochen mit verd. Salzsäure in NH_3 , Dimethylamin, 2.6-Dibrom-4-amino-phenol (Syst. No. 1852), 2.6-Dibrom-chinon und Chinon. Beim Kochen mit Natronlauge wird Dimethylamin abgespalten.

Chinon-mono-[4-anilino-anil] $C_{18}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_4 : O$. Vgl. das Indophenol $C_{18}H_{14}ON_2$, Bd. XII, S. 180.

Verbindung $C_{24}H_{18}ON_2 = O : \text{---} : N : \text{---} : N : \text{---} : N : C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4149. — B. Aus Chinon-anil-[4-(4-amino-anilino)-anil] $H_2N \cdot \text{---} \cdot NH \cdot \text{---} : N : \text{---} : N : C_6H_5$ (S. 112), sowie aus der durch gemeinschaftliche Oxydation von 4-Oxy-diphenylamin und 4-Amino-diphenylamin entstehenden Verbindung $C_{24}H_{18}ON_2$ (s. bei 4-Oxy-diphenylamin, Syst. No. 1846) bei der Oxydation mit PbO_2 (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2685, 2687). — Rote Kryställchen. F: ca. 220°; sehr leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Äther (W., M.).

Verbindung $C_{24}H_{18}ON_2 = O : \text{---} : N : \text{---} : N : \text{---} : N : \text{---} \cdot CH_3$. B. Aus der Verbindung $HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (Syst. No. 1850) durch PbO_2 in Benzollösung (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4150). — Ziegelrote Krystalle (aus Benzol und Hexan). F: 205–206°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Äther; die Lösungen sind carminrot. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe.

Verbindung $C_{24}H_{18}N_4 = HN : \text{---} : N : \text{---} : N : \text{---} : N : C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, DOBOSI, B. 42, 2152; vgl. dagegen BUCHNER, B. 42, 2933. — B. Aus Chinon-anil-[4-(4-amino-anilino)-anil] (S. 112) oder N-[4-Amino-phenyl]-N'-[4-anilino-phenyl]-p-phenylendiamin (S. 113) bei der Oxydation mit PbO_2 in kaltem Benzol bei Gegenwart von Na_2SO_4 ; daneben entsteht die Verbindung $C_{24}H_{18}ON_2$ (s. o.) (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2680, 2681). — Dunkelrote Krystallblättchen (aus Benzol). Schmilzt bei 195–196°; leicht löslich mit tief gelbstichig-roter Farbe in heißem Benzol und kaltem Chloroform; schwer löslich in heißem Alkohol und Aceton, sehr wenig in Äther und siedendem Hexan; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rötlichviolett (W., M., B. 40, 2682). — Wird beim Erhitzen mit Wasser im Druckrohr auf 150–170° zu „Polymerisations-schwarz“



(vgl. Bd. XII, S. 131) polymerisiert und oxydiert (W., M., B. 40, 2682; W., D., B. 42, 4121). Kochende doppelt-normale Schwefelsäure zersetzt unter Bildung von Chinon (W., M., B. 40, 2682). Alkoholische Salzsäure gibt ein dunkelblaues Hydrochlorid, das einen Teil des Chlors aromatisch gebunden enthält (W., M., B. 40, 2682).

2-Methyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(4), Toluchinon-[4-dimethylamino-anil]-(4)¹⁾ $C_{17}H_{15}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(CH_3) : O$. B. Beim Behandeln eines Gemenges aus salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und o-Kresol mit $K_2Cr_2O_7$ und Essigsäure (BAYRAC, Bl. [3] 11, 1133; A. ch. [7] 10, 55). — Tafeln mit grünem Reflex. F: 123°.

2-Methyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(1), Toluchinon-[4-dimethylamino-anil]-(1)¹⁾ $C_{17}H_{15}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(CH_3) : O$. B. Aus salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, m-Kresol, $K_2Cr_2O_7$ und Essigsäure (BAYRAC, Bl. [3] 11, 1133; A. ch. [7] 10, 56). — Goldgelbe Prismen. Monoklin prismatisch (DUFET, A. ch. [7] 10, 57; Z. Kr. 27, 631; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 57). F: 117–118° (B.).

2-Äthyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(4) $C_{19}H_{17}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(C_2H_5) : O$. B. Beim Eintragen von $K_2Cr_2O_7$ in eine essigsaure Lösung von salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und o-Äthyl-phenol (Bd. VI, S. 470) (BAYRAC, Bl. [3] 11, 1130; A. ch. [7] 10, 60). — Goldgelbe Tafeln. F: 83–84°.

2,5-Dimethyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(1), p-Xylochinon-mono-[4-dimethylamino-anil] $C_{19}H_{17}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(CH_3)_2 : O$. B. Beim Eintragen von $K_2Cr_2O_7$ in eine essigsaure Lösung von 2,5-Dimethyl-phenol (Bd. VI, S. 494) und salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (BAYRAC, Bl. [3] 11, 1134; A. ch. [7] 10, 58). — Rotbraune Tafeln. Monoklin prismatisch (DUFET, A. ch. [7] 10, 58; Z. Kr. 27, 631; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 58). F: 125–126° (B.).

2-Isopropyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(1) $C_{21}H_{19}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(CH(CH_3)_2) : O$. B. Durch Hintereinander von $K_2Cr_2O_7$ in ein Gemisch aus salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, m-Isopropyl-phenol (Bd. VI, S. 505) und Essigsäure (BAYRAC, Bl. [3] 12, 983; A. ch. [7] 10, 64). — Goldglänzende Krystalle. F: 72–74°.

2-Methyl-5-Äthyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(4) $C_{19}H_{17}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(CH_3)(C_2H_5) : O$. B. Bei der Oxydation eines Gemenges von salzsaurem N.N-Dimethyl-

¹⁾ Benennung in den vom Namen „Toluchinon“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 645.

p-phenylendiamin und 2-Methyl-5-äthyl-phenol (Bd. VI, S. 508), gelöst in Essigsäure, mit $K_2Cr_2O_7$ (BAYRAC, *Bl.* [3] 13, 897; *A. ch.* [7] 10, 65). — Cantharidengrüne Nadeln. F: 77°.

2-Methyl-5-isopropyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(4), Thymochinon-[4-dimethylamino-anil]-(4)¹⁾ $C_{18}H_{22}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] : O$. B. Beim Eintragen von $K_2Cr_2O_7$ in eine essigsaure Lösung von salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Carvacrol (Bd. VI, S. 527) (BAYRAC, *Bl.* [3] 11, 1135; *A. ch.* [7] 10, 63). — Undurchsichtige Prismen, auf zwei Flächen metallisch blau, auf den übrigen cantharidengrün. Monoklin prismatisch (DUFET, *A. ch.* [7] 10, 63; *Z. Kr.* 27, 631; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 58). F: 87—88° (B.).

2-Methyl-5-isopropyl-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(1), Thymochinon-[4-dimethylamino-anil]-(1)¹⁾ $C_{18}H_{22}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] : O$. B. Beim Eintragen von $K_2Cr_2O_7$ in eine essigsaure Lösung von salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Thymol (Bd. VI, S. 532) (BAYRAC, *Bl.* [3] 7, 97; 11, 1129; *A. ch.* [7] 10, 61). — Violettblaue Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Monoklin (DUFET, *A. ch.* [7] 10, 62; *Z. Kr.* 27, 631). F: 69,5°; beständig gegen Alkalien; Mineralsäuren scheiden sofort Thymochinon aus (B.).

Benzoylacetone-mono-[4-dimethylamino-anil] $C_{18}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ oder $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Benzoylacetone (Bd. VII, S. 680) mit einigen Tropfen Natronlauge (VOGTHER, *B.* 25, 636). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Verdünnte Salzsäure spaltet in Benzoylacetone und Dimethyl-p-phenylendiamin.

Naphthochinon-(1.4)-mono-[4-dimethylamino-anil], α -Naphtholblau $C_{18}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_{10}H_6 : O$. B. Beim Behandeln einer alkal. Lösung von 4-Nitroso-dimethyl-anilin und α -Naphthol mit Zinkstaub oder Traubenzucker (KOECHLIN, WITT, D. R. P. 15915; *Frdl.* 1, 283; MÖHLAU, *B.* 18, 2851; CASSELLA & Co., D. R. P. 18903, 19231; *Frdl.* 1, 285). Bei der Oxydation einer neutralen, schwach alkalischen oder schwach sauren (am besten essigsauren) Mischung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und α -Naphthol (KOECHLIN, W.; MÖ., *B.* 18, 2851). Nachweis von Oxydasen durch Bildung von α -Naphtholblau aus Dimethyl-p-phenylendiamin und α -Naphthol: RÖHMANN, SPITZER, *B.* 28, 569. Beim Erwärmen von 2.4-Dibrom-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 614) mit einer wäßr. Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, unter zeitweiligem Zusatz von Soda oder Natron (MÖ., *B.* 18, 2854; CA. & Co., D. R. P. 20850; *Frdl.* 1, 286). Aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und α -Naphthochinon (Bd. VII, S. 724) in ammoniakalisch-acetonischer Lösung (EULER, *B.* 39, 1038). — *Darst.* Man reduziert die Lösung von 32,5 Tln. salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in 2500 Tln. Wasser mit Zinkstaub, säuert die filtrierte Lösung mit HCl an, gießt die Lösung von 31 Tln. salzsaurem α -Naphthylamin in 500 Tln. Wasser hinzu und dann eine Lösung von 30 Tln. $K_2Cr_2O_7$ in 500 Tln. Wasser; den entstandenen Niederschlag filtriert man ab und mischt ihn mit 500 Tln. Wasser, 50 Tln. Natronlauge (D: 1,4) und 100 Tln. einer 10%igen Traubenzuckerlösung, erwärmt einige Zeit auf 80° und leitet in die filtrierte Lösung Luft (MÖ., *B.* 18, 2917). — Blauviolette, bronzeglanzende Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 190° (EU.). Unlöslich in Wasser, in Alkohol leichter als in Äther löslich (MÖ., *B.* 18, 2917). Leicht löslich in Benzol mit brauner Farbe (EU.). Löst sich in Säuren mit gelber Farbe; die mineral-saure Lösung enthält alsbald α -Naphthochinon und Dimethyl-p-phenylendiamin (MÖ., *B.* 18, 2917). Absorptionsspektrum: MÖHLAU, UELMANN, *A.* 289, 129. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: RIS, D. R. P. 179839; C. 1907 I, 1369.

Benzil-mono-[4-dimethylamino-anil] $C_{22}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Versetzen einer Lösung äquimolekularer Mengen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Benzil in Alkohol mit einigen Tropfen Kalilauge (VOGTHER, *B.* 25, 635). — Rubinrote Krystalle (aus Alkohol). F: 138—139°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Verdünnte Salzsäure spaltet in Benzil und Dimethyl-p-phenylendiamin.

Anthrachinon-mono-[4-dimethylamino-anil] $C_{22}H_{18}ON_2 = C_6H_4 \cdot \text{C} \begin{matrix} \diagup N \cdot C_6H_4 \cdot N \\ \diagdown CO \end{matrix} \cdot C_6H_4$. B. Aus Anthranol (Bd. VII, S. 473) in Alkohol durch 4-Nitroso-dimethylanilin in Gegenwart von wenig Pyridin (KAUFLER, SUCHANNEK, *B.* 40, 525). Beim Erwärmen von Anthrachinon-imid-[4-dimethylamino-phenylimid] (S. 92) mit 1%iger alkoh. Essigsäure (K., S.). — Schwarzblaue Nadeln (aus hochsiedendem Ligroin). F: 138° bis 139°. Unlöslich in Wasser; in der Wärme leicht löslich in Ligroin und Alkohol, in der

¹⁾ Bezifferung in den vom Namen „Thymochinon“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch a. Bd. VII, S. 662

Kälte schwer löslich in Benzol, Aceton und Chloroform. — Wird durch 1%ige alkoh. Salzsäure in Anthrachinon und Dimethyl-p-phenylendiamin gespalten.

Anthrachinon-imid-[4-dimethylamino-phenylimid], Anthrachinon-imid-[4-dimethylamino-anil] $C_{22}H_{18}N_2 = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup C:N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \\ \diagdown C:NH \end{smallmatrix} \diagdown C_6H_4$. B. Beim Kochen von Mesoanthramin (Bd. VII, S. 474) mit 4-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol (K., S., B. 40, 538). — Schwarze Blätter oder Prismen (aus Alkohol). F: 118—124°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in heißem Ligroin, sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton. — Wird durch 1%ige alkoh. Salzsäure in Anthrachinon, Dimethyl-p-phenylendiamin und Ammoniak gespalten. Gibt beim Erwärmen mit ca. 1%iger alkoholischer Essigsäure Anthrachinon-mono-[4-dimethylamino-anil] (S. 91).

β,δ -Dioxo- γ -[4-dimethylamino-phenylimino]-pentan, ms-[4-Dimethylamino-phenylimino]-acetylaceton $C_{13}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus Acetylaceton (Bd. I, S. 777) und 4-Nitroso-dimethylanilin in alkoholisch-alkalischer Lösung (SACHS, BARSKALL, B. 34, 3051; S., RÖHMER, B. 35, 3310). — Orangegelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 73°; sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (S., B.). — Wird durch Schwefelsäure in N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Pentantrion (Bd. I, S. 806) zerlegt (S., B.). Färbt sich nach etwa 6 Monaten dunkler unter Bildung von Pentantrion (S., B.).

α,γ -Dioxo- β -[4-dimethylamino-phenylimino]- α -phenyl-butan, ms-[4-Dimethylamino-phenylimino]-benzoylaceton $C_{15}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680) und 4-Nitroso-dimethylanilin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natronlauge (D: 1,36) in der Kälte (SACHS, RÖHMER, B. 35, 3314). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 99°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Liefert durch Spaltung mit verd. Schwefelsäure Methyl-phenyl-triketon (Bd. VII, S. 864).

N,N-Dimethyl-N'-salicylal-p-phenylendiamin $C_{18}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin in alkoh. Lösung (NUTT, B. 18, 573). Beim Kochen von Glyoxal-bis-[4-dimethylamino-anil] mit Salicylaldehyd in Alkohol (TORREY, Am. 34, 478). — Orangefarbige Platten (aus Alkohol). F: 134° (N.), 134—135° (T.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (N.). — $C_{18}H_{18}ON_2 + HCl$. Rot. Verblaßt beim Stehen an der Luft (MOORE, GALE, Am. Soc. 30, 399). — $C_{18}H_{18}ON_2 + 2 HCl$. Ist, frisch gefällt, fast farblos, wird aber beim Stehen an der Luft bedeutend dunkler (M., G.).

N-Phenyl-N'-salicylal-p-phenylendiamin, 4-Salicylalamino-diphenylamin $C_{19}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) und Salicylaldehyd (HUSOKA, A. 255, 190). — Braune Prismen (aus Benzol). F: 120° (H.). — Setzt sich beim Kochen mit Phenylhydrazin in alkoh. Lösung in Salicylaldehydphenylhydrazon (Syst. No. 1985) und 4-Amino-diphenylamin um (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, B. 31, 1531). — $C_{19}H_{18}ON_2 + HCl$. Roter Niederschlag (MOORE, WOODBRIDGE jr., Am. Soc. 30, 1003). — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2 HCl$. Hellgelber Niederschlag (M., W.).

4'-Chlor-4-salicylalamino-diphenylamin $C_{18}H_{17}ON_2Cl = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung des 4'-Chlor-4-amino-diphenylamins (S. 78) mit Salicylaldehyd (JACOBSON, STRÜTZ, A. 303, 315). — Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 170°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin.

N-p-Tolyl-N'-salicylal-p-phenylendiamin, 4'-Salicylalamino-4-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin (S. 81) und Salicylaldehyd (REICHOUD, A. 255, 167). — Rotgelbe Krystalle. F: 142°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

N,N'-Disalicylal-p-phenylendiamin $C_{20}H_{18}O_2N_2 = C_6H_4(N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Aus Salicylaldehyd und p-Phenylendiamin in Alkohol (SENIER, SHERPHEARD, Soc. 95, 1950). — Scheidet sich, wenn die Darstellung unterhalb 50° erfolgt, in gelblichen Tafeln aus; bei Temperaturen oberhalb 50° entsteht ein Gemisch von gelblichen und orangefarbenen Tafeln. Die gelbliche Form geht bei 115° in die rote Form über, ebenso in Berührung mit Lösungsmitteln. Die rote Form schmilzt bei 212—213° (korr.). Beide Formen sind thermotrop, aber nicht phototrop.

N,N'-Bis-[2-methoxy-benzal]-p-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(N : CH \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 43) und p-Phenylendiamin in Alkohol (SZ., SZ., Soc. 95, 1951). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (korr.). Leicht löslich, außer in Äther; die Lösung in Eisessig ist dunkelrot. Ist schwach thermotrop.

N,N'-Bis-[5-brom-2-oxy-benzal]-p-phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_2N_2Br_2 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_3Br \cdot OH)_2$. *B.* Aus 5-Brom-2-oxy-benzaldehyd und p-Phenylendiamin (S_{z.}, S_{z.}, Soc. 95, 1953). — Dunkelgelbe Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 306° (korr.). Fast unlöslich in niedrig siedenden Flüssigkeiten. Ist thermotrop.

N,N-Dimethyl-N'-[4-oxy-benzal]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NUTH, B. 18, 574). — Gelbliche Blättchen (aus Isobutylalkohol). Zersetzungspunkt: 240°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin.

N,N-Dimethyl-N'-anisal-p-phenylendiamin $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) und N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (NUTH, B. 18, 574; STEINHART, A. 241, 343). — Grüngelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 139° (N.), 148° (Str.). — $C_{16}H_{18}ON_2 + HCl$. Rot (MOORE, GALE, *Am. Soc.* 30, 401).

N-Phenyl-N'-anisal-p-phenylendiamin, 4-Anisalamino-diphenylamin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) und Anisaldehyd (MOORE, WOODBRIDGE, *Am. Soc.* 30, 1004). — Silbergraue Schuppen (aus Alkohol). F: 105°. — $C_{20}H_{18}ON_2 + HCl$. Roter Niederschlag. — $C_{20}H_{18}ON_2 + 2HCl$. Hellrosa gefärbter Niederschlag.

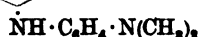
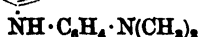
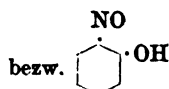
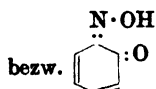
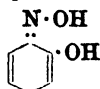
N,N'-Dianisal-p-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus Anisaldehyd und p-Phenylendiamin (VORLÄNDER, *Ph. Ch.* 57, 358, 361). — Bildet eine dunkel-anisotrope Phase beim Erstarren der unterkühlten Schmelze.

N,N'-Bis-[6-oxy-3-methyl-benzal]-p-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[N:CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH]_2$. *B.* Aus 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 100) und p-Phenylendiamin (SENIEB, SHEPHEARD, *Soc.* 95, 1945, 1953). — Gelbe Blättchen (aus Benzol) vom Schmelzpunkt 256° (korr.) oder gelbbraune Krystalle (aus Eisessig), die ca. 0,5° niedriger schmelzen. Schwer löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig, sehr wenig in Alkohol, Petroläther. Beide Formen sind thermotrop.

N,N'-Bis-[(2-oxy-naphthyl-(1))-methylen]-p-phenylendiamin $C_{28}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(N:CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH)_2$. *B.* Aus 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) (Bd. VIII, S. 143) und p-Phenylendiamin (S_{z.}, S_{z.}, Soc. 95, 1945, 1955). — Rote Krystalle. F: 307° (korr.). Schwer löslich in organischen Flüssigkeiten. Ist thermotrop.

N,N-Dimethyl-N'-[phenyl-(4-methoxy-phenyl)-methylen]-p-phenylendiamin, 4-Methoxy-benzophenon-[4-dimethylamino-anil] $C_{22}H_{22}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N: C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Versetzen von 1 Mol.-Gew. 4-Methoxy-benzophenonchlorid (Bd. VI, S. 677) mit 3 Mol.-Gew. N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin, gelöst in Chloroform (HANTZSCH, B. 26, 927). — Gelbe Krystalle (aus Äther). F: 116°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform; die Lösung in Eisessig ist rot.

2-Oxy-p-quinon-[4-dimethylamino-anil]-(4)-oxim-(1) bzw. 4-[4-Dimethylamino-anilino]-o-quinon-oxim-(1) bzw. 4-Nitroso-3-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{18}H_{18}O_2N_2 =$



B. Aus N-Nitroso-3-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (Syst. No. 1840) und alkoh. Salzsäure unterhalb 0° (GNEHM, WEBER, *J. pr.* [2] 69, 238). — Rotbraune Nadeln (aus Toluol). F: 164°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Petroläther, schwer in Benzol, Äther, unlöslich in Ligroin.

α,γ -Dioxo- β -[4-dimethylamino-phenylimino]- α -[2-methoxy-phenyl]-butan, 2-Methoxy-ms-[4-dimethylamino-phenylimino]-benzoylacetone $C_{20}H_{20}O_5N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N: C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man erhitzt 2-Methoxy-benzoylacetone (Bd. VIII, S. 291) und 4-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol und fügt Natronlauge hinzu (SACHS, HEROLD, B. 40, 2720). — Rote Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 120° und schmilzt bei 125°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin und Petroläther, fast unlöslich in Wasser. — Gibt beim Schütteln der äther. Lösung mit verd. Schwefelsäure α,β,γ -Trioxo- α -[2-methoxy-phenyl]-butan (Bd. VIII, S. 409).

α,γ -Dioxo- β -[4-dimethylamino-phenylimino]- α -[2,4-dimethoxy-phenyl]-butan, 2,4-Dimethoxy-ms-[4-dimethylamino-phenylimino]-benzoylacetone $C_{20}H_{22}O_6N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N: C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 2,4-Dimethoxy-benzoylacetone

(Bd. VIII, S. 404) und 4-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol auf Zusatz von NaOH, neben 2,4-Dimethoxy-benzoesäure (SACHS, HEROLD, B. 40, 2726). — Rubinrote Prismen (aus Alkohol). F: 183°.

N-Formyl-p-phenylendiamin $C_7H_9ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-formanilid (Bd. XII, S. 718) mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 87, 931). — Bräunliche Nadeln (aus Wasser). F: 125—127°.

N,N-Dimethyl-N'-formyl-p-phenylendiamin $C_9H_{11}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO$. B. Beim Kochen von 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) mit Formaldehydlösung (PINNOW, PISTOR, B. 26, 1313). — Blättchen (aus Wasser). F: 108°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin (PIN., PIST., B. 26, 1314). — Beim Kochen mit HCl entstehen Ameisensäure und Dimethyl-p-phenylendiamin (PIN., PIST., B. 26, 1315). Mit HNO_3 entsteht N^1N^1 -Dimethyl-N'-formyl-2-nitro-phenylendiamin-(1,4); CH_3I erzeugt bei 100° N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin-jodmethylat und N,N,N',N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin-monojodmethylat (PIN., PIST., B. 27, 603). — Salze: PIN., PIST., B. 26, 1315. Pikrat $C_9H_{11}ON_2 + C_6H_5O_7N_3$. F: 188°. — $C_9H_{11}ON_2 + HCl + HgCl_2$. Nadeln. F: 171°.

N,N'-Diformyl-p-phenylendiamin $C_8H_9O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CHO)_2$. B. Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit konz. Ameisensäure (WUNDT, B. 11, 828). Beim Stehen von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Formamid in Eisessig (HIRST, COHEN, Soc. 87, 831). — Unkrystallinische Masse. F: 203,5—204° (W.), 205—207° (H., C.). — Verwendung zur Darstellung gelber Schwefelfarbstoffe: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159097; C. 1905 I, 909. — $Na_2C_6H_4O_6N_2$ (H., C.).

N-[4-Chlor-phenyl]-N,N'-diformyl-p-phenylendiamin, 4'-Chlor-4-formamino-N-formyl-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_2N_2Cl = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot CHO$. B. Durch 6-stdg. Kochen von 4'-Chlor-4-amino-diphenylamin (S. 78) mit der zehnfachen Menge wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, STRUBE, A. 303, 316). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Äther.

N,N'-Diphenyl-N,N'-diformyl-p-phenylendiamin $C_{20}H_{15}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_5) \cdot CHO]_2$. B. Durch Kochen von N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin mit der zehnfachen Gewichtsmenge Ameisensäure (D: 1,2) (BRUNCK, B. 25, 2722). — Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.

x,x-Dinitro-[N,N'-diphenyl-N,N'-diformyl-p-phenylendiamin] $C_{20}H_{13}O_4N_4 = C_{20}H_{15}O_2N_2(NO_2)_2$. B. Aus N,N'-Diphenyl-N,N'-diformyl-p-phenylendiamin und konz. Salpetersäure (BRUNCK, B. 25, 2722). — Bläugelbe Krystalle. F: 215°.

N,N'-Di-o-tolyl-N,N'-diformyl-p-phenylendiamin $C_{22}H_{19}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_3CH_3) \cdot CHO]_2$. B. Durch Kochen von N,N'-Di-o-tolyl-p-phenylendiamin mit Ameisensäure (PHILIP, J. pr. [2] 34, 67). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). F: 165°. Wenig löslich in kaltem Alkohol.

N-Acetyl-p-phenylendiamin $C_9H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 4—5-stdg. Kochen von 100 g salzsaurem p-Phenylendiamin mit 45—46 g wasserfreiem Natriumacetat, gelöst in wenig heißem Wasser; man zersetzt das beim Erkalten sich ausscheidende Hydrochlorid des N-Acetyl-p-phenylendiamins durch Zusammenreiben mit konz. Sodälösung (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 373). Beim Behandeln von 4-Nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 719) mit Eisen und wenig Essigsäure (NIETZKI, B. 17, 343). Bei der elektrolytischen Reduktion von 4-Nitro-acetanilid (SONNEBORN, Z. El. Ch. 6, 509). — *Darst.* Durch Reduktion von 4-Nitro-acetanilid mit Eisenfeile und 10% der theoretisch nötigen Menge Essigsäure in gußeisernen Schalen (BÜLOW, B. 33, 191). Zur Darstellung vgl. auch SACHS, GOLDMANN, B. 25, 3341. — Nadeln (aus Wasser). F: 162—162,5° (korr.) (H. SCH., O.). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem, sehr leicht in Alkohol und Äther (N.). — Einsäurige Base (N.). Wird durch Kochen mit konz. Salzsäure oder mit verdünnter Schwefelsäure in Essigsäure und p-Phenylendiamin zerlegt (N.). Löst sich durch Camerosche Säure zu 4-Nitroso-acetanilid (Bd. VII, S. 627) oxydieren; bei geringerer Menge des Oxydationsmittels entsteht 4,4'-Bis-acetamino-azobenzol (Syst. No. 2172), bei Überschuß desselben eine geringe Menge 4-Nitro-acetanilid (CARR, Soc. 93, 682). Durch Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkalien läßt sich N-Acetyl-p-phenylendiamin in Schwefelfarbstoffe überführen (Soc. St. Denis, D. R. P. 82748, 91720; *Frdl.* 4, 1052, 1054). N-Acetyl-p-phenylendiamin läßt sich durch Diasotierung mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit in p-Acetamino-benzoldiazoniumsalz überführen (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 42814; *Frdl.* 2, 446; BÜLOW, BUSS, B. 29, 3863). Diese Diazo-Verbindung findet Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Azogrenadin (Schultz, Tab. No. 64), Chromotrop 6 B (Schultz, Tab. No. 67). Über Verwendung von N-Acetyl-p-phenylendiamin bei der Herstellung von Azofarbstoffen vgl. auch OEHLEK, D. R. P. 57429, 65515; *Frdl.* 3, 737, 739; Höchster Farb., D. R. P.

131986, 131987; *C.* 1902 II, 84; BAYER & Co., D. R. P. 116348; *C.* 1901 I, 72; KALLE & Co., D. R. P. 193293; *C.* 1908 I, 504. N-Acetyl-p-phenylendiamin läßt sich durch gemeinsame Oxydation mit Phenolen mit guter Ausbeute in acetylierte Indophenole überführen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 168229; *C.* 1906 I, 1121. Gibt beim Erhitzen mit Phenolen und Schwefel auf 200–250° braune Schwefelfarbstoffe (DAHL & Co., D. R. P. 123612, 125585; *C.* 1901 II, 798, 1191). Aus N-Acetyl-p-phenylendiamin und Formaldehyd in Wasser entstehen nach ULLMANN (D. R. P. 123260; *C.* 1901 II, 568) weiße Krystalle vom Schmelzpunkt 195–200°. Aus N-Acetyl-p-phenylendiamin und Formaldehyd in Gegenwart von Salzsäure entsteht das Hydrochlorid des Bis-[(4-acetamino-anilino)-methyl]-äthers (S. 96) (C. GOLDSCHMIDT, *Ch. Z.* 25, 564). Beim Erhitzen von N-Acetyl-p-phenylendiamin mit Schwefelkohlenstoff entsteht ein acetylierter Thioharnstoff (F: 240°), der bei der Verseifung unter Druck neben N,N'-Bis-[4-amino-phenyl]-thioharnstoff (S. 102) eine zweite Base (F: ca. 130°) liefert (KORZLKE, D. R. P. 127466; *C.* 1902 I, 154). — $C_8H_{10}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus Äther-Alkohol). Schmilzt gegen 285° unter Zersetzung; sehr löslich in Wasser und Alkohol (H. SCH., O.). — $2C_8H_{10}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe, schwer lösliche Nadeln (N.).

N,N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Eisessig (WURSTER, *B.* 12, 525). Aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin durch Essigsäureanhydrid oder in Äther. Lösung durch Acetylchlorid (AUWERS, WEHR, *A.* 334, 311). Aus N,N-Dimethyl-N'-diacetyl-p-phenylendiamin durch heiße Alkalien (AU., WE., *A.* 334, 313). — Nadeln (aus heißem Chloroform + Ligroin). F: 130° (WU.), 129° (AU., WE.). Siedet unter geringer Zersetzung bei 355° (WU.). Unlöslich in Ligroin (AU., WE.), schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in kochendem Wasser (WU.), leicht in Äther, Benzol und Eisessig, sehr leicht in Alkohol und Chloroform (AU., WE.). — Die Dämpfe zeigen bei atmosphärischem Druck unter dem Einfluß von Teelastströmen blaue Luminescenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 28, 695; *B.* 33, 1732). — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid Trimethyl-[4-acetamino-phenyl]-ammoniumjodid (s. u.) (PINNOW, KOCH, *B.* 30, 2860; Höchster Farb., D. R. P. 88557; *Frdl.* 4, 70).

N,N-Dimethyl-N'-chloracetyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{13}ON_2Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Chloracetylchlorid in Äther unter starker Kühlung (RUPE, VŠETEČKA, *A.* 301, 75). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146° bis 147°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.

N,N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin-hydroxymethylat, Trimethyl-[4-acetamino-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{11}H_{18}O_3N_3 = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht durch 10-stdg. Erhitzen von N,N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin (s. o.) mit Methyljodid in Benzollösung auf 100° (PINNOW, KOCH, *B.* 30, 2860; Höchster Farb., D. R. P. 88557; *Frdl.* 4, 70). — Chlorid-Hydrochlorid $C_{11}H_{17}ON_2 \cdot Cl + HCl$. Krystalle (aus Methylalkohol + Äther). F: 219° (P., K.), Zersetzungspunkt: 215° (H. F.). Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Methylalkohol und Äthylalkohol, unlöslich in Äther und Benzol (P., K.). — Jodid $C_{11}H_{17}ON_2 \cdot I$. Prismen (aus Methylalkohol). F: 226° (P., K.), 225° (H. F.). Leicht löslich in Wasser und heißem Methylalkohol, mäßig in heißem Äthylalkohol (P., K.).

N,N-Diäthyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin-hydroxymethylat, Methyl-diäthyl-[4-acetamino-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{22}O_3N_3 = (CH_3)(C_2H_5)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht durch Kochen von nicht näher beschriebenem N,N-Diäthyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin (F: 104°) mit CH_3I (H. F., D. R. P. 88557; *Frdl.* 4, 70). — Chlorid. Zersetzt sich bei ca. 170°. — Jodid. Zersetzt sich bei 195°.

N-Phenyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 4-Acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 4-Amino-diphenylamin (S. 76) mit Essigsäureanhydrid (NIEZKI, WITT, *B.* 12, 1401). — Blättchen oder Nadeln. F: 158°.

4'-Chlor-4-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{13}ON_2Cl = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 6–8-stdg. Kochen von 4'-Chlor-4-amino-diphenylamin (S. 78) mit der zehnfachen Menge Eisessig (JACOBSON, STRÜBE, *A.* 303, 316). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 207°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Äther.

2'-Nitro-4-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2'-Nitro-4-amino-diphenylamin (S. 78) mit Essigsäureanhydrid bei 100° (BANDROWSKI, *C.* 1900 II, 852). Beim Erhitzen eines äquimolekularen Gemenges von N-Acetyl-p-phenylendiamin, o-Brom-nitrobenzol und Natriumacetat auf 160–170° (KEHRMANN, MESSINGER, *J. pr.* [2] 46, 572). — Rotgelbe oder dunkelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 147–148° (K., M.), 135–136° (B.).

4'-Nitro-4-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 4'-Nitro-4-amino-diphenylamin (S. 79) mit Essigsäureanhydrid im Wasserbad (BANDROWSKI, *Anzeiger d. Akademie d. Wissenschaften in Krakau* 1900, 189; *C.* 1900 II, 852). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol).

5'-Chlor-2'-nitro-4-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N_2Cl = O_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 4-Chlor-1,2-dinitro-benzol mit N-Acetyl-p-phenylendiamin und Natriumacetat in Alkohol (KEHRMANN, KRAZLER, B. 34, 1103). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 221°. Unlöslich in Wasser, gut löslich in siedendem Alkohol und Eisessig.

2',4'-Dinitro-4-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_4N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 2',4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin (S. 79) mit Essigsäureanhydrid (NIETZKI, ERNST, B. 23, 1853). Durch Einw. von 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol auf N-Acetyl-p-phenylendiamin (N., E.). — Rubinrote Nadeln. F: 238°.

N-Pikryl-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 2',4',6'-Trinitro-4-acetamino-diphenylamin $C_{14}H_7O_6N_5 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) und N-Acetyl-p-phenylendiamin in Alkohol (WEDEKIND, B. 33, 434). — Schwarze Kryställchen (aus Alkohol). F: 240—242°.

N,N-Diphenyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 4-Acetamino-triphenylamin $C_{20}H_{19}ON_3 = (C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem salzsauren 4-Amino-triphenylamin (S. 80) durch Kochen mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (HERZ, B. 23, 2538). Durch Erhitzen von 4-Amino-triphenylamin mit Eisessig (HAUSSERMANN, B. 39, 2763). Aus 4-Amino-triphenylamin und Essigsäureanhydrid (GAMBARJAN, B. 41, 3511). — Nadeln (aus verd. Essigsäure), Blättchen (aus Alkohol). F: 197° (HERZ; HAEU.), 195° (G.). — Gibt mit Jodbenzol in Gegenwart von K_2CO_3 und Kupferpulver beim Kochen in Nitrobenzol 4-Acetylanilino-triphenylamin (S. 97) (G.).

N-Äthyl-N-benzyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von N-Äthyl-N-benzyl-p-phenylendiamin (S. 82) mit Essigsäureanhydrid (SCHULTZ, ROHDE, BOSCH, A. 334, 263). — Nadeln (aus Alkohol). F: 111°.

N- α -Naphthyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{18}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch mehrstündiges Sieden von N- α -Naphthyl-p-phenylendiamin mit dem 3—4-fachen Gewicht Eisessig in CO_2 -Atmosphäre am Rückflußkühler (MERZ, STRASSER, J. pr. [2] 60, 557 Anm.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162,5°.

N- β -Naphthyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{18}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N- β -Naphthyl-p-phenylendiamin und Essigsäureanhydrid in wäBr. Alkohol bei 50° (BUCHERER, SEYDE, J. pr. [2] 75, 278). — Strahlige Stäbchen (aus Benzol). F: 160°. Löslich in Alkohol.

Bis-[(4-acetamino-anilino)-methyl]-äther $C_{16}H_{22}O_4N_4 = O(CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus N-Acetyl-p-phenylendiamin und Formaldehyd in Gegenwart von Salzsäure (C. GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 25, 564). — Krystallinisches Pulver (aus Alkohol).

N-Benzal-N'-acetyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{17}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man elektrolysiert 4-Nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 719) in fast neutraler Lösung durch einen sehr großen Stromüberschuß und gibt zu der erhaltenen Lösung des N-Acetyl-p-phenylendiamins Benzaldehyd (BRAND, STORH, B. 49, 2481). Aus N-Acetyl-p-phenylendiamin und Benzaldehyd in wäBrig-alkoh. Lösung (B., St.). — Schwach gefärbte Blättchen (aus Alkohol). F: 165—166°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.

N-[4-Acetamino-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{16}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot N(O) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot HC \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ s. Syst. No. 4194.

N-[5-Oxo-3,3-dimethyl-cyclohexyliden]-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 1,1-Dimethyl-cyclohexandion-(3,5)-mono-[4-acetamino-anil], Dimethyldihydroresorcin-mono-[4-acetamino-anil] $C_{18}H_{20}O_2N_2 = H_2C \begin{smallmatrix} \diagup C(CH_3)_2 \diagdown \\ \diagdown CO \diagup \end{smallmatrix} CH_2 > C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Dimethyldihydroresorcin-mono-[4-amino-anil] (S. 88) beim Kochen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (HAAS, Soc. 89, 395, 570). Aus Dimethyldihydroresorcin (Bd. VII, S. 559) und N-Acetyl-p-phenylendiamin (H.). — Platten (aus Alkohol + Aceton). F: 255—256°. Löslich in Alkohol, Chloroform, unlöslich in Benzol und Alkohol.

Chinon-[4-acetamino-anil]-oxim bezw. 4'-Nitroso-4-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{13}O_3N_2 = HO \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. $ON \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt 4-Amino-diphenylamin (S. 76) mit Eisessig und behandelt die Monoacetylverbindung mit salpetriger Säure in Gegenwart von starken Mineralsäuren (CASSELLA & Co., D. R. P. 176046; C. 1906 II, 1788). — Braun. Schmilzt nicht ohne Zersetzung. Die Lösung in Alkohol ist rotbraun; die Lösung in Alkalien ist durch Säuren färbbar (C. & Co., D. R. P. 176046). — Kondensation mit Sulfonsäuren von Diaryl-naphthylendiaminen-(1,3) zu blauen Wollfarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 185986; Färb. 8, 526; C. 1907 II, 865.

N.N'-Diacetyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{11}O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit Eisessig (BIEDERMANN, LEDOUX, *B.* 7, 1531). — Krystalle (aus heißem Eisessig). Schmilzt oberhalb 295° (B., L.), bei 303° (TROEGER, WESTERKAMP, *Ar.* 247, 663). Sehr wenig löslich in allen Lösungsmitteln, außer in Eisessig (B., L.).

N.N'-Bis-trichloracetyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_5O_2N_2Cl_6 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CCl_3)_2$. *B.* Durch 8-stdg. Kochen von p-Phenylendiamin und Trichloracetylchlorid in Benzol (L. SPIEGEL, P. SPIEGEL, *B.* 40, 1736). — Blättchen (aus Eisessig). F: 264° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther und Chloroform, schwer löslich in Benzol und Alkohol.

N.N'-Diäthyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{14}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Man verseift N.N'-Dibenzolsulfonyl-N.N'-diäthyl-p-phenylendiamin (S. 116) mit Alkali, entzieht das nicht näher untersuchte N.N'-Diäthyl-p-phenylendiamin mit Äther und behandelt es nach dem Verdunsten des Äthers mit Essigsäureanhydrid (HINSBERG, *A.* 265, 189). — Nadeln (aus Wasser). F: $186-187^\circ$.

N.N.N'-Triphenyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 4-Acetylanilino-triphenylamin $C_{26}H_{21}ON_2 = (C_6H_5)_3N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Acetamino-triphenylamin (S. 96) durch Kochen mit Jodbenzol, K_2CO_3 und Kupferpulver in Nitrobenzol (GAMBARJAN, *B.* 41, 3509, 3512). — Hellgraue Blättchen (aus Alkohol). F: 184° . — Löst sich mit methylalkoholischem Kali auf dem Wasserbade verseifen.

N.N-Diphenyl-N'-[4-chlor-phenyl]-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 4-[N-Acetyl-4-chlor-anilino]-triphenylamin $C_{26}H_{21}ON_2Cl = (C_6H_5)_3N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen von 4-[4-Chlor-anilino]-triphenylamin (S. 80) mit Essigsäureanhydrid (GAMBARJAN, *B.* 41, 3509). — Krystalle (aus Alkohol). F: $199-200^\circ$.

N.N'-Diphenyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus N.N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (S. 80), Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei ca. 130° (CALM, *B.* 16, 2807). — Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). F: $191,7^\circ$. Leicht löslich in warmem Benzol und in Chloroform, weniger leicht in heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Benzol oder Alkohol, schwer in Ligroin.

N.N'-Di-o-tolyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{24}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus N.N'-Di-o-tolyl-p-phenylendiamin und Essigsäureanhydrid (PHILIP, *J. pr.* [2] 34, 68). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 189° . Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol.

N.N'-Di-p-tolyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{24}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus N.N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (HATSCHEK, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 233). — Krystalle (aus Alkohol). F: 172° bis 173° . Wenig löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, leichter in Benzol.

N-Benzyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{19}O_2N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man kocht salzsaures N-Benzyl-p-phenylendiamin in Eisessig mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (MELDOLA, COSTE, *Soc.* 55, 592). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: $116,5-117^\circ$.

N.N'-Di-β-naphthyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{26}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus N.N'-Di-β-naphthyl-p-phenylendiamin und Acetylchlorid (RUEFF, *B.* 22, 1082). — Blättchen (aus Benzol). F: 210° . Sehr schwer löslich in kaltem Benzol.

N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-acetamidin $C_{14}H_{16}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von N.N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-acetamidin (Bd. XII, S. 720) in schwach essigsaurer oder alkalischer Flüssigkeit (AUBERT, TÄUBER, D. R. P. 95987; *C.* 1898 I, 968). — Krystalle, in reinem Zustande farblos, Krystallwasser enthaltend. F: 145° . Löslich in Alkohol. — Zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Entwicklung von Acetamidgeruch und Bildung von p-Phenylendiamin.

N.N-Dimethyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{15}H_{19}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3)$. *B.* Beim Kochen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin oder von N.N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (AUWERS, WEHR, *A.* 334, 312). — Nadelbüschel (aus heißem Petroläther). F: $68-69^\circ$. In der Wärme leicht löslich in Eisessig, Wasser, Ligroin, Petroläther, sehr leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Wird durch Sodaaflösung nicht verändert. Geht mit kalter 10%iger Natronlauge teilweise, beim Kochen mit Alkalien vollständig in N.N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin über.

N-Stearoyl-p-phenylendiamin $C_{34}H_{53}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$. *B.* Aus Stearinsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 720) durch Reduktion (SULZBERGER, D. R. P. 188909; *C.* 1907 II, 1668). Aus Stearinsäure und p-Phenylendiamin (S., D. R. P. 193451; 188908 I, 1011). — Krystalle (aus Alkohol). F: $118-119^\circ$; unlöslich in Äther, Petroläther und Wasser, leicht löslich in Alkohol und Chloroform (S., D. R. P. 188909).

N-Benzoyl-p-phenylendiamin $C_{15}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Erhitzen von Benzoesäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 720) mit Zinn und Salzsäure (HÜBNER, A. 208, 295). — Blättchen. *F*: 128°; schwer löslich in Wasser, leicht in Chloroform und Alkohol (H.). — Verwendung für Azofarbstoffe: Soc. St. Denis, D. R. P. 65080; *Frdl.* 8, 731. — $C_{15}H_{13}ON_2 + HCl$. Nadeln (H.). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol (MORGAN, ALCOCK, Soc. 95, 1323). — $2C_{15}H_{13}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (H.).

N-[3-Nitro-benzoyl]-p-phenylendiamin $C_{15}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch Behandeln von N-Formyl-p-phenylendiamin (S. 94) mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) und nachträgliche Verseifung durch Kochen mit verd. Säuren (Höchstes Farbw., D. R. P. 208968; C. 1909 I, 1623). — Goldglänzende braune Schüppchen (aus Alkohol). *F*: 217—218°.

N-[4-Nitro-benzoyl]-p-phenylendiamin $C_{15}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Man behandelt N-Formyl-p-phenylendiamin mit 4-Nitro-benzoylchlorid und kocht das Kondensationsprodukt mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure (Höchstes Farbw., D. R. P. 208968; C. 1909 I, 1623). — Goldglänzende braune Schüppchen (aus Alkohol). *F*: 228°.

N,N-Dimethyl-N'-benzoyl-p-phenylendiamin $C_{15}H_{15}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin durch Benzoylierung (BÖRNSTEIN, B. 29, 1482). Durch Einw. von Benzoylchlorid und Natronlauge auf Glyoxal-bis-[4-dimethylamino-anil] (S. 87) (TORREY, Am. 34, 479). — Nadeln (aus Benzol). *F*: 228° (B.), 223—224° (T.). Schwer löslich in Alkohol (B.).

N-Phenyl-N'-benzoyl-p-phenylendiamin, 4-Benzamino-diphenylamin $C_{17}H_{15}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Amino-diphenylamin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (KEHRMANN, STEPANOFF, B. 41, 4135). — Liefert beim Erhitzen mit Benzoesäure und $ZnCl_2$ 2-Amino-9-phenyl-acridin, dessen Benzoylderivat, 2-Oxy-9-phenyl-acridin und eine Verbindung $C_{25}H_{25}N_4$ (?) (s. u.).

Verbindung $C_{25}H_{25}N_4$ (?). *B.* Beim Erhitzen von 4-Benzamino-diphenylamin, Benzoesäure und $ZnCl_2$ auf 215—220° (neben anderen Produkten) (KEHRMANN, STEPANOFF, B. 41, 4140). — Orangefarbene Kryställchen (aus der alkoh. Lösung des salzsauren Salzes durch wäsr. Ammoniak). *F*: 308°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser. Die gelbe Lösung in H_2SO_4 fluoresciert grün. — $C_{25}H_{25}N_4 + 2HCl$.

N-Äthyl-N-benzyl-N'-benzoyl-p-phenylendiamin $C_{23}H_{23}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-Äthyl-N-benzyl-p-phenylendiamin, Benzoylchlorid und Natronlauge (SOWLTZ, ROHM, BOSCH, A. 334, 263). — Nadeln. *F*: 131,5° (SCH., R., B.), 124° (SOWLTZ, BOSCH, B. 35, 1296).

N,N'-Dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{20}H_{15}O_2N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin, Benzoylchlorid und Natronlauge (HINSBERG, v. UDEJANSKY, A. 254, 264). — Blättchen. Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

N-Methyl-N-benzoyl-p-phenylendiamin $C_{14}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzoesäure-[N-methyl-4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 720) durch Reduktion mit Eisen und sehr verdünnter Salzsäure (MORGAN, ALCOCK, Soc. 95, 1322). — Farblose Nadeln (aus Petroläther). *F*: 153—154°. Sehr wenig löslich in Petroläther. — Sehr unbeständig in Gegenwart von Feuchtigkeit und Alkalien. Läßt sich durch Diazotierung in ein p-[Benzoylmethylamino]-benzoldiazoniumsalz überführen.

N-Methyl-N,N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{21}H_{19}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-Methyl-p-phenylendiamin durch Benzoylierung (BÖRNSTEIN, B. 29, 1482). — Prismen. *F*: 164,5°. Leicht löslich in verd. Alkohol.

N-Äthyl-N-benzoyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{17}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzoesäure-[N-äthyl-4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 721) durch Reduktion mit Eisen und sehr verdünnter Salzsäure (MORGAN, ALCOCK, Soc. 95, 1322). — Farblose Nadeln (aus Petroläther). *F*: 117°. Löslich in Wasser, Benzol, Petroläther. — Sehr unbeständig in Gegenwart von Feuchtigkeit und Alkalien.

N-Phenyl-N-benzoyl-p-phenylendiamin, 4-Amino-N-benzoyl-diphenylamin $C_{19}H_{17}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Nitro-N-benzoyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 721) mit Zinn und Eisessig (LELLMANN, B. 15, 826). — Rötliche Nadeln (aus Alkohol).

N-Phenyl-N,N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin, 4-Benzamino-N-benzoyl-diphenylamin $C_{25}H_{23}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2,5 g N-Phenyl-p-phenylendiamin (S. 76) und 5 g Benzoylchlorid (BIEHRINGER, BUSCH, B. 35, 1971). — Rechteckige Tafeln. *F*: 203° (unkorr.).

N,N'-Diphenyl-N,N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{25}H_{21}O_2N_2 = C_6H_4[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Aus N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (S. 80) und überschüssigem Benzoylchlorid (CALM, B. 16, 2808). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F*: 213,5°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Benzol und Chloroform.

x.x.x-Trinitro-[N.N'-diphenyl-N.N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin] $C_{22}H_{11}O_6N_5$ = $C_{22}H_{11}O_6N_5(NO_2)_3$. B. Durch Nitrieren von N.N'-Diphenyl-N.N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin (BRUNCK, B. 25, 2722). — Nadelchen. F: 248°.

N.N'-Di-o-tolyl-N.N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{24}H_{23}O_2N_2$ = $C_6H_4[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus N.N'-Di-o-tolyl-p-phenylendiamin und Benzoylchlorid bei 160° (PHILIP, J. pr. [2] 34, 68). — Nadelchen (aus Eisessig). F: 235°. Schwer löslich in warmem Alkohol und Äther.

N.N'-Di-p-tolyl-N.N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{24}H_{25}O_2N_2$ = $C_6H_4[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus N.N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin und Benzoylchlorid (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 233). — Schuppen (aus Benzol). F: 222°. Wenig löslich in kaltem Alkohol und Benzol.

N-Benzyl-N.N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{15}O_2N_2$ = $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man kocht salzsaures N-Benzyl-p-phenylendiamin mit Benzoylchlorid und wasserfreiem Natriumbenzoat (MELDOLA, COSTE, Soc. 55, 592). — Nadeln. F: 124°.

N.N'-Di-β-naphthyl-N.N'-dibenzoyl-p-phenylendiamin $C_{40}H_{28}O_2N_2$ = $C_6H_4[N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus N.N'-Di-β-naphthyl-p-phenylendiamin und Benzoylchlorid bei 140° (RUFF, B. 22, 1082). — Blättchen (aus Benzol). F: 220°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther, wenig löslich in kaltem Benzol.

[4-Amino-phenyl]-oxamidsäure $C_8H_7O_2N_2$ = $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Aus p-Phenylendiamin (KOLLER, B. 36, 413) oder salzsaurem p-Phenylendiamin (GRIESS, B. 18, 2409 Anm.) und Oxalsäure in wäßr. Lösung unter Rückfluß. — Farblose Nadeln. Schmilzt oberhalb 280°; schwer löslich in Alkohol und Wasser (K.). — $Ba(C_8H_7O_2N_2)_2$. Weiße Nadeln (K.).

[4-Dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure $C_{10}H_{13}O_2N_2$ = $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit überschüssigem Oxalsäurediäthylester entstehen [4-Dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. u.) und N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-oxamid (s. u.); aus dem Produkt entfernt man durch Äther den freien Oxalsäurediäthylester und trennt dann durch Behandlung mit wäßr. Alkohol den [4-Dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester von dem in Alkohol schwer löslichen N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-oxamid; die freie Säure gewinnt man durch Verseifen des Esters mit alkoh. Kalilauge, Fällen des Kaliumsalzes mit $BaCl_2$ und Zerlegen des Bariumsalzes durch Schwefelsäure (SENDTNER, B. 12, 530). — Nadeln (aus Wasser), Blätter (aus Alkohol). Schmilzt bei 192° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Wasser, schwer in kochendem Alkohol, kaum löslich in kaltem Alkohol und Ligroin. — Kaliumsalz. Unlöslich in kaltem Alkohol. — Bariumsalz. Schwer löslich in Wasser.

Äthylester $C_{12}H_{15}O_2N_2$ = $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbe Blättchen oder Nadeln. F: 117°; schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht in warmem Alkohol (S., B. 12, 531).

Amid, [4-Dimethylamino-phenyl]-oxamid $C_{10}H_{13}O_2N_2$ = $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus [4-Dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester und alkoh. Ammoniak (S., B. 12, 532). — Warzen (aus Alkohol). F: 257—259°. Unlöslich in Äther und kaltem Alkohol, schwer löslich in kochendem Alkohol, leichter in kochendem Benzol. Verbindet sich mit Säuren; die Salze sind in kaltem Wasser schwer, in kochendem leicht löslich. — $2 C_{10}H_{13}O_2N_2 + H_2SO_4$. Krystalle.

N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-oxamid $C_{18}H_{23}O_2N_4$ = $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Oxalsäurediäthylester mit N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S., B. 12, 533). — Gelbes Krystallpulver. Schmilzt noch nicht bei 270°. Unlöslich in Wasser. Wenig löslich in kochendem Alkohol, leichter in kochendem Benzol oder Chloroform. — Zweisäurige Base; die Salze lösen sich leicht in Wasser.

Inneres Anhydrid des [4-Dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure-hydroxy-methylats $C_{11}H_{14}O_2N_2$ = $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot O \cdot CO$. B. Man löst 1 Tl. [4-Amino-phenyl]-oxamidsäure (s. o.) mittels wäßr. Kalilauge in Methylalkohol, fügt 2 Tle. Methyljodid hinzu, läßt die Mischung, die stets alkalisch zu halten ist, 8 Tage stehen, säuert dann mit Jodwasserstoffsäure an und destilliert den Methylalkohol ab; die wäßr. Lösung des so erhaltenen Jodids behandelt man mit Silbercarbonat (GRIESS, B. 18, 2409). — Nadeln oder Blätter mit $2\frac{1}{2} H_2O$. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, noch schwerer in (kochendem) Alkohol, unlöslich in Äther.

[4-Acetamino-phenyl]-oxamidsäure $C_{10}H_{10}O_2N_2$ = $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-oxamidsäure (s. o.) und Essigsäureanhydrid bei ca. 10° in Gegenwart von Soda (KOLLER, B. 36, 414). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol).

Schmilzt oberhalb 270°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Liefert durch Behandlung mit Salpeterschwefelsäure [2-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure (S. 122), durch Behandlung mit rauchender Salpetersäure [3-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure (S. 122).

Äthylester $C_{12}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus N-Acetyl-p-phenylendiamin (S. 94) und Oxalsäurediäthylester in warmem absol. Alkohol (K., B. 36, 414). — Nadeln. F: 193° (Zers.).

p-Phenylen-bis-oxamidsäure $C_{10}H_8O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht bei 1–2-stdg. Kochen von 1 Tl. p-Phenylendiamin mit 10 Tln. Oxalsäurediäthylester; man verseift den Ester durch verd. Natronlauge (R. MEYER, SEELIGER, B. 29, 2643). — $Na_2C_{10}H_6O_4N_2$. Nadelchen (aus alkoholhaltigem Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser.

Diäthylester $C_{14}H_{16}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 215° (R. M., S., B. 29, 2642).

Diamid, p-Phenylen-bis-oxamid $C_{10}H_{10}O_4N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2)_2$. B. Man versetzt die heiße alkoh. Lösung des p-Phenylen-bis-oxamidsäureäthylesters mit wäBr. Ammoniak (R. M., S., B. 29, 2643). — Krystallpulver. Schmilzt noch nicht bei 310°. Nicht merklich löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

p-Phenylen-bis-[malonamidsäure-äthylester] $C_{16}H_{20}O_6N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei 2-stdg. Kochen von p-Phenylendiamin mit der 5- oder 10-fachen Menge Malonsäurediäthylester (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 28). — Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol und Benzol, etwas schwerer in Wasser, unlöslich in Äther und Ligroin.

[4-Amino-phenyl]-succinamidsäure $C_{10}H_{12}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus p-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) in Essigesterlösung (R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 39). Man suspendiert 4,4 g N-[4-Nitro-phenyl]-succinimid

$\begin{matrix} H_2C \cdot CO \\ H_2C \cdot CO \end{matrix} \rangle N \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (Syst. No. 3201) in 100 ccm Wasser, versetzt mit 1 g Eisessig und allmählich mit 4 g Eisenfeilspänen und kocht 15 Minuten, macht durch Zusatz von 2 g Na_2CO_3 alkalisch, kocht 8 Minuten, filtriert und neutralisiert das Filtrat durch Zugabe von Essigsäure und gepulvertem Calciumcarbonat (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 87, 932). — Schmilzt bei 183°, erstarrt bei weiterem Erhitzen wieder und sublimiert gegen 300° (R. M., J. M.). Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt bildet sich p-Phenylen-bis-succinimid (Syst. No. 3201) und N-[4-Amino-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201); beim Kochen mit Wasser entsteht p-Phenylen-bis-succinamidsäure (s. u.) (R. M., J. M.).

p-Phenylen-bis-succinamidsäure $C_{14}H_{16}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Aus p-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) beim Kochen in alkoh. Lösung (R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 33). — Nadeln. F: 262°. Spaltet etwas oberhalb des Schmelzpunktes Wasser ab unter Bildung von p-Phenylen-bis-succinimid (Syst. No. 3201) und N-[4-Amino-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201).

p-Phenylen-bis-[isosuccinamidsäure-äthylester] $C_{16}H_{24}O_6N_2 = C_6H_4[NH \cdot CO \cdot CH(CH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$. B. Bei 10-stdg. Kochen von p-Phenylendiamin mit 6 Tln. Isobernsteinsäurediäthylester (Bd. II, S. 629) (R. MEYER, JAEGER, A. 347, 37). — Nadeln (aus Chloroform). F: 180–181°. Unlöslich in Äther, löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform.

[d-Campfersäure]-α-[4-amino-anilid], N-[4-Amino-phenyl]-α-campheramidsäure $C_{19}H_{22}O_4N_2 = \begin{matrix} H_2C & & C(CH_3)(CO_2H) \\ & \diagdown & / \\ H_2C \cdot CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2) & & C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus N-[4-Benzolazo-phenyl]-α-campheramidsäure (Syst. No. 2172) in alkoh. Lösung durch Reduktion mit Zinnchlorür (WOOTTON, Soc. 91, 1897). — Weißes amorphes Pulver. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, unlöslich in Petroläther. Wenig beständig. Löslich in wäBr. Alkalien.

[d-Campfersäure]-α-[4-acetamino-anilid], N-[4-Acetamino-phenyl]-α-campheramidsäure $C_{19}H_{24}O_4N_2 = \begin{matrix} H_2C & & C(CH_3)(CO_2H) \\ & \diagdown & / \\ H_2C \cdot CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3) & & C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus Campher-säureanhydrid (Syst. No. 2476) und N-Acetyl-p-phenylendiamin beim Erhitzen (WOOTTON, Soc. 91, 1897). — Blättchen (aus verd. Essigsäure). F: 233–234°.

N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalamidsäure $C_{17}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Neben N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3218) beim Kochen von N-Acetyl-p-phenylendiamin und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in Wasser (CHAZEL, B. 40, 3179, 3183). — Weiße, krystallinische Substanz. Schmilzt ober-

halb 270°. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol und Pyridin, löslich in Ätzalkalien und Alkalicarbonaten. Liefert, in konz. Schwefelsäure bei —5° mit KNO₃ behandelt, N-[2-Nitro-4-acetamino-phenyl]-phthalamidsäure (S. 122), bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure ein Dinitroderivat C₁₆H₁₂O₈N₄ (s. u.). — Ba(C₁₆H₁₂O₈N₄)₂. Rötlich-weiße Nadelchen (aus Wasser).

x.x.-Dinitro-[N-(4-acetamino-phenyl)-phthalamidsäure] C₁₆H₁₂O₈N₄ = C₁₆H₁₂O₈N₄(NO₂)₂. B. Bei der Nitrierung der N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalamidsäure (S. 100) in rauchender Salpetersäure (D: 1,5) bei —5° bis —10° (CHAZEL, B. 40, 3184). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 180°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Benzol.

[4-Amino-phenyl]-urethan C₉H₁₀O₂N₂ = H₂N·C₆H₄·NH·CO₂·C₂H₅. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-carbanilsäure-äthylester (Bd. XII, S. 723) mit Zinn und Salzsäure (HAGER, B. 17, 2626; BEHREND, A. 233, 10). Das Hydrochlorid entsteht bei einstündigem Kochen von [4-Acetamino-phenyl]-urethan (S. 103) mit einem Gemisch aus 3 Vol. konz. Salzsäure und 1 Vol. Wasser (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, B. 27, 399; A. 293, 374). — Nadeln (aus Wasser). F: 73—74° (B.). Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Benzol (H.A.). — C₉H₁₀O₂N₂ + HCl. Nadeln. Schmilzt bei 242—244° unter Zersetzung (H. SCH., O.). Leicht löslich in Wasser (H.A.). — C₉H₁₀O₂N₂ + H₂SO₄. Leicht löslich in Wasser (H.A.). — Oxalat C₉H₁₀O₂N₂ + C₂H₂O₄. Violette Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (H.A.). — 4C₉H₁₀O₂N₂ + 4HCl + HgCl₂. Nadeln (H.A.). — 2C₉H₁₀O₂N₂ + SnCl₄ + H₂O. Nadeln (B.). — 3C₉H₁₀O₂N₂ + 3HCl + SnCl₄. Blättchen (H.A.). — 2C₉H₁₀O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellbraun (H.A.).

Verbindung C₂₀H₂₂O₄N₂. B. Aus salzsaurem [4-Amino-phenyl]-urethan und Benzoylchlorid bei 150° (HAGER, B. 17, 2628; vgl. B. 18, 2577). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht bei 360°. Fast unlöslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Eisessig.

[4-Amino-phenyl]-harnstoff C₇H₉ON₃ = H₂N·C₆H₄·NH·CO·NH₂. B. Das Hydrochlorid entsteht bei 1/2-stdg. Kochen von [4-Acetamino-phenyl]-harnstoff (S. 103) mit einem Gemisch aus 3 Vol. konz. Salzsäure und 1 Vol. Wasser (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 375). Durch Einw. siedender 5%iger Salzsäure auf [4-Amino-phenyl]-cyanamid (s. u.) (PIERON, A. ch. [8] 15, 188). — Blättchen oder Schuppen (aus Äther). F: 129° (P.), 129—130° (H. SCH., O.). Sehr löslich in Wasser und Alkohol (H. SCH., O.). — Liefert bei der Einw. von Bromcyan [4-Cyanamino-phenyl]-harnstoff (S. 104) (P.). Mit Oxalsäurediäthylester entsteht [4-Ureido-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 104) (H. SCH., O.). — C₇H₉ON₃ + HCl. Blättchen. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (H. SCH., O.).

N-Phenyl-N'-[4-amino-phenyl]-harnstoff C₁₃H₁₃ON₃ = H₂N·C₆H₄·NH·CO·NH·C₆H₅. B. Man vereinigt die Benzollösungen von Phenylisocyanat und von p-Phenylendiamin (LELLMANN, WÜRTNER, A. 228, 223). — Nadelchen (aus Alkohol). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig, unlöslich in Äther und Benzol. Zeigt keinen scharfen Schmelzpunkt und zersetzt sich beim Erhitzen in Anilin und polymeren(?) p-Phenylharnstoff (S. 71).

N,N'-Bis-[4-amino-phenyl]-harnstoff C₁₃H₁₁ON₄ = (H₂N·C₆H₄·NH)₂CO. B. Durch Reduktion des N,N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-harnstoffs (Bd. XII, S. 723) mit Zinn und Salzsäure (VITTENET, Bl. [3] 21, 150). Aus N,N'-Bis-[4-acetamino-phenyl]-harnstoff durch wäßr. Salzsäure (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 377). Beim Behandeln des Nitrierungsproduktes von N,N'-Diphenylharnstoff (N,N'.4.4'-Tetranitro-carbanilids?) mit Zinn und Salzsäure (FLEISCHER, NEMES, B. 10, 1296; vgl. H. SCH., O.). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). Sublimiert beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (F., N.; H. SCH., O.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (F., N.), mäßig in kaltem Alkohol (H. SCH., O.). — Über Disazofarbstoffe, die sich vom N,N'-Bis-[4-amino-phenyl]-harnstoff ableiten, vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 46737, 47902, 50852; *Frdl.* 2, 450—453. — C₁₃H₁₁ON₄ + 2 HCl. Krystalle (V.). — C₁₃H₁₁ON₄ + 2 HCl + SnCl₄. Krystalle (F., N.).

N-Cyan-p-phenylendiamin, [4-Amino-phenyl]-cyanamid C₇H₇N₃ = H₂N·C₆H₄·NH·CN. B. Durch allmählichen Zusatz von 1 Mol.-Gew. Bromcyan in verd. Lösung zu einer konzentrierten wäßrigen, 40° warmen Lösung von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin (PIERON, A. ch. [8] 15, 186). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, weniger in Benzol, Äther und CCl₄. Löslich in verd. Säuren und Alkalien. — Wird durch siedende 5%ige Salzsäure in [4-Amino-phenyl]-harnstoff (s. o.) verwandelt.

N-[4-Amino-phenyl]-N'-guan-yl-guanidin, ω-[4-Amino-phenyl]-biguanid C₈H₁₂N₆ = H₂N·C₆H₄·NH·C(:NH)·NH·C(:NH)·NH₂ bzw. desmotrope Formen. B. Das Sulfat entsteht bei der elektrolytischen Reduktion des schwefelsauren ω-[4-Nitro-phenyl]-

biganids (Bd. XII, S. 724) in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Bleikathode bei 50–60° (HERMANN, *M.* 26, 1035). — $2C_6H_{12}N_4 + H_2SO_4$. Weiße Nadelchen oder prismatische Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Orthokohlensäure-tetrakis-[4-amino-anilid] $C_{22}H_{26}N_8 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH)_4C$. Über ein unter dieser Formel beschriebenes Produkt vgl. HÜBNER, *B.* 10, 1718.

[4-Amino-phenyl]-thioharnstoff $C_7H_9N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. *B.* Man kocht eine Lösung von 9 g salzsaurem p-Phenylendiamin und 5 g Kaliumrhodanid in 200 ccm Wasser etwa 1 Stde., filtriert von dem sich gleichzeitig in geringer Menge bildenden p-Phenyl-bis-thioharnstoff (S. 105) ab und macht das Filtrat mit Natronlauge alkalisch (FRERICHS, HUPKA, *Ar.* 241, 162). — Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 190°. Sehr wenig löslich in Alkohol und kaltem Wasser, ziemlich in siedendem Wasser. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter NH_3 -Verlust in polymeren p-Phenylthioharnstoff (S. 71) über. Liefert beim Erhitzen der wäbr. Lösung des salzsauren Salzes mit Kaliumrhodanid p-Phenyl-bis-thioharnstoff. — $C_7H_9N_2S + HCl$. Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $2C_7H_9N_2S + H_2SO_4$. Farblose Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

N-Phenyl-N'-[4-amino-phenyl]-thioharnstoff $C_{13}H_{15}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eintragen von Phenylsenfö (gelöst in Benzol) in die Benzollösung von (etwas über 1 Mol.-Gew.) p-Phenylendiamin (LELLMANN, WÜRTHNER, *A.* 228, 218). — Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in Eisessig, etwas schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. Zerfällt oberhalb 163° in Anilin und polymeren p-Phenylthioharnstoff (S. 71).

N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-thioharnstoff $C_{13}H_{14}N_4S = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2CS$. *B.* Beim Kochen von 432 Tln. p-Phenylendiamin mit 76 Tln. Schwefelkohlenstoff bis zum Aufhören der H_2S -Entwicklung in alkoh. Lösung (neben dem polymeren p-Phenylthioharnstoff, S. 71) (Farbw. Griesheim, D. R. P. 58204, 60152; *Frdl.* 3, 31, 32). Aus dem Kondensationsprodukt von N-Acetyl-p-phenylendiamin (S. 94) mit Schwefelkohlenstoff (F: 240°) durch Verseifen unter Druck, neben einer zweiten Base (KOETZLE, D. R. P. 127466; *C.* 1902 I, 154). — Farblose Nadeln. F: 195°; schwer löslich in siedendem Alkohol und Wasser; leicht löslich in Essigsäure und verdünnten Mineralsäuren (F. G.). — Überführung in indulinartige Farbstoffe durch Erhitzen mit aromatischen Diaminen wie Benzidin, p-Phenylendiamin: ROHNER, D. R. P. 69785; *Frdl.* 3, 320.

[4-Amino-phenyl]-dithiocarbamidsäure $C_7H_8N_2S_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS_2H$. *B.* Das Ammoniumsalz entsteht aus p-Phenylendiamin in alkoh. Lösung mit Schwefelkohlenstoff und überschüssigem wäbr. Ammoniak (LOSANITSCH, *B.* 40, 2973). — $NH_4C_7H_8N_2S_2$. Gelbliche Krystalle. F: 250° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol und Äther.

[4-Dimethylamino-phenyl]-harnstoff $C_9H_{13}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus schwefelsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Kaliumcyanat (BINDER, *B.* 12, 536). — Nadeln (aus Wasser). F: 179°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in kochendem. Einsäurige Base. — Das salzsaure und schwefelsaure Salz sind in Wasser sehr leicht löslich. — $2C_9H_{13}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen.

N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-harnstoff $C_{17}H_{23}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH]_2CO$. *B.* Beim Erhitzen von 1 Tl. Harnstoff mit 4 Tln. N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin auf 130–150°; man behandelt das Produkt mit warmem Alkohol, stellt das schwefelsaure Salz dar und zerlegt es durch Soda (BINDER, *B.* 12, 536). Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Chloroform (MICHLER, ZIMMERMANN, *B.* 14, 2179). — Nadeln (aus Aceton), Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 262° (B.), F: 246° (M., Z.), 258–259° (Zers.) (STAUDINGER, ENDLE, *B.* 50 [1917], 1046). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (B.; M., Z.), leichter in kochendem Aceton (B.). — $C_{17}H_{23}ON_4 + 2HCl$. Sehr leicht löslich in Wasser (B.). — $C_{17}H_{23}ON_4 + H_2SO_4$. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (B.). — $C_{17}H_{23}ON_4 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarben (M., Z.).

[4-Dimethylamino-phenyl]-thioharnstoff $C_9H_{13}N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. *B.* Durch Einw. von Ammoniumrhodanid auf N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin-hydrochlorid (WHEELER, JAMIESON, *Am. Soc.* 25, 370). — Blaßgelbes Pulver (aus Alkohol). F: 180–181° (Zers.).

N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{23}N_4S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH]_2CS$. *B.* Beim Kochen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (BAUR, *B.* 12, 534). — Nadeln (aus Benzol). F: 186,5°. Unlöslich in Wasser, kaum löslich in kaltem Alkohol, ziemlich in heißem Benzol, leicht in verdünnten Säuren. Sehr beständig. Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid entsteht ein in Blättchen krystallisierendes, bei 71° schmelzendes Derivat. — Die Salze sind in Wasser leicht löslich. $C_{17}H_{23}N_4S + 2HCl$.

ω -[4-Dimethylamino-phenyl]-dithiobiuret $C_{10}H_{14}N_4S_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. *B.* Beim Erhitzen von N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Xanthanwasserstoff („Persulfocyanssäure“) $\begin{array}{c} S \text{---} S \\ | \quad | \\ SC \text{---} NH \text{---} C : NH \end{array}$ (Syst. No. 4445) (FROMM, WELLER, A. 361, 346). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 168—169°. — Gibt mit Jod in Alkohol das Dihydrojodid des [4-Dimethylamino-phenyl]-thiurets $\begin{array}{c} S \text{---} S \\ | \quad | \\ (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C \text{---} NH \text{---} C : NH \end{array}$ (Syst. No. 4445). — $C_{10}H_{14}N_4S_2 + HCl$. Weiße Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 205°.

N-[4-Dimethylamino-phenyl]-S-benzyl-N'-cyan-isothioharnstoff $C_{17}H_{18}N_4S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) : N \cdot CN$ bzw. $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CN$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. ω -[4-Dimethylamino-phenyl]-dithiobiuret, 3 Mol.-Gew. Benzylchlorid und 3 Mol.-Gew. NaOH in Alkohol (FROMM, WELLER, A. 361, 350). — Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 193°.

N,N'-Bis-[4-anilino-phenyl]-thioharnstoff $C_{25}H_{22}N_4S = (C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2CS$. *B.* Bei anhaltendem Kochen von 4-Amino-diphenylamin mit Schwefelkohlenstoff (HEUCKE, A. 255, 192). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180°. — HgO erzeugt die Verbindung $C_{25}H_{18}N_4S$ (s. u.).

Verbindung $C_{25}H_{18}N_4S$. *B.* Beim Kochen einer alkoh. Lösung von N,N'-Bis-[4-anilino-phenyl]-thioharnstoff (s. o.) mit überschüssigem HgO (HEUCKE, A. 255, 192). — Blaßgrüne Tafelchen (aus Alkohol). F: 117°.

N,N'-Bis-[4-(4-chlor-anilino)-phenyl]-thioharnstoff $C_{22}H_{20}N_4Cl_2S = (C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2CS$. *B.* Scheidet sich beim 3-stdg. Kochen einer Lösung von 1 Tl. 4'-Chlor-4-amino-diphenylamin (S. 78) in 5 Tln. Schwefelkohlenstoff und 10 Tln. Alkohol aus (JACOBSON, STRUBE, A. 303, 316). — Blättchen (aus Alkohol). F: 176°. Sehr wenig löslich in Ligroin und CS_2 , unlöslich in verdünnten Alkalien.

[4-Anilino-phenyl]-dithiocarbamidsäure $C_{13}H_{11}N_3S_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS_2H$. *B.* Das 4-Amino-diphenylamin-Salz entsteht aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) in Äther mit Schwefelkohlenstoff (JACOBSON, A. 367, 334 Anm.). — Salz des 4-Amino-diphenylamins $C_{13}H_{11}N_3 + C_{13}H_{11}N_3S_2$. Krystalle, schmilzt zum Teil, aber nicht vollständig bei 70° bis 71° unter Gasentwicklung. Entwickelt beim Aufbewahren Geruch nach H_2S .

N-Phenyl-N'-[4-äthylbensylamino-phenyl]-thioharnstoff $C_{23}H_{23}N_3S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-Äthyl-N-benzyl-p-phenylendiamin und Phenylsenföhl (SCHULTZ, ROHDE, BOSCH, A. 334, 264). — Krystalle. F: 149°.

[4-Acetamino-phenyl]-urethan $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Man suspendiert 2 Mol.-Gew. trocknes gepulvertes N-Acetyl-p-phenylendiamin in Äther, fügt 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) zu, läßt 1—2 Stdn. in der Kälte unter Umschütteln stehen, erhitzt 1 Stde. auf dem Wasserbad, verjagt den Äther und entfernt aus dem Rückstand salzsaures N-Acetyl-p-phenylendiamin durch wenig heißes Wasser (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, B. 27, 398; A. 293, 374). — Prismen (aus Alkohol). F: 202,5°.

[4-Acetamino-phenyl]-harnstoff $C_9H_{11}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus 3 Tln. N-Acetyl-p-phenylendiamin-hydrochlorid, gelöst in Wasser, mit 2 Tln. Kaliumcyanat (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, B. 27, 400; A. 293, 375). — Prismen oder Nadeln. F: 354° (korr.). Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

N,N'-Bis-[4-acetamino-phenyl]-harnstoff $C_{17}H_{21}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2CO$. *B.* Entsteht neben [4-Acetamino-phenyl]-harnstoff, wenn man 1 Mol.-Gew. N-Acetyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Harnstoff auf 120°, dann bis gegen 135°, schließlich allmählich bis 150° fast bis zum Aufhören der NH_2 -Entwicklung erhitzt; man kocht das Produkt mit sehr verd. Salzsäure aus und wäscht den Rückstand mit Wasser und Alkohol (H. SCH., O., B. 27, 399; A. 293, 376). — Schüppchen. F: 344° (korr.). Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-Phenyl-N'-[4-diacetyl-amino-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{17}O_4N_3S = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [4-Diacetyl-amino-phenyl]-senföhl und Anilin (ФИНСКН, СЕРВАНСКИ, J. pr. [2] 50, 410). — Schüppchen (aus Alkohol). F: 220—221°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol.

[4-Benzamino-phenyl]-urethan $C_{15}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Versetzen einer Lösung von [4-Amino-phenyl]-urethan in viel kaltem Benzol mit einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid in Benzol (HAGER, B. 17, 2627). — Nadeln (aus Alkohol). F: 230°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Liefert mit Salpetersäure (spez. Gew. = 1,53) ein bei 210° schmelzendes Trinitroderivat $C_{15}H_{13}O_5N_5 = C_{15}H_{13}O_5N_2(NO_2)_3$, das in gelben Nadeln kristallisiert und schwer löslich ist.

[4-Carbäthoxyamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{13}H_{15}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Entsteht neben einer bei 180° schmelzenden Verbindung bei 2-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. [4-Amino-phenyl]-urethan, gelöst in Alkohol, mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Oxalsäurediäthylester; man verdunstet die nach dem Erkalten abfiltrierte Lösung im Vakuum und extrahiert den abgepressten Rückstand mit Benzol (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, *B.* 27, 961; *A.* 293, 378). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). *F.*: $131-132^\circ$ Sehr löslich in Alkohol. Mit alkoh. Ammoniak entsteht [4-Carbäthoxyamino-phenyl]-oxamid (s. u.).

[4-Carbäthoxyamino-phenyl]-oxamid $C_{11}H_{13}O_4N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Versetzen der alkoh. Lösung von [4-Carbäthoxyamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester mit alkoh. Ammoniak (H. SCH., O., *B.* 27, 962; *A.* 293, 379). — Nadeln. Schmilzt nicht unzersezt bei $301-302^\circ$. Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in siedendem Alkohol.

N-Phenyl-N'-[4-carbäthoxyamino-phenyl]-oxamid $C_{17}H_{19}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Bei $1\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. [4-Carbäthoxyamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester mit 1 Mol.-Gew. Anilin (H. SCH., O., *B.* 27, 962; *A.* 293, 379). — Nadeln (aus kochendem Alkohol). *F.*: 351° (korr.). Schwer löslich in kochendem Alkohol, kaum in Wasser und Benzol.

[4-Ureido-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{11}H_{13}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Bei 1-stdg. Erhitzen von [4-Amino-phenyl]-harnstoff mit Oxalsäurediäthylester; man extrahiert das Produkt mit Benzol (H. SCH., O., *B.* 27, 962; *A.* 293, 380). — Nadeln (aus wäbr. Alkohol). *F.*: $210-211^\circ$. Sehr löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Alkoholisches Ammoniak erzeugt [4-Ureido-phenyl]-oxamid (s. u.).

[4-Ureido-phenyl]-oxamid $C_9H_{10}O_3N_4 = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus [4-Ureido-phenyl]-oxamidsäure-äthylester und alkoh. Ammoniak (H. SCH., O., *B.* 27, 963; *A.* 293, 380). — Pulver. Unlöslich in siedendem Alkohol.

Polymerer (?) p-Phenylharnstoff ($C_7H_8ON_2$)_x. Vgl. darüber S. 71.

Polymerer p-Phenylthioharnstoff ($C_7H_8N_2S$)_x. Vgl. darüber S. 71.

p-Phenylendiurethan $C_{13}H_{15}O_5N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiisocyanat (S. 105) und Alkohol (GATTERMANN, WRAMPFMEYER, *B.* 18, 2605). Beim Erwärmen von Terephthalsäurediazid (Bd. IX, S. 847) mit absol. Alkohol (DAVIDIS, *J. pr.* [2] 54, 87). Aus p-Phenylendiamin und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, *A.* 293, 375). — Tafeln (aus Ligroin), Prismen (aus Alkohol). *F.*: 196° bis $196,5^\circ$ (korr.) (H. SCH., O.), 195° (D.). Äußerst leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin (D.).

[4-Ureido-phenyl]-urethan, [4-Carbäthoxyamino-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{13}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Beim Vermischen der stark abgekühlten konzentrierten wäßrigen Lösung von 1 Mol.-Gew. salzsaurem [4-Amino-phenyl]-urethan und 1 Mol.-Gew. Kaliumcyanat (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, *B.* 27, 399; *A.* 293, 377). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: $197-198^\circ$. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, unlöslich in Äther.

p-Phenylendiharnstoff $C_8H_{10}O_4N_4 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. salzsaurem p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Kaliumcyanat (LELLMANN, *A.* 221, 14). Aus p-Phenylendiisocyanat und Ammoniak (GATTERMANN, WRAMPFMEYER, *B.* 18, 2605). Durch Einw. von heißer Salzsäure auf [4-Cyanamino-phenyl]-harnstoff (s. u.) (PIERON, *A. ch.* [8] 15, 210). — Blättchen. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; äußerst schwer löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln (L.).

[4-Cyanamino-phenyl]-harnstoff, [4-Ureido-phenyl]-cyanamid $C_8H_8ON_4 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CN$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Bromcyan in Gegenwart von wäbr. $KHCO_3$ (PIERON, *A. ch.* [8] 15, 185, 207). Aus p-Phenyl-bis-thioharnstoff und Kupferoxyd in siedender alkalischer Lösung (P.). Aus [4-Amino-phenyl]-harnstoff und Bromcyan (P.). — Farblose, an der Luft sich allmählich schwach blau färbende Nadeln. Schmilzt beim raschen Erhitzen teilweise bei 255° unter Zersetzung und erstarrt dabei sofort wieder zu einer braunen Masse, die bis 320° noch nicht schmilzt. Färbt sich beim langsamen Erhitzen zwischen 225° und 230° hellgrün und schmilzt dann erst oberhalb 310° . Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in siedendem Wasser, Benzol und Äther, leichter in Alkohol; löslich in Alkalien zu einer gelblichen, an der Luft sich violett färbenden Flüssigkeit; ziemlich löslich in kalter konz. Salzsäure.

p-Phenyl-bis-[thiocarbamidsäure-O-äthylester], p-Phenyl-bis-monothio-urethan $C_{15}H_{17}O_2N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Bei längerem Kochen von p-Phenyl-bis-äthylol (S. 105) mit Alkohol (BILLETTER, STEINER, *B.* 20, 230). — Krystallpulver. *F.*: 197° .

p-Phenylen-bis-thioharnstoff $C_8H_{10}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH_2)_2$. *B.* Bei 1-stdg. Erhitzen des aus salzsäurem p-Phenylendiamin und Ammoniumrhodanid erhaltenen rhodanwasserstoffsäuren p-Phenylendiamins auf 120° (LELLMANN, *A.* **221**, 11). Aus p-Phenylendisenfö (s. u.) und NH_3 (BILLETER, STEINER, *B.* **20**, 230). Durch Erhitzen der wäßr. Lösung des salzsäuren [4-Amino-phenyl]-thioharnstoffs mit Kaliumrhodanid (FRERICHS, HUPKA, *Ar.* **241**, 163). — Nadeln (aus wäßr. Ammoniak). *F.*: 220° (*B.*, *St.*), 218° ; schwer löslich in Alkohol (*L.*, *A.* **221**, 11). — Wird durch alkal. Bleilösung geschwärzt (*L.*, *A.* **228**, 248). Liefert in alkal. Lösung bei der Einw. von Kupferoxyd [4-Cyanamino-phenyl]-harnstoff (PIERON, *A. ch.* [8] **15**, 185, 207).

p-Phenylen-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{14}H_{18}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH:CH_2)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und Allylsenfö (Bd. IV, S. 214) (LELLMANN, *A.* **221**, 31). — *F.*: 200° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Chloroform, etwas leichter in Eisessig.

p-Phenylen-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{20}H_{18}N_4S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und Phenylsenfö (Bd. XII, S. 453) (LELLMANN, *A.* **221**, 28). — Blättchen. Äußerst schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Zerfällt beim Schmelzen in Thiocarbamilid und polymeren p-Phenylenthioharnstoff (*S.* 71).

4-Diacetyl-amino-phenylsenfö $C_{11}H_{10}O_2N_2S = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:CS$. *B.* Entsteht neben 4,4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon bei 4-stdg. Erhitzen von 4—5 g N-[4-Diacetyl-amino]-phenylauramin $(CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 1873) mit 12—15 g CS_2 auf 180° (FINCKH, SCHWIMMER, *J. pr.* [2] **50**, 409). — Schüppchen (aus Benzol). *F.*: 195° . Unlöslich in CS_2 , sehr schwer löslich in Alkohol.

p-Phenylendiisocyanat, **p-Phenylendicarbonimid** $C_6H_4O_2N_2 = C_6H_4(N:CO)_2$. *B.* Beim Überleiten von Phosgen über auf 200 — 250° erhitztes salzsäures p-Phenylendiamin (GATTERMANN, WRAPPELMAYER, *B.* **18**, 2604). — Sublimiert in Nadeln. *F.*: 91° . Liefert mit NH_3 p-Phenylendiharnstoff (*S.* 104) und mit Alkohol p-Phenylendiurethan (*S.* 104).

p-Phenylendiisocyanatdetetrabromid, **p-Phenylendicarbylamintetrabromid** $C_6H_4N_2Br_4 = C_6H_4(N:CBR_2)_2$. *B.* Aus p-Phenylendicarbylammin (*S.* 84) und Brom in Äther (KAUFER, *B.* **24**, 1578). — Nadeln. *F.*: 137 — 138° (*K.*, *B.* **24**, 1578). Spaltet beim Kochen mit Methylalkohol Brom ab (*K.*, *M.* **22**, 1077).

p-Phenylendiisothiocyanat, **p-Phenylendisenfö** $C_8H_4N_2S_2 = C_6H_4(N:CS)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und Thiophosgen $CSCl_2$, beide gelöst in Chloroform (BILLETER, STEINER, *B.* **20**, 230). — Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 130° (korr.). Verbindet sich mit NH_3 zu p-Phenylen-bis-thioharnstoff (s. o.) und mit Alkohol zu p-Phenylen-bis-monothiourethan (*S.* 104).

N-[4-Amino-phenyl]-glycin $C_8H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Durch Reduktion des N-[4-Nitro-phenyl]-glycins (Bd. XII, S. 725) mit Zinn und Salzsäure (Höchstes Farb., D. R. P. 88433; *Frdl.* **4**, 1156). — Blättchen (aus Wasser), die sich bei etwa 180° gelb färben und bei 208° unter Zersetzung schmelzen. Die farblosen Lösungen in verdünnten Säuren oder Alkalien färben sich an der Luft violett. $FeCl_3$ färbt die wäßr. Lösung grün, dann violett. Gold- und Silbersalze rufen zunächst eine Violettfärbung hervor und werden dann zu Metall reduziert; mit Kaliumferricyanid entsteht Orange, beim Erwärmen Grünfärbung.

N-[4-Amino-phenyl]-glycin-nitril, **N-Cyanmethyl-p-phenylendiamin** $C_8H_8N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CN$. *B.* Beim Kochen der aus p-Phenylendiamin und Formaldehyd-Natriumdisulfit erhältlichen Verbindungen $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2(SO_3Na)$ (*S.* 83) bzw. $C_6H_4[NH \cdot CH_2(SO_3Na)]_2$ (*S.* 83) mit KCN in wäßr. Lösung (BUCHERER, SCHWALBE, *B.* **39**, 2804). — Tafeln. *F.*: 168° . Ziemlich löslich in verd. Salzsäure; wird aus dieser Lösung durch Natronlauge gefällt. — Entwickelt beim Kochen mit Natronlauge Ammoniak. Läßt sich diazotieren.

N-[4-Dimethylamino-phenyl]-glycin $C_{10}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Durch Kochen des N-[4-Dimethylamino-phenyl]-glycinnitrils mit Kalilauge (FREUND, WIRSING, *B.* **40**, 204). — *F.*: 182 — 183° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $KC_{10}H_{13}O_2N_2$. Schüppchen (aus verd. Kalilauge + Alkohol). Beginnt gegen 280° sich zu zersetzen; ist bei 308° geschmolzen. — Durch Schmelzen mit Natriumamid und darauf folgendes Behandeln des wäßr. Auszugs der Schmelze mit Luft entsteht 5,5'-Bis-[dimethylamino]-indigo.

[N-(4-Dimethylamino-phenyl)-glycin]-amid $C_{10}H_{15}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] **29**, 968). — *F.*: 159 — 160° .

N-[4-Dimethylamino-phenyl]-glycin-nitril, **N,N-Dimethyl-N'-cyanmethyl-p-phenylendiamin** $C_{10}H_{13}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CN$. *B.* Durch 2-stdg. Erhitzen von N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Blausäure und Formaldehydlösung auf 100° (FREUND, WIRSING, *B.* **40**, 204). — Nadeln. *F.*: 80 — 81° . Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. — Durch Kochen mit Kalilauge entsteht N-[4-Dimethylamino-phenyl]-glycin.

p-Phenylendiglycin $C_{10}H_{12}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. *B.* Beim Digerieren des p-Phenyl-bis-glycinäthylesters mit starker Salzsäure (ZIMMERMANN, KNYRIM, *B.* 16, 515). Aus p-Phenyl-bis-glycinnitril oder aus p-Phenyl-bis-glycinamid durch Verseifen mit verd. Alkalien oder Mineralsäuren (Höchstler Farb., D. R. P. 145062; *C.* 1903 II, 1036). — Krystalle (aus viel siedendem Wasser). *F.*: 233–235° (Zers.); fast unlöslich in kaltem Wasser und in Alkohol; leicht löslich in verd. Mineralsäuren und Alkalien (H. F.). — $C_{10}H_{12}O_4N_2 + 2 HCl$. Blättchen (aus Salzsäure). Leicht löslich in Wasser (Z., K.).

Diäthylester $C_{14}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und Chloressigester (ZIMMERMANN, KNYRIM, *B.* 16, 515). — Nadeln. *F.*: 83°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Diamid $C_{10}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2)_2$. *B.* Aus p-Phenyl-bis-glycinnitril durch Eintragen in gekühlte konz. Schwefelsäure (Höchstler Farb., D. R. P. 145062; *C.* 1903 II, 1036). Aus p-Phenylendiamin und Chloressigsäure-amid (LUMIÈRE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung bei 250–252° (L., P.). 270–275° (H. F.). Unlöslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in kalten Alkalien; löslich in verdünnter heißer Salzsäure (H. F.). Bei der Verseifung mit verdünnten Alkalien entsteht p-Phenylendiglycin (H. F.).

Dinitril, N,N'-Bis-cyanmethyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{10}N_4 = C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CN)_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und Glykolsäurenitril (Bd. III, S. 242) bzw. Formaldehyd und Blausäure (Höchstler Farb., D. R. P. 145062; *C.* 1903 II, 1036). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 170–171°. In Wasser unlöslich. Beim Verseifen mit verd. Alkalien oder Mineralsäuren entsteht p-Phenylendiglycin. Mit kalter konz. Schwefelsäure entsteht p-Phenyl-bis-glycinamid.

N-[4-Amino-phenyl]-N-formyl-glycin $C_8H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CHO) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Aus N-[4-Nitro-phenyl]-N-formyl-glycin (Bd. XII, S. 725) durch Reduktion (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 154556; *C.* 1904 II, 1012). — In Wasser sehr leicht löslich. — Kann Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen finden.

N-Methyl-N-[α-aminoformyl-äthyl]-N'-[2,4-dinitro-benzal]-p-phenylendiamin, {N-Methyl-N-[4-(2,4-dinitro-benzal-amino)-phenyl]-alanin}-amid $C_{17}H_{17}O_5N_5 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Das aus N-Methyl-N-[α-aminoformyl-äthyl]-N'-[α-cyan-benzal]-p-phenylendiamin (S. 108) durch verd. Salzsäure entstehende, nicht rein isolierte N-Methyl-N-[α-aminoformyl-äthyl]-p-phenylendiamin wird mit 2,4-Dinitro-benzaldehyd kondensiert (SACHS, KRAFT, *B.* 36, 763). — Braune Nadeln. *F.*: 235–238°.

N-Salicyloyl-p-phenylendiamin $C_{15}H_{15}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von Salicylsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 726) mit Zinn und Salzsäure (BELL, *Chem. N.* 31, 245; *J.* 1875, 747). — Nadeln. *F.*: 158°. — $2C_{15}H_{15}O_3N_2 + 2 HCl + PtCl_4$.

N,N'-Bis-[4-methoxy-thiobenzoyl]-p-phenylendiamin $C_{22}H_{23}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus p-Phenylendisulfid (S. 105) und Anisol (Bd. VI, S. 138) durch $AlCl_3$ (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 592). — Gelbe Nadelchen (aus Nitrobenzol). *F.*: 281°. — Bei der Verseifung entsteht Anissäure (Bd. X, S. 154).

N,N'-Bis-[4-äthoxy-thiobenzoyl]-p-phenylendiamin $C_{24}H_{25}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus p-Phenylendisulfid und Phenetol durch $AlCl_3$ (G., *J. pr.* [2] 59, 592). — *F.*: 293°. — Liefert bei der Verseifung 4-Äthoxy-benzoesäure.

N,N'-Digalloyl-p-phenylendiamin $C_{26}H_{21}O_6N_2 = C_6H_4[NH \cdot CO \cdot C_6H_3(OH)_2]_2$. *B.* Aus Gallamid (Bd. X S. 487) und salzsaurem p-Phenylendiamin bei 220° (GNEHM, GANSER, *J. pr.* [2] 63, 82). — Kryställchen (aus Alkohol), die sich oberhalb 250° noch nicht verändern.

p-Phenyl-bis-[β-imino-buttersäure-nitril] bzw. p-Phenyl-bis-[β-amino-crotonsäure-nitril] $C_{11}H_{14}N_4 = C_6H_4[N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN]_2$ bzw. $C_6H_4[NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CN]_2$. *B.* Aus Diacetonitril (Bd. III, S. 660) und p-Phenylendiamin in verd. Essigsäure (E. v. MEYER, *C.* 1906 II, 592; *J. pr.* [2] 78, 502). — Quadratische Blättchen. *F.*: 222°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

N,N'-Bis-acetoacetyl-p-phenylendiamin $C_{14}H_{16}O_4N_2 = C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Acetoessigester auf 170° (KNORR, *B.* 17, 545; vgl. dazu K., *B.* 19, 3303). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 176°. Wird durch Eisenchlorid nicht gefärbt. Beim Erhitzen mit 30%iger Salzsäure auf 120° wird p-Phenylendiamin regeneriert.

N-Methyl-N'-[α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, 4-Methylamino-anil des Benzoylcyanids, [4-Methylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-phenyl $C_{15}H_{13}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Nitroso-N-methyl-anilin (Bd. VII, S. 626) und Benzoylcyanid (Bd. IX, S. 441) in Alkohol in Gegenwart von Soda (SACHS, BRY, *B.* 34, 120). — Carminrote Nadeln. *F:* 126°.

N-Methyl-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Methylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{15}H_{11}O_2N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 4-Nitroso-N-methyl-anilin und p-Nitro-benzoylcyanid (Bd. IX, S. 456) in heißem Alkohol in Gegenwart von Alkali oder Soda (EHRlich, SACHS, *B.* 32, 2346; SACHS, BRY, *B.* 34, 120). — Nadeln, die im auffallenden Lichte violett, im durchfallenden Lichte dunkelrot erscheinen. *F:* 188°.

N.N-Dimethyl-N'-[α -aminoformyl-benzal]-p-phenylendiamin, 4-Dimethylamino-anil des Phenylglyoxylsäureamids, [4-Dimethylamino-phenyl]-[μ -carbaminy-l-asomethin]-phenyl $C_{16}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Oxydation von α -[4-Dimethylamino-anilino]-phenyllessigsäure-amid $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 1905) mit $KMnO_4$ in Aceton (SACHS, GOLDMANN, *B.* 35, 3344). — Orange gelbe Nadeln (aus Benzol-Ligroin). *F:* 170° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Krystallisiert man aus verdünntem Alkohol und erwärmt die alkoholfuchte gelbe Masse auf 75–82°, so färbt sie sich zinnoberrot; bei ca. 152° wird sie wieder gelb. Wird von Säuren, auch Eisessig, schon in der Kälte leicht gespalten. Löslich in verdünnter kalter Essigsäure ohne Zersetzung. Gibt in dieser Lösung mit $FeCl_3$ und Natriumacetat rotviolette Färbung.

N.N-Dimethyl-N'-[α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-phenyl $C_{16}H_{15}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Zufügen von geringen Mengen 33%iger Natronlauge zur siedenden alkoh. Lösung von 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) und Benzoylcyanid (EHRlich, SACHS, *B.* 32, 2344; SACHS, D. R. P. 109486; *C.* 1900 II, 407). Aus α -[4-Dimethylamino-anilino]-phenyllessigsäure-nitril $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(CN) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 1905) durch Oxydation mit Permanganat in Acetonlösung (SACHS, *B.* 34, 503). — Orangerote, bläulich schimmernde Nadeln (aus Alkohol). *F:* 90°; schwer löslich in kalten Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (E., S.). Wird von Säuren in Benzoylcyanid und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) gespalten (E., S.).

N.N-Dimethyl-N'-[4-nitro- α -aminoformyl-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-[μ -carbaminy-l-asomethin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{16}H_{13}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 4-Nitroso-dimethylanilin und 4-Nitro-phenylacetamid (Bd. IX, S. 456) (SACHS, D. R. P. 116089; *C.* 1900 II, 1224). — Rotbraune Blättchen. *F:* 197°. Leicht zersetzlich durch Mineralsäuren.

N.N-Dimethyl-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{16}H_{11}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 4-Nitroso-dimethylanilin und 4-Nitro-benzoylcyanid (Bd. IX, S. 456) in Alkohol in Gegenwart von etwas Alkali (EHRlich, SACHS, *B.* 32, 2346; SACHS, D. R. P. 109486; *C.* 1900 II, 407). — Dunkelbraune Krystalle, die bei 168° sintern und bei 176° schmelzen.

N-Äthyl-N'-[α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Äthylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-phenyl $C_{16}H_{15}N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Nitroso-N-Äthyl-anilin (Bd. VII, S. 626) und Benzoylcyanid in Alkohol in Gegenwart von etwas Soda-lösung (SACHS, BRY, *B.* 34, 119). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). *F:* 112°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, Benzol, Äther und Eisessig. — Wird durch Erhitzen mit verdünnten Säuren in Benzoylcyanid (Bd. X, S. 659) und N-Äthyl-p-phenylendiamin (S. 75) gespalten.

N-Äthyl-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Äthylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{16}H_{13}O_2N_4 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 4-Nitroso-N-Äthyl-anilin (Bd. VII, S. 626) und 4-Nitro-benzoylcyanid in Alkohol in Gegenwart von etwas Sodälösung (SACHS, BRY, *B.* 34, 119). — Nadeln, die im auffallenden Lichte tiefgrün, im durchfallenden Lichte tiefrot erscheinen. *F:* 164°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

N.N-Diäthyl-N'-[α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Diäthylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-phenyl $C_{18}H_{19}N_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Nitroso-diäthylanilin (Bd. XII, S. 684) und Benzoylcyanid (Bd. IX, S. 441) in Alkohol in Gegenwart von etwas $NaOH$ (EHRlich, SACHS, *B.* 32, 2345; SACHS, D. R. P. 109486; *C.* 1900 II, 407). — Scharlachrote, goldglänzende Nadelchen (aus Alkohol), granatähnliche Krystalle mit grüngoldenem Reflex (aus Eisessig). *F:* 112°; ziemlich leicht löslich, außer in Petroläther, unlöslich in Wasser (E., S.). Bildet mit gasförmigem Chlorwasserstoff in Benzol ein zersetz-

liches Additionsprodukt (gelblich-weißer Niederschlag; F: 172°) (S., B. 33, 963). Beim Schütteln mit Salzsäure tritt Spaltung unter Bildung von Benzoylchlorid ein (E., S.). Durch längeres Kochen mit alkoh. Kalilauge wird die tiefrote Lösung orangefarben und scheidet beim Abkühlen farblose, in Säuren leicht lösliche Krystalle vom Schmelzpunkt 172° ab (E., S.). Beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und wenig Wasser entsteht α -Isonitroso-benzylcyanid (Bd. X, S. 660) (S., B. 33, 963). Liefert beim Kochen mit salzsaurem Phenylhydrazin in wäbrig-alkoholischer Lösung N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin (S. 75) und das Phenylhydrazon des Benzoylcyanids (Syst. No. 2048); bei der Spaltung mit salzsaurem Anilin entsteht N.N'-Diphenyl-benzamidin (Bd. XII, S. 273) (S., B. 34, 121).

N.N-Diäthyl-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, [4-Diäthylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{18}H_{20}O_2N_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitroso-diäthylanilin und 4-Nitro-benzylcyanid in Alkohol in Gegenwart geringer Mengen Alkali (Ehrlich, Sachs, B. 33, 2346; Sachs, D. R. P. 109486; C. 1900 II, 407). — Stahlblauglänzende Nadelchen (aus Alkohol), die in dünnen Schichten violettrot erscheinen; F: 152°; unzersetzlich flüchtig; der Dampf ist braungelb; ziemlich leicht löslich in Chloroform, schwer in Äther, löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Ligroin; die Lösungen sind tief kirschrot gefärbt; Seide und Wolle werden von verdünnter alkoholischer oder essigsaurer Lösung violettrosa gefärbt (E., S.). Zerfällt durch Kochen mit salzsaurem Hydrazin in Alkohol in p-Nitro-benzoesäure-äthylester, Blausäure und N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin; bei Anwendung von salzsaurem Anilin bildet sich N.N'-Diphenyl-[4-nitro-benzamidin] (S., B. 34, 121). — $C_{18}H_{20}O_2N_4 + HCl$. Citronengelbes Pulver (aus Chloroform + Ligroin). F: 194°; wird von Wasser leicht zerlegt (S., B.).

N-[α -Cyan-benzal]-N'-acetyl-p-phenylendiamin, 4-Acetamino-anil des Benzoylcyanids, [4-Acetamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-phenyl $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. B. Durch Oxydation von α -[4-Acetamino-anilino]-phenylessigsäurenitril (Syst. No. 1905) mit $KMnO_4$ (Sachs, Goldmann, B. 35, 3341). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. Wird in Lösung durch Alkalien vollkommen entfärbt.

N-Methyl-N-[aminoformyl-methyl]-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{20}O_2N_4 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus N-Methyl-4-nitroso-anilinoessigsäure-amid (Bd. XII, S. 685) und 4-Nitro-benzylcyanid in Gegenwart von SodaaLösung (Warunis, Sachs, B. 37, 2638). — Braune Krystalle (aus Alkohol). F: 229°.

N-Methyl-N-cyanmethyl-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin $C_{17}H_{18}O_2N_4 = NC \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus N-Methyl-4-nitroso-anilinoessigsäure-nitril (Bd. XII, S. 686) und 4-Nitro-benzylcyanid in Gegenwart eines alkalisch reagierenden Salzes (Sachs, Warunis, B. 37, 2638). — Krystalle (aus Alkohol). F: 195°.

N-Methyl-N-[α -aminoformyl-äthyl]-N'-[α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin $C_{18}H_{20}ON_4 = H_2N \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. B. Aus α -N-Methyl-4-nitroso-anilino]-propionsäure-amid (Bd. XII, S. 686) und Benzylcyanid in alkoh. Lösung in Gegenwart von 33%iger Kalilauge (Sachs, Kraft, B. 36, 761). — Ziegelrote Nadeln. F: 154°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol.

N-Methyl-N-[α -aminoformyl-äthyl]-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin $C_{18}H_{20}O_2N_4 = H_2N \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus α -[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-propionsäure-amid (Bd. XII, S. 686) und 4-Nitro-benzylcyanid in Alkohol in Gegenwart von Ammoniak (Sachs, Kraft, B. 36, 762). — Dunkelvioletten Blättchen. F: 205–210°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

N-Methyl-N-[α -cyan-äthyl]-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin $C_{18}H_{18}O_2N_4 = NC \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch Kondensation von α -N-Methyl-4-nitroso-anilino]-propionsäure-nitril (Bd. XII, S. 686) mit 4-Nitro-benzylcyanid in alkoholischer Lösung in Gegenwart einiger Tropfen Ammoniak (Sachs, Kraft, B. 36, 759). — Bronzeglänzende Prismen (aus Alkohol). F: 142°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther.

N.N'-Bis-[α -cyan-benzal]-p-phenylendiamin, p-Phenyl-bis-[(μ -cyan-asomethin)-phenyl] $C_{22}H_{18}N_4 = C_6H_4[N : C(CN) \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Oxydation von N.N'-Bis-[α -cyan-benzyl]-p-phenylendiamin (Syst. No. 1905) mit $KMnO_4$ in Aceton (Sachs, Goldmann, B. 35, 3340). — Orangefarbene Prismen (aus Eisessig und Alkohol). F: 233°. Liefert durch Kochen mit verd. Schwefelsäure in Aceton-Alkohol neben Benzoesäureester p-Phenylendiamin.

N.N-Dimethyl-N'-[acetyl-carbäthoxy-methylen]-p-phenylendiamin, α -[(4-Dimethylamino-phenyl)-imino]-acetessigsäure-äthylester $C_{14}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitroso-dimethylanilin und Acetessigsäureäthylester in alkoh. Lösung in Gegenwart von Soda bei ca. 45° (Sachs, Kraft, B. 36, 3234). —

Braunrote vierseitige Prismen (aus Petroläther). F: 63,5°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther (S., K.). — Liefert durch Spaltung mit verd. Schwefelsäure α,β -Dioxo-buttersäure-äthylester (Bd. III, S. 744) (BOUVEAULT, WAHL, *Bl.* [3] 33, 479).

N-Methyl-N'-[carbäthoxy-cyan-methylen]-p-phenylendiamin, 4-Methylamino-anil des Mesoxalsäure-äthylester-nitrils, [4-Methylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-carbonsäureäthylester $C_{11}H_{13}O_3N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitroso-N-methyl-anilin (Bd. VII, S. 626) und Cyanessigsäureäthylester (Bd. II, S. 585) in Alkohol in Gegenwart von Soda (SACHS, BRY, *B.* 34, 120). — Würfelförmige, im reflektierten Lichte blaugrün, im durchfallenden Lichte gelbrot erscheinende Krystalle. F: 136°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

N.N-Dimethyl-N'-[aminoformyl-cyan-methylen]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-carbonsäureamid $C_{11}H_{15}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen von 1,7 g Cyanacetamid und 3 g 4-Nitroso-dimethylanilin in 100 g Alkohol und 9 ccm 12%iger Sodälösung (SACHS, *B.* 33, 964; D. R. P. 116089; *C.* 1900 II, 1224). — Rosenrote, blauschimmernde Nadelchen bzw. dunkel himbeerrote Prismen (aus Alkohol). F: 220—221°. Sehr wenig löslich in Äther, unlöslich in Ligroin.

N.N-Dimethyl-N'-[dicyan-methylen]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-carbonsäurenitril $C_{11}H_{13}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. B. Aus Malonitril und 4-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol in Gegenwart von etwas Sodälösung (SACHS, *B.* 33, 963). — Dunkelrote bronzeglänzende Krystalle (aus viel Alkohol). F: 167°. Löslich in Essigester, Chloroform und Aceton. — Bei längerem Kochen mit 20%iger Schwefelsäure tritt Zerfall in N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin, CO_2 und HCN ein. Die alkoh. Lösung färbt Wolle und Seide rosa.

N.N-Diäthyl-N'-[aminoformyl-cyan-methylen]-p-phenylendiamin, [4-Diäthylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-carbonsäureamid $C_{13}H_{19}ON_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 4-Nitroso-diäthylanilin und Cyanacetamid (Bd. II, S. 589) in Alkohol in Gegenwart von Soda (SACHS, *B.* 33, 965). — Violettrosafarbene, blauschimmernde Krystalle. F: 165—166°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Färbt Wolle und Seide lacharot.

N.N-Diäthyl-N'-[dicyan-methylen]-p-phenylendiamin, [4-Diäthylamino-phenyl]-[μ -cyan-asomethin]-carbonsäurenitril $C_{13}H_{17}N_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. B. Aus Malonitril und 4-Nitroso-diäthylanilin in Alkohol in Gegenwart von etwas Sodälösung (SACHS, *B.* 33, 964). — Braunviolette, blau reflektierende Nadeln bzw. violettrote Blättchen (aus Alkohol). F: 114°. Färbt Wolle und Seide rosaviolett.

N-Methyl-N'-[aminoformyl-methyl]-N'-[dicyan-methylen]-p-phenylendiamin $C_{12}H_{15}ON_3 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. B. Aus N-Methyl-4-nitroso-anilinoessigsäureamid (Bd. XII, S. 686) und Malonitril in Gegenwart von NH_3 (SACHS, WARUNIS, *B.* 37, 2638). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 211°.

N-Methyl-N'-[α -aminoformyl-äthyl]-N'-[dicyan-methylen]-p-phenylendiamin $C_{13}H_{17}ON_3 = H_2N \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. B. Aus α -[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-propionsäureamid (Bd. XII, S. 686) und Malonitril in alkoh. Lösung unter Zugabe von 33%iger Kalilauge (SACHS, KRAFT, *B.* 36, 762). — Rotbraune Tafeln. F: 244,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Chloroform.

p-Phenylen-bis-[iminomethyl-malonsäure-diäthylester] bzw. p-Phenylen-bis-[aminomethylen-malonsäure-diäthylester] $C_{22}H_{29}O_6N_4 = C_6H_4[N : CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$ bzw. $C_6H_4[NH \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Entsteht neben Malonsäurediäthylester bei 1-stdg. Erwärmen von 1 Tl. α,γ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester mit 1 Tl. p-Phenylendiamin auf 100°; man verjagt den Malonsäurediäthylester durch Wasserdampf und krystallisiert den mit verd. Salzsäure gewaschenen Rückstand aus Alkohol um (RUHEMANN, HEMMY, *B.* 30, 2026). — Gelbgrüne Nadeln. F: 164—165°.

N.N'-Bis-[3-sulfo-benzal]-p-phenylendiamin $C_{20}H_{15}O_6N_2S_2 = C_6H_4(N : CH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin, gelöst in Alkohol, und 2 Mol.-Gew. des Natriumsalzes der Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 324) gelöst in Wasser (КАРКА, *B.* 24, 793). — $Na_2C_{20}H_{14}O_6N_2S_2$. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Chinon-sulfonsäure-(3)-[4-dimethylamino-anil]-(4) $C_{14}H_{11}O_4N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_6H_3(O) \cdot SO_3H$. B. Man reibt 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) mit Wasser zum dünnen Brei an, leitet Chlor ein, bis Lösung erfolgt, entfernt das überschüssige Chlor durch 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und versetzt mit Dimethylanilin; den erhaltenen

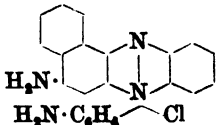
Niederschlag löst man in Natronlauge und fällt die Lösung durch HCl (FOGH, *B.* 21, 888). — Bronzeglänzende Nadeln mit $\frac{1}{2}H_2O$. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter und in Natronlauge mit intensiv blauer Farbe.

N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-äthylendiamin $C_{14}H_{18}N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 -]_2$. *B.* Beim Behandeln von N.N'-Bis-[4-nitroso-phenyl]-äthylendiamin (Bd. VII, S. 627) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (FRANCIS, *Soc.* 71, 423). — Tafeln (aus Wasser). F: 150°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — $C_{14}H_{18}N_4 + 4HCl$. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser; die Lösung wird durch $FeCl_3$ intensiv blutrot gefärbt.

N.N'-Bis-[4-benzalamino-phenyl]-äthylendiamin $C_{28}H_{30}N_4 = [C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 -]_2$. *B.* Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-äthylendiamin mit Benzaldehyd (Bd. VII, S. 174) (FRANCIS, *Soc.* 71, 424). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 226—227°. Unlöslich in Äther, sehr leicht löslich in Chloroform, wenig in kochendem Alkohol.

N.N'-Bis-[4-salicylalamino-phenyl]-äthylendiamin $C_{28}H_{30}O_2N_4 = [HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 -]_2$. *B.* Beim Erwärmen von N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-äthylendiamin und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in alkoh. Lösung (FRANCIS, *Soc.* 71, 424). — Orangegelbe Täfelchen (aus Nitrobenzol). F: 224°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol.

N.N'-Bis-[4-acetamino-phenyl]-N.N'-diacetyl-äthylendiamin $C_{22}H_{30}O_4N_4 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 -]_2$. *B.* Beim Kochen von N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-äthylendiamin mit Essigsäureanhydrid (FRANCIS, *Soc.* 71, 424). — Krystallpulver (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 290°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

2,4'-Diamino-diphenylamin $C_{12}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei der Reduktion von 2,4'-Dinitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 715) mit Zinkstaub und Essigsäure (NIETZKI, *Witt.* B. 12, 1402) oder mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (BERNTSEN, *B.* 19, 424; KEHRMANN, *Ott.* B. 34, 3093). — Flüssig. Die Salze sind leicht löslich und schwierig umzukristallisieren (NI., *Witt.*). — Bei der Oxydation mit Braunstein (NI., BAUR, *B.* 28, 2979) oder mit Kaliumdichromat (HEWITT, NEWMAN, WINMILL, *Soc.* 95, 583) entsteht 2-Amino-phenazin (Syst. No. 3719). Das salzsaure Salz liefert beim Kochen mit 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 302) in Alkohol die Azoniumverbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3722) (K., O.). — $C_{15}H_{12}N_2 + 2HCl$. Prismen (B.; K., O.). — $C_{15}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (NI., *Witt.*). 

5-Chlor-2,4'-diamino-diphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 5'-Chlor-2'-nitro-4'-acetamino-diphenylamin (S. 96) mit $SnCl_2$ + alkoh. Salzsäure (KEHRMANN, KRAEHLER, *B.* 34, 1103). — Hydrochlorid. Prismen.

4-Nitro-2,4'-diamino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei der Reduktion von 2,4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin (S. 79) mit Schwefelnatrium (KYM, *B.* 37, 1072). — Schwarzrote Krystalle (aus Alkohol + Wasser). F: 188—189°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Benzol und Toluol, ziemlich in Xylol.

2,4'-Bis-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von 2,4'-Diamino-diphenylamin mit Essigsäureanhydrid (NIETZKI, *Witt.* B. 12, 1402). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 203° (NI., *Witt.*). — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 120° 1-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (NI., BAUR, *B.* 28, 2978).

4-Nitro-2-amino-4'-acetamino-diphenylamin $C_{17}H_{17}O_4N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 2,4'-Dinitro-4'-acetamino-diphenylamin (S. 96) mit alkoholischem Schwefelammonium (KEHRMANN, RADEMACHER, FEDER, *B.* 31, 3084; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 87337; *Frdl.* 4, 79). — Goldglänzende Krystalle (aus Alkohol). F: 254—255° (KE., R., FE.), 228° (H. Fa.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig (H. Fa.).

4,4'-Diamino-diphenylamin $C_{12}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Beim Versetzen einer eiskalten neutralen Lösung von salzsaurem p-Phenylendiamin und salzsaurem Anilin mit $K_2Cr_2O_7$ entsteht ein blaues Oxydationsprodukt (Indamin), welches von Zinkstaub und Salzsäure in der Wärme zu 4,4'-Diamino-diphenylamin reduziert wird (NIETZKI, *B.* 16, 474; vgl. BARBIER, VIGNON, *Bl.* [2] 48, 339). Durch ca. 4-stdg. Erhitzen von p-Phenylendiamin mit p-Phenylendiaminhydrochlorid und Wasser im Druckrohr auf 200° (VIDAL, *C.* 1903 I, 85). Man trägt 23,5 g fein pulverisiertes 4-Amino-azobenzol-hydrochlorid in 350 ccm

bis 400 ccm gesättigter wäßr. SO_2 -Lösung ein, setzt nach und nach unter Umrühren 15 g Zinkstaub hinzu, gießt die Masse nach eingetretener vollständiger Entfärbung in 100 g 50%iger Schwefelsäure, kocht auf und läßt einen Tag stehen (BARBIER, SISLEY, *Bl.* [3] 33, 1233). Aus 4-Acetamino-azobenzol (Syst. No. 2172) durch längere Einw. von salzsaurer Zinnchloridlösung (JACOBSON, KUNZ, A. 303, 365). Entsteht auch bei der Reduktion von 4,4'-Dinitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 716) mit Essigsäure und Zinkstaub (NIETZKI, WIRTH, *B.* 12, 1402) oder mit Zinn und Salzsäure (HAGER, *B.* 13, 2576). Man trägt 50 g 4,4'-Dinitro-diphenylamin in 100 g bei 90° geschmolzenes wasserhaltiges Natriumsulfid ein und erhitzt sodann im geschlossenen Gefäß ca. $\frac{1}{2}$ Stde. auf 140—150° (WIRTH, D. R. P. 139568; C. 1903 I, 746; *Frdl.* 7, 71). Man reduziert 4,4'-Dinitro-N-formyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 718) oder 4,4'-Dinitro-N-acetyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 720) mit Eisen und wenig Säure, übersättigt nach beendeter Reduktion mit Schwefelsäure und kocht auf; beim Erkalten krystallisiert das Sulfat des 4,4'-Diamino-diphenylamins aus (Höchstes Farb., D. R. P. 156388; *Frdl.* 7, 773; C. 1905 I, 54). Neben p-Phenylendiamin, beim Kochen von Anilinschwarz (Bd. XII, S. 130) mit Zinn und Salzsäure oder mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Phosphor; man übersättigt die Lösung mit Alkali, schüttelt mit Äther aus und bindet die Basen an Schwefelsäure; erst krystallisiert schwer lösliches 4,4'-Diamino-diphenylaminsulfat (NIETZKI, *B.* 11, 1097). — Blättchen (aus Wasser). F: 158° (NIE., WIRTH, *B.* 12, 1402), 157—158° (BAR., SL.). Nicht unzersetzt flüchtig (NIE., *B.* 11, 1098). Die wäßr. Lösung des Sulfats wird durch Eisenchlorid, Chromsäure usw. intensiv dunkelgrün gefärbt (NIE., *B.* 11, 1098). — 4,4'-Diamino-diphenylamin wird durch Oxydationsmittel schließlich in Chinon übergeführt (NIE., *B.* 11, 1098, 1100). Das Sulfat wird beim Behandeln mit salpetriger Säure in Diphenylamin-bis-diazoniumsulfat-(4,4') (Syst. No. 2203) übergeführt (NIE., *B.* 11, 1099). Oxydiert man äquimolekulare Mengen der salzsauren Salze von 4,4'-Diamino-diphenylamin und Anilin in heißer neutraler Lösung mit Kaliumdichromat, so erhält man Phenosafranin (Syst. No. 3745) (NIE., *B.* 16, 466; vgl. BAR., SL., *Bl.* [3] 33, 1193; 35, 860; A. ch. [8] 13, 106, 114; HEWITT, NEWMAN, WINMILL, *Sec.* 95, 583). Verwendung von 4,4'-Diamino-diphenylamin zur Herstellung von Azofarbstoffen: DAHL & Co., D. R. P. 40748; *Frdl.* 1, 522; CASSELLA & Co., D. R. P. 82694, 86110, 86828, 94115, 94144, 95415, 95989; *Frdl.* 4, 876, 878, 880, 881, 883; D. R. P. 105201; *Frdl.* 5, 573; C. 1900 I, 320; D. R. P. 113785, 116638; *Frdl.* 5, 950, 951; C. 1900 II, 703; C. 1901 I, 152. Verwendung zur Erzeugung eines unvergrünlichen Schwarz durch Oxydation auf der Faser: ULLRICH, FUSSGÄNGER, C. 1903 I, 103. Verwendung zum Färben von Haaren: ERDMANN, D. R. P. 98431; *Frdl.* 5, 681; C. 1898 II, 1110; Akt.-Ges. f. Anilinf. D. R. P. 187322; *Frdl.* 9, 852; C. 1907 II, 1199. — Verwendung zur Erzeugung von blauen, violetten und schwarzen Farbstoffen durch gemeinsame Oxydation mit Aminen oder mit Phenolen auf der Faser: Hö. Fa., D. R. P. 162625; *Frdl.* 8, 855; C. 1905 II, 1058. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen durch gemeinsame Oxydation mit Aminen oder mit Phenolen in Gegenwart von Natriumthiosulfat: Clayton Aniline Co., D. R. P. 130440; *Frdl.* 6, 775; C. 1902 I, 1140.

$\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4$. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (NIE., *B.* 11, 1098; vgl. Hö. Fa., D. R. P. 156388). — $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_3 + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Nadeln (NIE., *B.* 11, 1099).

4,4'-Bis-methylamino-diphenylamin $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3 = (\text{CH}_3\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4)_2\text{NH}$. *B.* Man oxydiert ein Gemisch von N-Methyl-p-phenylendiamin und Methylanilin in Eisessig + Wasser mit alkal. Natriumhypochloritlösung und reduziert die erhaltene Indaminlösung durch Zinkstaub oder Schwefelwasserstoff (GNEHM, SCHRÖTER, *J. pr.* [2] 73, 5). — Blättchen oder Nadeln. F: 115° (korr.). Leicht löslich in Chloroform und Aceton, weniger in Äther, Alkohol, Benzol, Toluol und heißem Ligroin, unlöslich in kaltem Petroläther. Oxydiert sich feucht rasch an der Luft und wird gelblich bis braunblau. — $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3 + 2\text{HCl}$. Bräunlich schillernde Blättchen (aus Alkohol-Ligroin). Schmilzt bei 225—227° (korr.) nach vorherigem Aufschäumen.

4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylamin $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2$. *B.* Man oxydiert äquimolekulare Mengen von N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin und salzsaurem Anilin bei 0° mit Natriumdichromat und reduziert das hierbei entstandene Indamin mit Zink und Salzsäure oder Essigsäure (GNEHM, WEBER, *B.* 35, 3088; *J. pr.* [2] 69, 223). Beim Erwärmen von 4-Amino-phenol (Syst. No. 1841) mit N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Gegenwart von Zinkchlorid im Kohlensäurestrom auf 150° (GNEHM, WEBER, *J. pr.* [2] 69, 226). — Nadeln (aus Wasser). F: 116°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, Petroläther, Essigester, Pyridin, leicht löslich in heißem Äther, heißem Ligroin, ziemlich in heißem Wasser. — $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3 + 2\text{HCl}$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol (G., W.). — $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4$. Blättchen (aus verd. Alkohol) (G., W.).

Verbindung $\text{C}_{20}\text{H}_{19}\text{O}_4\text{N}_3$. *B.* Aus 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylamin und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol bei Gegenwart von Natriumacetat beim Kochen in Alkohol (G., W., *J. pr.* [2] 69, 229). — Gelbliche Würfel (aus Benzol-Ligroin). F: 209°. Leicht löslich in Benzol, Aceton, Essigester, schwer in Alkohol, Äther, Petroläther, Ligroin.

4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylamin, Leukobase des Bindschledlergrüns, Leukodimethylphenylengrün $C_{16}H_{21}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2NH$. B. Beim Behandeln des Zinkdoppelsalzes des Dimethylphenylengrüns (S. 89) mit stark saurer Zinnchlorürlösung (NIEZKI, B. 10, 473; BINDSCHIEDLER, B. 10, 866). — Quadratische Tafeln (aus CS_2). F: 119° (B.). — Wird durch Oxydationsmittel leicht in Dimethylphenylengrün zurückverwandelt (B.). — $C_{16}H_{21}N_3 + 2HCl + ZnCl_2$. Farblose Nadeln (N.).

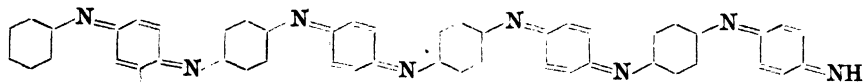
4,4'-Bis-äthylamino-diphenylamin $C_{18}H_{23}N_3 = (C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2NH$. B. Durch Oxydation von N-Äthyl-p-phenyldiamin und Monoäthylanilin in essigsaurer Lösung mit Natriumhypochlorit und Reduktion des entstandenen Indamins mit Schwefelwasserstoff (GNEHM, SCHRÖTER, J. pr. [2] 73, 6). — Krystalle. F: 95° (korr.). — $C_{18}H_{23}N_3 + 2HCl$. Krystalle (aus Alkohol + Ligroin). F: 217—218° (korr.).

4,4'-Bis-benzalamino-diphenylamin $C_{22}H_{21}N_3 = (C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4)_2NH$. B. Aus 4,4'-Diamino-diphenylamin und Benzaldehyd in alkoh. Lösung (JACOBSON, KUNZ, A. 303, 366). — Hellgelbe Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 182°. Fast unlöslich in Alkohol, löslich in Benzol. — Wird durch kalte verdünnte Schwefelsäure in die Komponenten gepalten.

Chinon-anil-[4-(4-amino-anilino)-anil] (von WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2666, als Emeraldin bezeichnet; vgl. jedoch hierzu Bd. XII, S. 130)

$C_{24}H_{20}N_4 = C_6H_5 \cdot N: \langle \bigcirc \rangle : N: \langle \bigcirc \rangle \cdot NH: \langle \bigcirc \rangle : NH_2$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch bestimmt (W., M., B. 40, 2679). Zur Konstitution siehe W., DOROGI, B. 42, 2152; vgl. indessen BUCHERER, B. 42, 2933.

B. Aus Chinon-imid-anil (Bd. XII, S. 207) durch Polymerisation mit verd. Mineralsäuren oder besser aus dem Hydrochlorid des Chinon-imid-anils beim Aufbewahren; daneben entstehen schwächer basische Beimengungen (W., M., B. 40, 2676; vgl. auch NOVER, B. 40, 288). Aus N-[4-Amino-phenyl]-N'-[4-anilino-phenyl]-p-phenyldiamin (S. 113) in Aceton durch trocknes Ag_2O oder PbO_2 (W., M., B. 40, 2679). Aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) in salzsaurer Lösung durch Oxydation mit $FeCl_3$ oder mit H_2O_2 in Gegenwart von etwas $FeSO_4$ (W., M., B. 40, 2677). — Tiefblaue Prismen (aus Hexan); kristallisiert aus Benzol mit $\frac{1}{2}$ Mol. Krystallbenzol, das beim Erhitzen auf 80° und dann auf 120° entweicht (W., M., B. 40, 2678). F: ca. 165° (W., M., B. 40, 2679). Leicht löslich in Aceton und Chloroform; löslich in ca. 150 Tln. heißem Alkohol mit blauer Farbe; sehr wenig löslich in Äther (W., M., B. 40, 2679). Die Lösungen in Benzol und Hexan sind kirschrot; Anilin löst mit blauer Farbe, die beim Erhitzen in Violett übergeht und beim Erkalten wiederkehrt; konzentrierte Schwefelsäure löst mit carminroter Farbe (W., M., B. 40, 2679). — Wird beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 150—170° teils zu N-[4-Amino-phenyl]-N'-[4-anilino-phenyl]-p-phenyldiamin reduziert, teils zu der vierfach chinoiden Verbindung („Polymerisations-schwarz“)



(vgl. Bd. XII, S. 131) oxydiert (W., M., B. 40, 2680; W., D., B. 42, 4121). Phenylhydrazin reduziert glatt zu N-[4-Amino-phenyl]-N'-[4-anilino-phenyl]-p-phenyldiamin (W., M., B. 40, 2680). Bleidioxyd in Benzol oxydiert zu der Verbindung $C_{24}H_{18}N_4$ (S. 90) (W., M., B. 40, 2680). Schwefelsäure (D: 1,12) spaltet beim Kochen rasch unter Bildung von Chinon (W., M., B. 40, 2679). Mit Bleidioxyd in Schwefelsäure erfolgt Bildung von Chinon in einer Ausbeute von 94% der Theorie (berechnet auf Bildung von $4C_6H_4O_2$ aus $C_{24}H_{20}N_4$) (W., KUBLI, B. 42, 4137, 4148).

$C_{24}H_{20}N_4 + 2HCl$. Blaugrüne Flocken. Schwer löslich in Wasser mit grüner Farbe (W., M., B. 40, 2679).

4-Amino-4'-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Entsteht neben Anilin und p-Phenyldiamin beim Behandeln von 4-Acetamino-azo- oder -hydrazobenzol (Syst. No. 2172 bzw. 2083) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, KUNZ, A. 303, 364). — Blättchen (aus heißem Wasser), die sich nach einiger Zeit rötlich färben. F: 178°. Fast unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol sowie in verdünnten Mineralsäuren. Gibt in salzsaurer Lösung mit $FeCl_3$ intensiv rotviolette, mit $NaNO_2$ dunkelrotbraune Färbung, die durch Braun in Hellbraun und schließlich in Hellgelb übergeht. — Wird durch konz. Salzsäure zum 4,4'-Diamino-diphenylamin verseift.

4,4'-Bis-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{17}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2NH$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Diamino-diphenylamin mit Essigsäureanhydrid (NIEZKI, B. 11, 1098). — Nadeln. F: 239°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

4,4'-Bis-(thiocarbonyl-amino)-diphenylamin, **4,4'-Imino-bis-phenylsenföhl** $C_{16}H_{15}N_2S_2 = (SC:N \cdot C_6H_4)_2NH$. B. Aus 4,4'-Diamino-diphenylamin und Thiophosgen

(JACOBSON, KUNZ, A. 303, 366). — Gelbe Krystallwärschen (aus Ligroin). F: 170°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol, Alkohol und Äther.

N-[4-Amino-phenyl]-N'-[4-anilino-phenyl]-p-phenyldiamin $C_{24}H_{22}N_4 = H_2N \cdot \langle \bigcirc \rangle \cdot NH \cdot \langle \bigcirc \rangle \cdot NH \cdot \langle \bigcirc \rangle \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Chinon-anil-[4-(4-amino-anilino)-anil] (S. 112) durch Reduktion mit Sn oder $SnCl_2$ in HCl, auch beim Erhitzen mit Wasser, am glattesten durch Verreiben mit Phenylhydrazin (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2680). — Krystallisiert aus siedendem Alkohol unter Zusatz einer Spur Phenylhydrazin in farblosen Prismen. Schmilzt unscharf bei 185°. Sehr leicht löslich in kaltem Aceton, fast unlöslich in Äther. Oxydiert sich in wäsr. Suspension bei Gegenwart von etwas NaOH rasch wieder zu Chinon-anil-[4-(4-amino-anilino)-anil]. Stark basisch.

4,4'-Diamino-triphenylamin $C_{18}H_{17}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_5)_3N$. B. Aus 4,4'-Dinitro-triphenylamin (Bd. XII, S. 716) mit Zinn und Salzsäure (HERZ, B. 23, 2538). — Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 187°. $C_{18}H_{17}N_3 + 2HCl$. Blättchen.

4,4'-Bis-acetamino-triphenylamin $C_{22}H_{21}O_2N_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2N \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von salzsaurem 4,4'-Diamino-triphenylamin mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (HERZ, B. 23, 2539). — Tafelchen (aus verd. Essigsäure). Schmilzt unter Zersetzung bei 268—269°.

4,4'-Diamino-N-formyl-diphenylamin $C_{18}H_{17}ON_3 = (H_2N \cdot C_6H_5)_2N \cdot CHO$. B. Bei der Reduktion von 4,4'-Dinitro-N-formyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 718) mit Eisen unter Zusatz von wenig Säure (Höchstes Farbw., D. R. P. 156388; *Frdl.* 7, 773; C. 1905 I, 54). — Kryställchen (aus Alkohol). F: 193°. Sehr wenig löslich in Wasser, etwas leichter in Alkohol.

4,4'-Diamino-N-acetyl-diphenylamin $C_{18}H_{19}ON_3 = (H_2N \cdot C_6H_5)_2N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man nitriert Acetyldiphenylamin (Bd. XII, S. 247) mit Salpeterschwefelsäure und reduziert die Dinitroverbindung mit Eisen und wenig Säure (Höchstes Farbw., D. R. P. 156388; C. 1905 I, 54). — Krystalle (aus Alkohol). F: 195°. Sehr wenig löslich in Wasser.

4,4'-Bis-[acetylmethylamino]-N-acetyl-diphenylamin $C_{30}H_{29}O_2N_3 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5]_2N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-methylamino-diphenylamin (S. 111) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (GNEHM, SCHRÖTER, J. pr. [2] 73, 7). — Blättchen (aus Alkohol + Wasser). F: 245° (korr.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Eisessig und Essigester.

4,4'-Bis-[acetyläthylamino]-N-acetyl-diphenylamin $C_{32}H_{31}O_2N_3 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5]_2N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-äthylamino-diphenylamin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (GNEHM, SCHRÖTER, J. pr. [2] 73, 7). — Blättchen (aus Alkohol + Wasser). F: 207° (korr.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Eisessig und Essigester.

4-Dimethylamino-4'-diacetylamino-N-acetyl-diphenylamin $C_{26}H_{29}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 111) und Acetylchlorid in Äther bei Gegenwart von Pottasche (GNEHM, WEBER, J. pr. [2] 69, 229). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Essigester, Chloroform, unlöslich in Äther, Ligroin.

Bis-[4-amino-phenyl]-urethan $C_{18}H_{17}O_2N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2N \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von Bis-[4-nitro-phenyl]-urethan (Bd. XII, S. 724) mit Sn und HCl (HAGER, B. 18, 2576). — Violette Nadeln (aus Wasser) mit 1 H₂O. Schmilzt bei 101° unter Gasentwicklung.

Bis-[4-benzamino-phenyl]-urethan $C_{22}H_{21}O_2N_3 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2N \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Man versetzt eine Lösung von Bis-[4-amino-phenyl]-urethan in alkoholhaltigem Benzol mit Benzoylchlorid und erwärmt kurz auf dem Wasserbade (HAGER, B. 18, 2577). — Amorph. F: 235°. Sehr leicht löslich in Eisessig, etwas schwerer in Alkohol.

4,4',4''-Triamino-triphenylamin $C_{18}H_{15}N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4)_3N$. B. Beim Behandeln von 4,4',4''-Trinitro-triphenylamin (Bd. XII, S. 717) mit salzsaurem Zinnchlorür (HEYDRICH, B. 18, 2157; 19, 759). — Nadeln. F: 230° (HEY., B. 18, 2158). Die Lösung des salzsauren Salzes wird durch Eisenchlorid blau gefärbt, durch Chloranil blaugrün (HEY., B. 18, 2157; vgl. HERZ, B. 23, 2539). $K_2Cr_2O_7$ erzeugt einen blaugrünen Niederschlag (HEY., B. 18, 2157). — $C_{18}H_{15}N_4 + 3HCl$. Nadeln (HEY., B. 18, 2157). — Pikrat $C_{18}H_{15}N_4 + 3C_6H_5O_7N_3$. Grünlichgelbe Nadeln (HEY., B. 19, 759). — $2C_{18}H_{15}N_4 + 6HCl + 3PtCl_4$. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol mit grüner Farbe (HEY., B. 19, 759).

4,4',4''-Tris-[dimethylamino]-triphenylamin-tris-äthylmethylat $C_{47}H_{53}N_4Cl_3 = [(CH_3)_2NCl \cdot C_6H_4]_3N$. B. Aus salzsaurem 4,4',4''-Triamino-triphenylamin und überschüssigem

¹⁾ So formuliert auf Grund einer Privatmitteilung von J. PICCARD.

Methylalkohol bei 180—200° (HEYDRICH, *B.* 19, 760). — $2C_{27}H_{39}N_4Cl_3 + 3PtCl_4$. Grünliches Pulver.

4.4.4'-Tris-acetamino-triphenylamin $C_{24}H_{24}O_3N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_3N$. Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 240° (HEYDRICH, *B.* 18, 2157).

N.N-Dimethyl-N'-phenylglycyl-p-phenylendiamin, Anilinoessigsäure-[4-dimethylamino-anilid] $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Anilin und N.N-Dimethyl-N'-chloracetyl-p-phenylendiamin (S. 95) bei vorsichtigem Erhitzen (RUPE, VŠETEČKA, *A.* 301, 78). — Undeutliche weiße Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 122—134°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol.

N.N-Dimethyl-N'-[(4-dimethylamino-phenyl)-glycyl]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-anilino]-essigsäure-[4-dimethylamino-anilid] $C_{18}H_{24}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Durch Erwärmen von Glyoxal-natriumdisulfit (Bd. I, S. 761) mit N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Wasser (HINSBERG, *B.* 41, 1370). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 173°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Färbt sich an der Luft bräunlich.

N.N-Dimethyl-N'-[phenylnitrosamino-acetyl]-p-phenylendiamin, Phenyl-nitrosaminoessigsäure-[4-dimethylamino-anilid] $C_{16}H_{18}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N.N-Dimethyl-N'-phenylglycyl-p-phenylendiamin (s. o.) in verd. Salzsäure durch $NaNO_2$ (RUPE, VŠETEČKA, *A.* 301, 78). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 165°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Zeigt keine Nitrosreaktion und verschmiert beim Reduktionsversuch.

N.N'-Dichlor-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_4(NCl \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Behandeln von N.N'-Diacetyl-p-phenylendiamin (S. 97) mit unterchloriger Säure (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 161, 166). — Prismen. Verpufft bei etwa 103°. — Lagert sich beim längeren Stehen mit Eisessig in N.N'-Diacetyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4) (S. 118) um.

N-Brom-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{10}O_2N_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NBr \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch mehrstündiges Schütteln von in Chloroform suspendiertem N.N'-Diacetyl-p-phenylendiamin mit einer Lösung von unterbromiger Säure, die kleine Mengen Kaliumdicarbonat enthält (CH., O., *B.* 34, 166). — Gelbe amorphe Masse. Zersetzt sich bei ca. 60°. Fast unlöslich in Chloroform und Ligroin.

N-Methansulfonyl-p-phenylendiamin $C_7H_{10}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus Methansulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 726) in 50%igem Alkohol durch Reduktion mit Zinkstaub und NH_4Cl (MORGAN, PICKARD, MICKLETHWAIT, *Soc.* 97 [1910], 61). — Farblose Nadeln (aus Benzol). *F.*: 122°. — $C_7H_{10}O_2N_2S + HCl$. Farblose Blättchen. *F.*: 223°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

N-Benzolsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{13}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzolsulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 726) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 97, 1303; vgl. Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 160710; *Frdl.* 8, 494; *C.* 1905 I, 1677). Eine weitere Bildung s. im Artikel N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-p-phenylendiamin. — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 183° (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, *B.* 38, 2247), 185—186° (Mo., Mi.). — Beim Zusammenoxydieren mit Phenolen entstehen arylsulfonylierte Indophenole (A.-G. f. A.). — Salz der p-Toluolsulfonsäure $C_{13}H_{14}O_2N_2S + C_7H_7O_3S$. Prismen. Ziemlich löslich in heißem Wasser (Wl., Pf.).

N-p-Toluolsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{14}H_{16}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von p-Toluolsulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 726) mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 97, 1303; vgl. Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 160710; *Frdl.* 8, 494; *C.* 1905 I, 1677). Eine weitere Bildung s. im Artikel N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-p-phenylendiamin. — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 183° (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, *B.* 38, 2247), 185—186° (Mo., Mi.). — Beim Zusammenoxydieren mit Phenolen entstehen arylsulfonylierte Indophenole (A.-G. f. A.). — Salz der p-Toluolsulfonsäure $C_{13}H_{14}O_2N_2S + C_7H_7O_3S$. Prismen. Ziemlich löslich in heißem Wasser (Wl., Pf.).

N-[Toluol-ω-sulfonyl]-p-phenylendiamin $C_{13}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion von Toluol-ω-sulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) mit Eisenspänen und 4%iger Essigsäure (MORGAN, PICKARD, *Soc.* 97, 56). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 121—122°.

N-[m-Xylol-sulfonyl-(4)]-p-phenylendiamin $C_{14}H_{16}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Bei der Reduktion von m-Xylol-sulfonsäure-(4)-[4-nitro-anilid] (Bd. XII,

S. 727) mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 1307). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 156—157°.

N- α -Naphthalinsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{16}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. B. Bei der Reduktion von 12 g α -Naphthalinsulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) mit 10 g Eisen, 300 g Wasser und 400 ccm Eisessig (Mo., Mi., *Soc.* 87, 924). — Braune Nadeln (aus Benzol). F: 175°.

N- β -Naphthalinsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{16}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. B. Bei der Reduktion von β -Naphthalinsulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) mit Eisen und Essigsäure (Mo., Mi., *Soc.* 87, 925). — Rötliche Nadeln (aus Essigester). F: 231° bis 232°.

Methandisulfonyl-bis-p-phenylendiamin, Methionsäure-bis-[4-amino-anilid] $C_{12}H_{16}O_4N_4S_2 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2)_2CH_3$. B. Aus Methandisulfonsäure-bis-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) durch Reduktion mit Eisenspänen und Essigsäure (MORGAN, PICKARD, MICKLETHWAIT, *Soc.* 97, 58). — Nadeln (aus Essigester). F: 227°. Ist amphoter.

N-[(d-Campher)- β -sulfonyl]-p-phenylendiamin $C_{16}H_{22}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_{15}O$. B. Aus [d-Campher]- β -sulfonsäure-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) durch Reduktion mit Eisenspänen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 78). — Fast farblose Prismen (aus Alkohol). F: 186°. Löslich in Wasser, Benzol, unlöslich in Petroläther. $[\alpha]_D^{20}$: +45,8° (0,4084 g in 25 ccm Aceton).

m-Benzoldisulfonyl-bis-p-phenylendiamin $C_{18}H_{16}O_4N_4S_2 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2)_2C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von m-Benzoldisulfonsäure-bis-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) mit Eisen und verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 1308). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 212—213°.

[Benzol-trisulfonyl-(1.3.5)]-tris-p-phenylendiamin $C_{24}H_{18}O_6N_6S_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2)_3C_6H_3$. B. Bei der Reduktion von Benzol-trisulfonsäure-(1.3.5)-tris-[4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) mit Eisenspänen und Eisessig (MORGAN, PICKARD, *Soc.* 97, 55). — Krystalle (aus Wasser oder Aceton). F: 256°.

[4-Dialkylamino-phenyl]-thionamidsäuren $R_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2H$. Als solche sind vielleicht die Verbindungen $R_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 + SO_2$ (S. 73 u. 75) aufzufassen.

N.N'-Dibenzolsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{18}H_{16}O_4N_2S_2 = C_6H_5(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Schütteln von p-Phenylendiamin mit Benzolsulfochlorid und überschüssiger mäßig konz. Alkalilauge (HINSBERG, A. 265, 179, 188). — Blättchen. F: 247°; mäßig löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Wasser (H.). — Gibt mit Trimethylenbromid und Natriummethylat die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4024) (HINSBERG, KESSLER, A. 340, 119).

$$\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N \cdot SO_2 \cdot C_6H_5 \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_4 \qquad \qquad \qquad C_6H_4 \end{array}$$

N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{20}H_{18}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem p-Phenylendiamin, 2 Mol.-Gew. Natriumacetat und 2 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) (REVERDIN, CRÉPEUX, *Bt.* [3] 25, 1051; B. 34, 3003). Man löst 44 g p-Phenylendiamin in 1 l Wasser und fügt allmählich 212 g p-Toluolsulfochlorid und 1120 ccm 10%iger Natronlauge hinzu; Ausbeute fast quantitativ; als Nebenprodukte treten auf N-p-Toluolsulfonyl-p-phenylendiamin (S. 114) und dessen p-toluolsulfonsaures Salz (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 38, 2247). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 250° (R., C.), bei 266,5° (W., Pf.). Löslich in Aceton und Essigsäure, schwer löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (R., C.).

N.N'-Bis-[2-nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-p-phenylendiamin $C_{26}H_{18}O_8N_4S_2 = C_6H_4[NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von p-Phenylendiamin mit 2-Nitro-toluol sulfonsäure-(4)-chlorid (Bd. XI, S. 111) in Alkohol (REVERDIN, CRÉPEUX, *Bt.* [3] 27, 271; B. 35, 315). — Gelbe Prismen (aus verd. Aceton). F: oberhalb 250°. Ziemlich löslich in heißem Aceton, fast unlöslich in Benzol, Ligroin, Chloroform und Eisessig.

N-Benzolsulfonyl-N-methyl-p-phenylendiamin $C_{17}H_{14}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von Benzolsulfonsäure-[N-methyl-4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 727) mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 85). — Nadeln oder Platten (aus verd. Alkohol). F: 119°.

N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-N.N'-dimethyl-p-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_4N_2S_2 = C_6H_4[N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-p-phenylendiamin (s. o.) und Dimethylsulfat in alkalischer acetonisch-wässriger Lösung (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 38, 2247). — Prismen (aus Aceton). F: 216°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, Äther. — Liefert bei kurzem Erwärmen mit starker Schwefelsäure N.N'-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 71).

N.N'-Dibenzolsulfonyl-N.N'-diäthyl-p-phenylendiamin $C_{22}H_{24}O_4N_2S_2 = C_6H_5[N(C_2H_5) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-p-phenylendiamin. C_6H_5I und alkoh. Kalilauge (HINSBERG, A. 265, 188). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 197°.

N.N'-Dibenzolsulfonyl-N.N'-bis-[β-brom-äthyl]-p-phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_4N_2Br_2S_2 = C_6H_4[N(CH_2 \cdot CH_2Br) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-p-phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Äthylbromid, KOH und Alkohol (HINSBERG, A. 272, 232). — Prismen (aus Äthylbromid). F: 192°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-Thionyl-p-phenylendiamin $C_6H_5ON_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : SO$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem p-Phenylendiamin mit Thionylchlorid und Benzol, neben N.N'-Dithionyl-p-phenylendiamin (MICHAELIS, PETOW, B. 31, 995). — Dunkelrote Nadeln (aus Benzol). F: 67°. — Wird von Wasser allmählich, von verdünnten Säuren sofort zersetzt.

N'-Thionyl-N.N-dimethyl-p-phenylendiamin $C_8H_{10}ON_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : SO$. B. Aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und $SOCl_2$ in Benzol (FRANCKE, B. 31, 2180). — Dunkelrote Krystalle mit grünlichem Oberflächenschimmer (aus Benzol + Petroläther). F: 72°. Riecht angenehm aromatisch. Wird von siedendem Wasser, Säuren und Alkalien zersetzt. Geht beim Liegen an der Luft allmählich in die Verbindung $C_8H_{12}N_2 + SO_2$ (S. 73) über. Kondensiert sich mit Dimethylanilin bei Gegenwart von $ZnCl_2$ in geringem Betrage zur Leukoverbindung des Methylenblaus (Syst. No. 4367).

N'-Thionyl-N.N-diäthyl-p-phenylendiamin $C_{10}H_{14}ON_2S = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : SO$. B. Aus N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin und $SOCl_2$ in Benzol (FRANCKE, B. 31, 2181). — Dunkelrote Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 36°. Etwas löslich in Wasser mit gelber Farbe. — $C_{10}H_{14}ON_2S + HCl$. Gelblichweißer Niederschlag. F: 170°. Wird durch Wasser zersetzt.

N'-Thionyl-N-phenyl-p-phenylendiamin, 4-Thionylamino-diphenylamin $C_{12}H_{10}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : SO$. B. Aus 4-Amino-diphenylamin (S. 76) und $SOCl_2$ in Benzol (F., B. 31, 2182). — Rote Krystalle. F: 142°.

N'-Thionyl-N-methyl-N-benzyl-p-phenylendiamin $C_{14}H_{14}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : SO$. B. Aus Methylphenylbenzylamin und Thionylchlorid in Benzol (F., B. 31, 2182). — Rote Krystalle. F: 94°.

N.N'-Dithionyl-p-phenylendiamin $C_6H_5O_2N_2S_2 = C_6H_4(N : SO)_2$. B. Beim Kochen von 10 g salzsaurem p-Phenylendiamin mit 22 g $SOCl_2$ und Benzol (MICHAELIS, A. 274, 261) neben Monothionyl-p-phenylendiamin (M., PETOW, B. 31, 995). — Gelbe Säulen (aus Benzol). F: 115–116°. Leicht löslich in heißem Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, Äther und Ligroin.

N.N.N'.N'-Tetrabenzolsulfonyl-p-phenylendiamin $C_{30}H_{24}O_8N_2S_4 = C_6H_4[N(SO_2 \cdot C_6H_5)_2]_2$. B. Durch längeres Schütteln von N.N'-Dibenzolsulfonyl-p-phenylendiamin (S. 115) mit wenig Kalilauge und viel Benzolsulfochlorid (HINSBERG, KESSLER, B. 38, 911). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 235–236°. Beständig gegen siedende 12%ige Kalilauge, wird aber durch heiße Natriumäthylatlösung verseift.

N'-Nitroso-N.N.N'-trimethyl-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_8H_{13}ON_2 = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin mit 3 Mol.-Gew. einer verd. Natriumnitritlösung (WURSTER, SCHOBIG, B. 12, 1809). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Wasser). F: 98–99°. Leicht löslich in Benzol, Äther, schwer in Ligroin und in kaltem Wasser. Leicht löslich in Säuren. — Gibt die LIEBERMANNsche Nitrosoreaktion. Liefert beim Lösen in konz. Salzsäure N.N.N'-Trimethyl-p-phenylendiamin.

N.N'-Dinitroso-N.N'-dimethyl-p-phenylendiamin, p-Phenyl-bis-[methyl-nitrosamin] $C_8H_{10}O_2N_4 = C_6H_4[N(NO) \cdot CH_3]_2$. Prismen. F: 148°; ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, kaltem Alkohol, fast unlöslich in Äther (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 38, 2249).

N.N'-Dinitroso-N.N'-diäthyl-p-phenylendiamin, p-Phenyl-bis-[äthyl-nitrosamin] $C_{10}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4[N(NO) \cdot C_2H_5]_2$. B. Man versetzt eine saure Lösung von N.N'-Diäthyl-p-phenylendiamin (aus p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. C_2H_5Br bereitet) mit überschüssigem Natriumnitrit und schüttelt die saure Lösung mit Äther aus (NIETZKI, B. 16, 465). — Graugelbe Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 90°. — Wird von saurer Zinnchloridlösung in N.N'-Diäthyl-p-phenylendiamin zurückverwandelt.

N'-Nitroso-N.N-dimethyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin, N-Nitroso-4-dimethyl-amino-diphenylamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-phenyl-nitrosamin $C_{14}H_{15}ON_2 =$

$(\text{CH}_3)_3\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{NO})\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. B. Beim Versetzen von 4-Dimethylamino-diphenylamin (S. 79) in verdünnter saurer Lösung mit etwas mehr als der berechneten Menge NaNO_2 (FISCHER, WACKER, B. 21, 2613). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 116° unter Zersetzung. Die verdünnte alkoholische Lösung wird durch wenig Säure blau gefärbt.

N,N'-Dinitroso-N,N'-diphenyl-p-phenylendiamin, p-Phenylen-bis-[phenyl-nitrosamin] $\text{C}_{18}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_4[\text{N}(\text{NO})\cdot\text{C}_6\text{H}_5]_2$. B. Man versetzt eine essigsäure Lösung von N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (S. 80) mit der konz. Lösung von 2 Mol.-Gew. NaNO_2 (CALM, B. 16, 2808). Beim Einleiten von nitrosen Gasen (aus Stärkemehl und Salpetersäure) in eine alkoholische Lösung von Chinon-dianil („Diphenyl-p-azophenyl“, Bd. XII, S. 207) (BANDROWSKI, M. 8, 479). — Goldgelbe Blättchen. Beginnt bei 120° unter Bräunung zu schmelzen (B.). Schwer löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Ligroin (C.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter bis fuchsinroter Farbe (C.). — Beim Kochen mit Alkohol entsteht Chinon-dianil (B.).

N,N'-Dinitroso-N,N'-di-o-tolyl-p-phenylendiamin, p-Phenylen-bis-[o-tolyl-nitrosamin] $\text{C}_{20}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_4[\text{N}(\text{NO})\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3]_2$. B. Beim Vermischen einer kaltgehaltenen eisessigsäuren Lösung von N,N'-Di-o-tolyl-p-phenylendiamin (S. 81) mit 2 Mol.-Gew. NaNO_2 (PHILIP, J. pr. [2] 34, 69). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140° . Wenig löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, leicht in Äther.

N,N'-Dinitroso-N,N'-di-p-tolyl-p-phenylendiamin, p-Phenylen-bis-[p-tolyl-nitrosamin] $\text{C}_{20}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_4[\text{N}(\text{NO})\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3]_2$. B. Beim Versetzen einer Eisessiglösung von N,N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin (S. 81) mit 2 Mol.-Gew. NaNO_2 (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 234). — Citronengelbe Blättchen (aus Benzol + Petroläther). Schmilzt unter Zersetzung bei 152° . Wenig löslich in kaltem Alkohol und Benzol.

N'-Nitroso-N,N-dimethyl-N'-benzyl-p-phenylendiamin, [4-Dimethylamino-phenyl]-benzyl-nitrosamin $\text{C}_{17}\text{H}_{17}\text{ON}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{NO})\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. B. Beim Zugeben von NaNO_2 zu der schwefelsäuren Lösung von N,N-Dimethyl-N'-benzyl-p-phenylendiamin (S. 82) (KOHLER, A. 241, 362). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $127\text{—}128^\circ$.

N'-Nitroso-N,N-dimethyl-N'-[4-isopropyl-benzyl]-p-phenylendiamin, [4-Dimethylaminophenyl]-cuminylnitrosamin $\text{C}_{19}\text{H}_{23}\text{ON}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{NO})\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}(\text{CH}_3)_2$. B. Beim Behandeln der wäßr. Lösung von salzsaurem N,N-Dimethyl-N'-cuminylnitrosamin (S. 82) mit NaNO_2 in der Kälte (UEBEL, A. 245, 302). — Goldgelbe Nadeln (aus Äther). F: 87° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Substitutionsprodukte des p-Phenylendiamins.

2-Chlor-1,4-diamino-benzol, 2-Chlor-phenylendiamin-(1,4) $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{Cl} = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}\cdot\text{NH}_2$. B. Aus 2-Chlor-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 732) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (P. COHN, C. 1902 I, 752). Aus 2-Chlor-1,4-dinitro-benzol (Bd. V, S. 264) oder aus Chlorchinon-dioxim (Bd. VII, S. 632) durch Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, GRAB, A. 303, 11). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: $63\text{—}64^\circ$ (C.), 64° (K., G.). Leicht löslich in Wasser (K., G.). — Wird durch $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ und H_2SO_4 zu Chlorchinon oxydiert (C.). Mit konz. Salzsäure und Chlorkalk entsteht Chlorchinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 631) (C.). Liefert mit H_2S und FeCl_3 ein violettrotes Chlorphenanthiazin, mit Anilin und Kaliumdichromat ein grünstichig blaues Chlorindamin, mit Phenol und Kaliumdichromat in alkal. Lösung das analoge Chlorindophenol (C.). — $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{Cl} + 2\text{HCl}$ (K., G.). Nadeln (C.). — $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{Cl} + \text{H}_2\text{SO}_4$. Nadeln (aus Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (C.).

N,N'-Dimethyl-2-chlor-phenylendiamin-(1,4) $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{N}_2\text{Cl} = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$. B. Aus N,N-Dimethyl-3-chlor-4-nitroso-anilin (Bd. XII, S. 687) durch Zinkstaub und Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 197035; C. 1908 I, 1507). — Weiße Krystalle, die an der Luft bald grau werden. F: 42° . Kp_{15} : 158° . Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. — Durch Diazotieren und Kuppeln der erhaltenen Diazoverbindung mit Chromotropsäure (Bd. XI, S. 307) erhält man einen blauen Monoazofarbstoff.

N,N'-Diäthyl-2-chlor-phenylendiamin-(1,4) $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{N}_2\text{Cl} = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}\cdot\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$. B. Aus N,N-Diäthyl-3-chlor-4-nitroso-anilin durch Reduktion (BAYER & Co., D. R. P. 197035; C. 1908 I, 1507). — Wasserhelle Flüssigkeit, die beim Stehen braun wird. Kp_{760} : 285° . Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln.

N'-Acetyl-2-chlor-phenylendiamin-(1,4) $\text{C}_9\text{H}_9\text{ON}_2\text{Cl} = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}\cdot\text{NH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$. B. Aus 2-Chlor-4-nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 733) durch Reduktion (BAYER & Co., D. R. P. 146654; C. 1903 II, 1485) mit Eisenpulver und Essigsäure (CARR, Soc. 95, 716; vgl. NIXON, C. 1927 II, 411). — F: 133° (BAYER & Co.), $134\text{—}135^\circ$ (N.). — CARBOSCHE Säure gibt 2-Chlor-4-nitroso-acetanilid (Bd. VII, S. 632) und wenig 3,3'-Dichlor-4,4'-bis-acetamino-azobenzol (Syst. No. 2172) (C.). Verwendung zur Darstellung eines violetten Monoazofarbstoffs: BAYER & Co.

N,N'-Diacetyl-2-chlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus salzsaurem 2-Chlor-phenylendiamin-(1.4) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, GRAB, A. 303, 11). — Nadeln (aus Toluol-Alkohol). F: 196° (K., G.), 197° (P. COHN, C. 1902 I, 752). Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Benzol (C.).

N,N'-Dibenzoyl-2-chlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{18}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. Nadeln (aus Chloroform). F: 228° (P. COHN, C. 1902 I, 752).

N¹-p-Toluolsulfonyl-2-chlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{15}H_{13}O_3N_2ClS = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-[2-chlor-anilid] (Bd. XII, S. 602) durch Nitrieren und Reduzieren der Nitroverbindung (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 160710; C. 1905 I, 1677). — F: 167°. — Beim Zusammenoxydieren mit Phenolen entstehen p-toluol-sulfonierte Indophenole.

2.5-Dichlor-1.4-diamino-benzol, 2.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.4) $C_6H_4N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) mit Eisen und Salzsäure (MORGAN, Soc. 81, 1382) oder Zinn und Salzsäure (HARTLEY, COHEN, Soc. 85, 868). Bei der Reduktion von 2.5-Dichlor-chinon-dioxim (Bd. VII, S. 633) mit Zinn und Salzsäure (KEHRMANN, B. 21, 3320). Entsteht neben N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) bei etwa $\frac{1}{4}$ -stdg. Erhitzen von 200 g salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) mit 1000 g Salzsäure (D: 1,2) auf 100—105°; man filtriert nach 24-stdg. Stehen das ausgeschiedene salzsaure 2.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.4) ab und zersetzt es in wäbr. Lösung mit Ammoniak (MÖHLAU, B. 19, 2010). Bei der Reduktion von 2.5-Dichlor-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 735) (NOELTING, KOPP, B. 38, 3515). Durch Hydrolyse von N,N'-Diacetyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4) (s. u.) (CHATTAWAY, ORTON, B. 34, 166). — Prismen (aus Wasser). F: 164° (Mö.), 170° (CH., O.; N., KOPP). Sehr wenig löslich in Wasser (MOR.) und Alkohol (H., Co.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch 2.5-Dichlor-chinon (Bd. VII, S. 632) (Mö.). Gibt in verdünnter salzsaurer Lösung mit Chlorkalklösung 2.5-Dichlor-chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 633) (Mö.).

N,N'-Diphenyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{18}H_{14}N_2Cl_2 = C_6H_4Cl_2(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Chinon-dianil (Bd. XII, S. 207) in Benzol durch trocknen Chlorwasserstoff, neben N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (S. 80) und N,N'-Diphenyl-2.3- oder 2.6-dichlor-phenylendiamin-(1.4) (s. u.) (BANDROWSKI, PROKOPECZKO, C. 1902 I, 527). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 157°. Läßt sich in 2.5-Dichlor-chinon-dianil (Bd. XII, S. 208) überführen.

N,N'-Diacetyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{16}H_{12}O_2N_2Cl_2 = C_6H_4Cl_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Eisessig auf N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-p-phenylendiamin (S. 114) unter Kühlung (CHATTAWAY, ORTON, B. 34, 166). Aus 2.5-Dichlor-phenylendiamin-(1.4) durch Acetylierung (NOELTING, KOPP, B. 38, 3515). — F: 301° (CH., O.), 294—296° (N., K.).

N,N'-Dichlor-N,N'-diacetyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4), N,N'-Diacetyl-N,N'-2.5-tetrachlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{10}H_4O_2N_2Cl_4 = C_6H_2Cl_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus N,N'-Diacetyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4) in Chloroform durch eine mit $KHCO_3$ versetzte Lösung von $HOCl$ (CHATTAWAY, ORTON, B. 34, 162, 166). — Prismen. F: 163° (Zers.).

2.6-Dichlor-1.4-diamino-benzol, 2.6-Dichlor-phenylendiamin-(1.4) $C_6H_4N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot NH_2$. B. Aus 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 735) mit Zinn und Salzsäure (WITT, B. 8, 145). — Nadeln. F: 123,5°.

Indophenol $C_{15}H_9ON_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O$ bzw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4Cl_2 \cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem 2.6-Dichlor-phenylendiamin-(1.4) und Phenol durch gemeinsame Oxydation mit Kaliumdichromat in wäbr. Lösung unter Eiskühlung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 152689; C. 1904 II, 274). — Kupferrotes Pulver, das beim Reiben bronzefarbenen Metallganz annimmt. Löst sich in Chloroform, Aceton und Äther carminrot, in Alkohol violettrot. — Wird erst bei längerem Stehen mit 30%iger Essigsäure zerstört. Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein violetter substantiver Farbstoff.

N,N'-Diphenyl-2.3- oder 2.6-dichlor-phenylendiamin-(1.4) $C_{18}H_{14}N_2Cl_2 = C_6H_4Cl_2(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Entsteht neben N,N'-Diphenyl-2.5-dichlor-phenylendiamin-(1.4) (s. o.) aus Chinon-dianil (Bd. XII, S. 207) in Benzol durch trocknen Chlorwasserstoff (BANDROWSKI, PROKOPECZKO, C. 1902 I, 527). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 106°. Läßt sich in 2.3- oder 2.6-Dichlor-chinon-dianil (Bd. XII, S. 208) verwandeln.

2.3.5.4'-Tetrachlor-4-amino-diphenylamin $C_{12}H_4N_2Cl_4 = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_2Cl_3 \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. JACOBSON, A. 867, 306. — B. Entsteht in geringer Menge aus Azo-benzol (Syst. No. 2092) in Methylalkohol durch HCl neben Benzidin, Anilin und 4-Chlor-

anilin (JACOBSON, *C.* 1898 II, 36; *A.* 367, 313). Aus 4-Chlor-azobenzol in Methylalkohol mit HCl neben anderen Produkten (*J.*, *A.* 367, 317). Aus 2-Methyl-azobenzol (Syst. No. 2094) in Methylalkohol mit HCl neben anderen Produkten (*J.*, *A.* 367, 324). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 150—151°; schwer löslich in Petroläther, kaltem Alkohol, Benzol, Äther, Eisessig, leicht in warmem Alkohol, Äther, Eisessig, sehr leicht in Aceton, warmem Benzol, Chloroform (*J.*, *A.* 367, 314). — Gibt mit Chromsäure und verd. Schwefelsäure 2,3,5-Trichlor-chinon-[4-chlor-anil]-(1) (Bd. XII, S. 611) (*J.*, *C.* 1898 II, 36; *A.* 367, 315). Gibt in H_2SO_4 mit $NaNO_2$ bei Siedetemperatur Chloranilinotrichlorbenzoldiazoniumnitrat (*J.*, *A.* 367, 337).

2,3,5,4'-Tetrachlor-4-salicylalamino-diphenylamin $C_{18}H_{12}ON_2Cl_4 = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6HCl_3 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2,3,5,4'-Tetrachlor-4-amino-diphenylamin in Alkohol mit Salicylaldehyd auf dem Wasserbade (JACOBSON, *A.* 367, 314). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 153—154°. Leicht löslich in Ligroin, Alkohol und Äther.

2,3,5,6-Tetrachlor-1,4-diamino-benzol, 2,3,5,6-Tetrachlor-phenylendiamin-(1,4) $C_6H_2N_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6Cl_4 \cdot NH_2$. *B.* Beim Kochen von Chinondichloridiimid (Bd. VII, S. 621) mit Salzsäure (D: 1,2), am besten in Gegenwart von $SnCl_2$ (KRAUSE, *B.* 12, 51). — Hellrötliche Nadeln (aus wäsr. Alkohol). Schwärzt sich bei 200° und schmilzt bei 218°. Fast unlöslich in Wasser und kalter Salzsäure, wenig löslich in kochender Salzsäure (D: 1,2), leicht in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig. — Wird von Salpetersäure zu Chloranil oxydiert. Zersetzt sich nicht beim Erwärmen mit Schwefelsäure. Wird von $SnCl_2$ nicht angegriffen.

N,N'-Diphenyl-2,3,5,6-tetrachlor-phenylendiamin-(1,4) $C_{18}H_{12}N_2Cl_4 = C_6Cl_4(NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 2,5-Dichlor-chinon-dianil (Bd. XII, S. 208) sowie aus 2,3- oder 2,6-Dichlor-chinon-dianil (Bd. XII, S. 208) durch trocknen Chlorwasserstoff (BANDROWSKI, PROKOPECZKO, *C.* 1902 I, 527). — Krystalle. Schwer löslich in den gewöhnlichen Mitteln. Sehr schwache Base.

3,2'-Dibrom-4-amino-diphenylamin $C_{18}H_{10}N_2Br_2 = C_6H_4Br \cdot NH \cdot C_6H_3Br \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 3,2'-Dibrom-4-nitroso-diphenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, *B.* 31, 1520). — Nadeln (aus Ligroin). F: 70°. — Ist sehr luftempfindlich, falls nicht völlig rein und trocken. $FeCl_3$ ruft in der sauren Lösung ein intensives Fuchsinrot hervor, das beim Kochen verschwindet; gleichzeitig tritt Chinongeruch auf. — $2C_{18}H_{10}N_2Br_2 + H_2SO_4$. Schwer löslich in kaltem Wasser.

N¹-Benzoyl-2-brom-phenylendiamin-(1,4) $C_{19}H_{11}ON_2Br = NH_2 \cdot C_6H_4Br \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion von Benzoesäure-[2-brom-4-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 739) (HÜBNER, JOHNSON, *B.* 10, 1709). — Blätter (aus Alkohol). F: 205°.

2,5-Dibrom-1,4-diamino-benzol, 2,5-Dibrom-phenylendiamin-(1,4) $C_6H_2N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus 2,5-Dibrom-1,4-dinitro-benzol (Bd. V, S. 268) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (JACKSON, CALHANE, *Am.* 38, 458). — Weiße Platten (aus Chloroform), die sich im Licht bräunen. F: 183—184°; geht beim Schmelzen in eine dunkelblaue Masse über. Löslich in Äther und Aceton, schwer löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig in der Kälte, leichter in der Wärme. — Gibt mit $FeCl_3$ und H_2S in verdünnter saurer Lösung ein purpurrotes Produkt. Konzentrierte Salpetersäure bildet eine gelbe, chinonartig riechende Verbindung, rauchende Salpetersäure wirkt heftig ein unter Bildung eines schwarzen Teers. Bei Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht 2,5-Dibrom-chinon (Bd. VII, S. 640). — $C_6H_2N_2Br_2 + 2HCl$. Weiße Nadeln (aus verd. Salzsäure). Färbt sich an der Luft grün. Zersetzt sich beim Erhitzen in HCl und die Base. Ohne Zersetzung löslich in siedendem Wasser.

2,6-Dibrom-1,4-diamino-benzol, 2,6-Dibrom-phenylendiamin-(1,4) $C_6H_2N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 2,6-Dibrom-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 743) mit $3\frac{1}{2}$ Tln. Zinnchlorür und 8 Tln. konz. Salzsäure (HEWITT, WALKER, *Soc.* 91, 1141). Durch Reduktion von 3,5-Dibrom-4-amino-azobenzol (Syst. No. 2172) in verdünnter alkoholischer Suspension mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ (*H.*, *W.*, *Soc.* 91, 1140). Bei der Reduktion von 2,6-Dibrom-4-nitro-diazobenzolimid (Bd. V, S. 279) mit Zinn und Salzsäure in der Wärme (NOMLING, GRANDMOUGIN, MICHEL, *B.* 25, 3334). — Nadeln (aus Wasser). F: 138° (N., G., M.), 137,5° (H., W.). — Wird von Brom in Äther in die chinhydrontartige Verbindung $C_6H_2N_2Br_2 + C_6H_4N_2Br_2 + 2HBr$ (S. 120) übergeführt (JACKSON, CALHANE, *B.* 35, 2495; *Am.* 31, 212; PRINGSHEIM, *B.* 38, 3354; KEHRMANN, *B.* 38, 3778). — $C_6H_2N_2Br_2 + 2HCl$. Nadeln (N., G., M.).

Verbindung von 2,6-Dibrom-phenylendiamin-(1.4) mit 2,6-Dibrom-quinon-diimid und Bromwasserstoff $C_6H_4N_2Br_2 + C_6H_4N_2Br_2 + 2HBr$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. PRINGSHEIM, *B.* **38**, 3354; KEHRMANN, *B.* **38**, 3778. — *B.* Durch Einw. von Brom auf in Äther gelöstes 2,6-Dibrom-phenylendiamin-(1.4) (JACKSON, CALHANE, *B.* **35**, 2495; *Am.* **31**, 212). — Grüner Niederschlag. Wird durch Wasser oder Alkohol zersetzt (J., C.). Gibt in äther. Suspension mit Alkali eine rote, sehr unbeständige Lösung (J., C.). Läßt sich leicht zu 2,6-Dibrom-phenylendiamin-(1.4) reduzieren (J., C.).

N.N'-Diaethyl-2,6-dibrom-phenylendiamin-(1.4) $C_{10}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Erhitzen von 2,6-Dibrom-phenylendiamin-(1.4) mit Essigsäureanhydrid (NOELTING, GRANDMOUGIN, MICHEL, *B.* **25**, 3334). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 108° (Zers.).

N⁴(P)-Benzoyl-2,6-dibrom-phenylendiamin-(1.4) $C_{15}H_{10}ON_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Einw. der berechneten Menge Benzoylchlorid auf 2,6-Dibrom-phenylendiamin-(1.4) in Äther (JACKSON, CALHANE, *Am.* **31**, 219). — Gelblichweiße Prismen (aus verd. Alkohol). F: 194°. Löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton, schwer löslich in Benzol, Chloroform, Ligroin, unlöslich in Äther.

2,6-Dijod-1,4-diamino-benzol, 2,6-Dijod-phenylendiamin-(1.4) $C_6H_4N_2I_2 = H_2N \cdot C_6H_2I_2 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von 2,6-Dijod-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 747) mit $SnCl_2$ und konz. Salzsäure (WILLGERODT, ARNOLD, *B.* **34**, 3351). — Nadeln (aus Wasser). F: 108°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Sehr lichtempfindlich. — Durch Oxydation mit CrO_3 in der Kälte entsteht 2,6-Dijod-quinon (Bd. VII, S. 643).

2,3,5,6-Tetrajod-1,4-diamino-benzol, 2,3,5,6-Tetrajod-phenylendiamin-(1.4) $C_6H_2N_2I_4 = H_2N \cdot C_6I_4 \cdot NH_2$. *B.* Durch Eintragen einer Lösung von 18 g Chlorjod in 50 ccm Eisessig in eine 60° warme Lösung von 20 g 2,6-Dijod-phenylendiamin-(1.4) (s. o.) in 100 ccm Eisessig, Erhitzen zum Sieden, Zufügen von 50 ccm Wasser, mehrstündiges Erwärmen auf dem Wasserbade und Eingießen in durch Eisstücke gekühlte Natronlauge (W., A., *B.* **34**, 3351). — Krystalle (aus Äther-Alkohol). Schmilzt gegen 152°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Wasser. Ist sehr lichtempfindlich.

2-Nitro-1,4-diamino-benzol, 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_6H_4O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. *B.* Neben 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) (S. 29) bei der Reduktion von 2,4-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 747) mit alkoh. Schwefelammonium (KEHRMANN, *B.* **28**, 1707). Aus 2,4-Dinitro-anilin in siedendem Alkohol mit wäßr. Natriumhydrosulfid-Lösung $NaSH$, neben 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) (BRAND, *J. pr.* [2] **74**, 470). Beim Kochen von N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 121) mit konz. Salzsäure (LADENBURG, *B.* **17**, 149; BÜLOW, MANN, *B.* **30**, 984) oder mit Kalilauge (CHAZEL, *B.* **40**, 3183). Beim Kochen von N²-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 121) mit Kalilauge (CH.). Beim Kochen von N.N'-Diacetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 121) mit konz. Salzsäure (L.; BÜ., M.). Beim Kochen von 2-Nitro-4-amino-benzazid (Syst. No. 1905) mit Wasser, neben N.N'-Bis-[2-nitro-4-amino-phenyl]-harnstoff (CURTIUS, BOLJENBACH, *J. pr.* [2] **76**, 298). Man kocht 2-Nitro-4-amino-benzazid mit Alkohol und verseift das sirupöse Reaktionsprodukt (vielleicht [2-Nitro-4-amino-phenyl]-urethan) mit verd. Natronlauge (Cu., Bo.). — Fast schwarze Nadeln mit stark grünem Glanz (aus Wasser). F: 137° (L.; Ba.), 134–135° (K.). — Bildet mit verd. Salzsäure ein beständiges einsäuriges, mit konz. Salzsäure ein unbeständiges zweisäuriges Salz (BÜ., M.). Liefert mit salpetriger Säure nur eine Diazo- (nicht eine Tetrazo-) Verbindung (BÜ., *B.* **29**, 2284; BÜ., M.). Beim Acetylieren oder Benzoylieren in alkal. Lösung tritt nur ein Säurerest ein (BÜ., M.). Anwendung zur Erzeugung von Färbungen auf Fels, Haaren und Federn: Höchster Farbw., D. R. P. 211567; *C.* **1909** II, 663. — $C_6H_4O_2N_2 + HCl$. Tafeln (BÜ., M.). — $C_6H_4O_2N_2 + 2HCl$. Krystallmehl. Verliert bei 110–120° oder beim Umkrystallisieren aus Wasser 1 HCl (BÜ., M.).

¹ **N¹-Methyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4)** $C_7H_8O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Neben N²-Methyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) (S. 29) bei der Reduktion von N-Methyl-2,4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749) mit alkoh. Schwefelammonium (KEHRMANN, *B.* **28**, 1708). — Fast schwarze, messingglänzende Prismen (aus Wasser). F: 109–110°. Leicht löslich in verd. Säuren mit gelbroter Farbe. Die wäßr. Lösung ist fuchsinrot.

N¹N¹N⁴- oder N¹N⁴N⁴-Trimethyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_{10}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Beim Erhitzen seines N-Nitroso-derivates (S. 122) mit

Salzsäure (WURSTER, SCHOBIG, *B.* 12, 1812). — $2\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_2 + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Orange-gelbe Krystalle.

3,2,4'-Trinitro-4-amino-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_6\text{N}_4 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_3 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_3$. *B.* Aus 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Höcherster Farbw., D. R. P. 110360; *C.* 1900 II, 301; REVERDIN, DELÉTRA, *B.* 37, 1727; *Bl.* [3] 31, 635). — Rotbraune Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 226° (*R.*, *D.*). — Bei der Einw. von NaClO_3 und HCl auf die essigsäure Lösung entsteht 2,3,5-Trichlor-chinon-mono-[2,4-dinitro-anil] (*Bd.* XII, S. 754) (*R.*, *D.*). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 150—180° einen rotbraunen Baumwollfarbstoff (*H.* *F.*).

N,N,N',N'-Tetraphenyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $\text{C}_{20}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4[\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)_2]_2$. *B.* Durch Einw. von NaNO_2 auf in Eisessig gelöstes N,N,N',N'-Tetraphenyl-p-phenylendiamin (*S.* 80) (HAUSSERMANN, BAUER, *B.* 32, 1913). — Ziegelrote Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 167—168°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in siedendem Aceton und Eisessig.

N⁴-Formyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_3\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CHO}$. *B.* Aus N-Formyl-phenylendiamin-(1.4) durch Nitrieren (BAYER & Co., D. R. P. 211966; *C.* 1909 II, 395). — Findet Verwendung zur Darstellung von Monoazofarbstoffen.

N⁴,N¹-Dimethyl-N⁴-formyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_3\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CHO}$. *B.* Beim Eintragen von 2 Tln. NaNO_2 in eine gut gekühlte Lösung von 1 Tl. N,N-Dimethyl-N⁴-formyl-p-phenylendiamin (*S.* 94) in 20 Tln. 20%iger Essigsäure (PINNOW, PISTOR, *B.* 27, 604). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 86°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in kaltem Wasser, Äther und Benzol. — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 2,4-Diamino-1-dimethylamino-benzol (*Syst.* No. 1800).

N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_3\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. *B.* Man trägt N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalimid (*Syst.* No. 3218) bei —5° bis —10° in rauchende Salpetersäure (*D.*: 1,5) ein und verseift das dabei entstehende N-[3-Nitro-4-acetamino-phenyl]-phthalimid durch mehrtägiges Stehenlassen mit Ammoniak oder schneller durch Erhitzen mit Ammoniak (CHAZEL, *B.* 40, 3181, 3182). — Dunkelrote Nadeln (aus Wasser). *F.*: 162,5°. Löslich in Wasser, Alkohol und Benzol. — Liefert beim Kochen mit Kalilauge 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4).

N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_3\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. *B.* Bei 2-stdg. Kochen von 1 Tl. 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) mit 10 Tln. Eisessig (BÜLOW, MANN, *B.* 30, 981). Aus 1 Tl. 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4), gelöst in 50 Tln. Wasser, beim Schütteln mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in der Kälte (BÜ., M.). Aus N,N'-Di-acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) durch Stehenlassen mit der 20-fachen Menge Ammoniak bei 10—15° (BÜ., M.), durch Lösen in konz. Kalilauge (1:2) in der Kälte (KLEEMANN, *B.* 19, 339), durch gelindes Erwärmen mit verd. Natronlauge (LADENBURG, *B.* 17, 148; vgl. BREDERMANN, LEDOUX, *B.* 7, 1533), durch 15 Minuten langes Kochen mit 2 Tln. Ätzbaryt und 30 Tln. Wasser (BÜ., M.). Durch Verseifung von [2-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure (*S.* 122) oder ihrem Äthylester mit überschüssigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (KOLLER, *B.* 36, 415). Man nitrirt N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalimid (*Syst.* No. 3218) in konz. Schwefelsäure mit einer Lösung von Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure bei —5° bis —10° und verseift das dabei entstehende N-[2-Nitro-4-acetamino-phenyl]-phthalimid durch mehrtägiges Stehenlassen mit Ammoniak oder schneller durch wiederholtes Abdampfen mit Ammoniak (CHAZEL, *B.* 40, 3180, 3181). Entsteht in analoger Weise aus N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalamidsäure (*S.* 100) (CH.). — Dunkelrote Nadeln oder rote Blättchen (aus Wasser). *F.*: 189° (BÜ., M.), 188,5° (CH.), 188° (KO.). Leicht löslich in Alkohol (BÜ., M.). — Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure (LA.; BÜ., M.) oder mit Kalilauge zu 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) verseift (CH.). — Verwendung zur Darstellung von Monoazofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 172168; *C.* 1906 II, 643).

N,N'-Diacetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_2$. *B.* Man trägt 1 Tl. N,N'-Diacetyl-phenylendiamin-(1.4) allmählich in ein Gemisch aus 2 1/2 Tln. Salpetersäure (*D.*: 1,48) und 25 Tln. Eisessig ein (LADENBURG, *B.* 17, 148; vgl. BREDERMANN, LEDOUX, *B.* 7, 1533). Beim langsamen Eintragen eines abgekühlten Gemisches von 0,5 Tln. Salpetersäure (*D.*: 1,4) und 1 Tl. konz. Schwefelsäure in eine auf —5° abgekühlte Lösung von 1 Tl. N,N'-Diacetyl-phenylendiamin-(1.4) in 10 Tln. konz. Schwefelsäure (BÜLOW, MANN, *B.* 30, 979). Beim Kochen von 1 Tl. 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) mit 5 Tln. Essigsäureanhydrid (BÜ., M.). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). *F.*: 186° (LA.), 185° (BÜ., M.), 184° (BIE., LE.). Löst sich durch Ammoniak (BÜ., M.), Kalilauge (KLEEMANN, *B.* 19, 339), Natronlauge (LA.), Barytwasser (BÜ., M.) zu N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) verseifen. Bei 15 Minuten langem Kochen mit konz. Salzsäure wird 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) gebildet (BÜ., M.). — Verwendung zur Darstellung von gelben Schwefelfarbstoffen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 146916, 150915, 152717, 154108; *C.* 1904 I, 234, 1236; II, 799, 966).

Verbindung von N.N'-Diacetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) mit N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_{16}H_{20}O_4N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 + H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bildet sich als Zwischenprodukt bei der Verseifung von N.N'-Diacetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) durch Salzsäure (BÜLOW, MANN, B. 30, 985). — Rot, krystallinisch. F: 161°. — Aus der wäßrigen Lösung fällt Natronlauge sofort N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) aus.

N.N'-Diphenyl-N.N'-diacetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_{22}H_{20}O_4N_4 = O_2N \cdot C_6H_4[N(C_6H_5)(CO \cdot CH_3)]_2$. B. Man erwärmt N.N'-Diphenyl-N.N'-diacetyl-phenylendiamin-(1.4) mit Salpetersäure (D: 1,40) bis zur Lösung und gießt in Eiswasser (BRUNCK, B. 25, 2717). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Beim Kochen mit alkoh. Kali entsteht eine Substanz, die aus Alkohol in violetten, metallglänzenden Blättchen krystallisiert.

N⁴-Benzoyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_{13}H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Nitro-phenylendiamin-(1.4) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (BÜLOW, MANN, B. 30, 984). — Gelbrote Nadeln. F: 236°. Unlöslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform.

[8-Nitro-4-amino-phenyl]-oxamidsäure $C_8H_7O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Durch Behandlung von [3-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure (s. u.) mit überschüssigem Ammoniak auf dem Wasserbade (KOLLER, B. 36, 416). Beim Kochen von [3-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. u.) mit verd. Sodalösung (K.). — F: 215°.

[3-Nitro-4-dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{12}H_{15}O_4N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. MEERTENS, B. 19, 2125; PINNOW, PISTOR, B. 27, 604, 605, 606. — B. Beim Versetzen einer Lösung von [4-Dimethylamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester in verd. Salzsäure mit überschüssigem Natriumnitrit (WURSTER, SENDTNER, B. 12, 1805). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 152°; leicht löslich in warmem Benzol, weniger in Äther und kochendem Wasser (W., S.). — Liefert beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure 2.4-Diamino-1-dimethylamino-benzol (Syst. No. 1800) (W., S.).

[2-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure $C_{10}H_9O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Eine Lösung von KNO_3 in konz. Schwefelsäure wird in eine konzentrierte schwefelsaure Lösung von [4-Acetamino-phenyl]-oxamidsäure (S. 99) bei —5° bis —10° eingerührt (KOLLER, B. 36, 414). — Rotgelbe Blättchen (aus verd. Essigsäure). F: 228° (Zers.). — Liefert durch Verseifung mit stark verd. Säuren, Ammoniak oder stark verd. Sodalösung, auch durch anhaltendes Kochen mit Wasser N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4). — $Ba(C_{10}H_8O_4N_3)_2$. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

Äthylester $C_{12}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Man nitriert [4-Acetamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester in konz. Schwefelsäure mit KNO_3 bei —5° bis —10° (KOLLER, B. 36, 416). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 174°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

[8-Nitro-4-acetamino-phenyl]-oxamidsäure $C_{10}H_9O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Durch Eintragen von [4-Acetamino-phenyl]-oxamidsäure (S. 99) in rauchende Salpetersäure bei —5° bis —10° (KOLLER, B. 36, 415). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 209°. Schwer löslich in Alkohol, etwas löslich in Wasser.

Äthylester $C_{12}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Eintragen von [4-Acetamino-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 100) in rauchende Salpetersäure bei —5° (KOLLER, B. 36, 417). — Rotgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 179°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Wasser.

N-[2-Nitro-4-acetamino-phenyl]-phthalamidsäure $C_{15}H_{13}O_6N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Beim Nitrieren der N-[4-Acetamino-phenyl]-phthalamidsäure in konz. Schwefelsäure mittels KNO_3 bei —5° (CHAZEL, B. 40, 3184). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, sehr wenig in Äther, leicht in Alkalien. — Bei partieller Verseifung mit NH_3 entsteht N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 121).

N¹-Nitroso-N¹.N⁴.N⁴-trimethyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) oder N⁴-Nitroso-N¹.N¹.N⁴-trimethyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_{11}H_{15}O_3N_4 = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Beim Versetzen einer Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-p-phenylendiamin oder von N'-Nitroso-N.N.N'-trimethyl-p-phenylendiamin in Säuren mit überschüssigem Natriumnitrit (WURSTER, SCHOBIG, B. 12, 1811). — Orangerote Nadeln. F: 87°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol, schwer in Äther und Ligroin. — Entwickelt beim Kochen mit Salzsäure Stickoxyd und liefert Trimethyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 120). — $2C_{11}H_{15}O_3N_4 + 2HCl + PtCl_4$.

5-Brom-2-nitro-1.4-diamino-benzol, 5-Brom-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) $C_6H_5O_2N_2Br = H_2N \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 2.4.5-Tribrom-1-nitro-

benzol (Bd. V, S. 251) mit alkoh. Ammoniak auf 100—120° (KÖRNER, G. 4, 414; J. 1875, 353). — Orangefarbene Nadeln. Schmilzt nicht bei 156°. Wenig löslich in Alkohol. — Wird beim Erhitzen mit Kalilauge nicht verändert. Gibt mit Äthylnitrit p-Brom-nitrobenzol.

N,N'-Diacetyl-2,3(p)-dinitro-phenylendiamin-(1,4) $C_{16}H_{10}O_6N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Eintragen einer eisessigsauren Lösung von N,N'-Diacetyl-p-phenylen-diamin in ein Gemisch von rauchender Salpetersäure und Eisessig (BIEDERMANN, LEDOUX, B. 7, 1531). Man trägt bei 0° 1 Tl. N,N'-Diacetyl-p-phenyldiamin in 5 Tle. Salpetersäure (D: 1,53) ein, läßt die Temperatur auf 15° steigen, gießt dann auf Eis, wäscht den Niederschlag mit kaltem Alkohol und krystallisiert ihn aus Eisessig um (NIETZKI, HAGENBACH, B. 20, 328). — Gelb. F: 258°; schwer löslich in Alkohol und Essigsäure (B., L.). — Wird von Kalilauge oder Barytwasser unter Ammoniakentwicklung zersetzt (B., L.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 150° entsteht ein zwischen 295° und 300° schmelzendes Nitroaminomethylbensimidazol (Äthylnitrotriaminobenzol) (Syst. No. 3715) (B., L.; N., H.). Wird von Zinn und HCl zu dem bei 210° schmelzenden Diäthyltetraminobenzol (?) $C_{10}H_{10}N_4 + H_2O$ (Syst. No. 4023) reduziert (N., H.).

N,N'-Diphenyl-5,6-dinitroso-2,3-dinitro-phenylendiamin-(1,4) $C_{18}H_{12}O_6N_6 = (O_2N)_2C_6(NO)_2(NH \cdot C_6H_5)_2$. Vgl. hierzu die Verbindung $C_{18}H_{12}O_6N_6$ Bd. VII, S. 609.

2. Diamine $C_7H_{10}N_2$.

1. **2,3-Diamino-1-methyl-benzol, 2,3-Diamino-toluol, 3-Methyl-phenylendiamin-(1,2), vic.-o-Toluyldiamin** $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 843) mit Zinn und Salzsäure (LELLMANN, A. 228, 243). Durch Reduktion von 2-Nitro-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 876) (NOELTING, STOECKLIN, B. 24, 565). — Krystalle. F: 61—62°; Kp: 255°; leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (L.). — Läßt sich durch Digerieren des Hydrochlorids mit überschüssigem Ammoniumrhodanid auf dem Wasserbade und nachfolgendes Erhitzen des getrockneten Rückstandes auf 120° in [vic.-o-Toluylen]-thioharnstoff $CH_3 \cdot C_6H_3 < \begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix} > CS$ (Syst. No. 3567) überführen (L.). — Anwendung zur Erzeugung von Färbungen auf Pelz, Haaren und Federn: Höchster Farbw., D. R. P. 213581; C. 1909 II, 1392. — $C_7H_{10}N_2 + 2 HCl$. Blätter. Leicht löslich in Wasser, schwerer in konz. Salzsäure (L.).

[vic.-o-Toluylen]-bis-[ω-allyl-thioharnstoff] $C_9H_{12}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. B. Man vermischt die konzentrierten alkoholischen Lösungen von 1 Mol.-Gew. vic.-o-Toluyldiamin und etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Allylsenöl (Bd. IV, S. 214) und erwärmt auf dem Wasserbade (LELLMANN, A. 228, 246). — Nadelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 152°, zerfällt aber schon bei 153° in N,N'-Diallyl-thioharnstoff (Bd. IV, S. 212) und [vic.-o-Toluylen]-thioharnstoff $CH_3 \cdot C_6H_3 < \begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix} > CS$ (Syst. No. 3567). Schwer löslich in Wasser, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln.

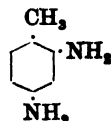
6-Chlor-2,3-diamino-toluol $C_7H_8N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH_2)_2$. B. Durch allmähliches Erwärmen von 6-Chlor-2,3-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344) mit Zinnchlorür und Salzsäure unter Zusatz von metallischem Zinn (P. COHN, M. 22, 477). — Krystalle (aus Ligroin + Benzol). F: 46—47°. — Gibt mit Dioxyweinsäure (Bd. III, S. 830) beim Erwärmen in Eisessiglösung ein in weißen Nadelchen krystallisierendes, bei 201—203° schmelzendes Azin.

4,5,6-Trichlor-2,3-diamino-toluol $C_7H_5N_2Cl_3 = CH_3 \cdot C_6Cl_3(NH_2)_2$. B. Man trägt 100 g 4,5,6-Trichlor-2,3-dinitro-toluol (Bd. V, S. 345) in ein heißes Gemisch aus Zinnchlorür (aus 260 g Zinn, gelöst in 600 g konz. Salzsäure) und 600 g 50%igem Alkohol, gibt noch etwas Zinn und Salzsäure hinzu, erhitzt $\frac{1}{2}$ Stde. lang und fällt aus der klaren Lösung durch Wasser die freie Base (SEELIG, A. 237, 144; PRENNTZELL, A. 296, 182). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt nicht unzersetzt bei 197—203° (P.; vgl. S.). — Beim Einleiten von Chlor in die eisessig-salzsäure Lösung bei 5—10° entsteht es-Pentachlor-1-methyl-cyclohexen-(1 oder 2 oder 3)-dion-(5,6) (Bd. VII, S. 578) (P.).

5-Brom-2,3-diamino-toluol $C_7H_8N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH_2)_2$. B. Durch Reduktion von 5-Brom-3-nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 860) (HÜBNER, SCHÜFFHAUS, B. 17, 776). — Nadeln. F: 59°. Leicht löslich in Wasser, noch leichter in Alkohol, Chloroform und Benzol. — Liefert beim Behandeln mit Ameisensäure 6-Brom-4-methyl-benzimidazol (Syst.

No. 3474). — $C_7H_7N_2Br + HCl$. Sehr leicht lösliche, farblose Nadeln. — $2C_7H_7N_2Br + H_2SO_4$. Farblose Tafeln (aus Wasser).

2. **2,4-Diamino-1-methyl-benzol, 2,4-Diamino-toluol, 4-Methyl-phenylendiamin-(1,3), asymm. m-Toluylendiamin** $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel.



Bildung und Darstellung.

Aus 2,4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 11, 521; *C. r.* 53, 892; *J.* 1861, 513) oder mit Zinn und Salzsäure (BEILSTEIN, A. 130, 243; LADENBURG, *B.* 8, 1210). Beim Behandeln von 2,4-Dinitrobenzylchlorid (Bd. V, S. 344) (KRASSUSKI, *Ж.* 27, 337) oder von 3,5-Dibrom-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 346) (BLANKSMA, *R.* 23, 126; 24, 324) mit Zinn und Salzsäure. Aus 4-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 844) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (NORLTING, COLLIN, *B.* 17, 268) oder mit Zinkstaub und Kalilauge (GRAEFF, A. 229, 352). Aus 2-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 996) durch Reduktion mit Natriumamalgam in schwach alkoh. Lösung (BUCKNEY, *B.* 11, 1452) oder durch elektrolytische Reduktion in schwach alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat, neben 5,5'-Diamino-2,2'-dimethyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2083) und anderen Produkten (ELBS, SCHWARZ, *Z. El. Ch.* 5, 114; *O.* 1898 II, 776; *J. pr.* [2] 63, 567, 568). Technisch erfolgt die Darstellung des 2,4-Diamino-toluols durch Reduktion des 2,4-Dinitro-toluols mit Eisen und Salzsäure (vgl. SCHULTZ, *Die Chemie des Steinkohlenteers*, 4. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1926], S. 203).

Physikalische Eigenschaften.

Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (LEHMANN, *Z. Kr.* 6, 583; *J.* 1862, 369). F: 99° (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 11, 523; *C. r.* 53, 894; *J.* 1861, 513). Kp: 280° (A. W. Hof.), 283—285° (HELL, SCHOOP, *B.* 12, 723). Leicht löslich in Alkohol, Äther und siedendem Wasser (A. W. Hof.). Zur Hydrolyse des Hydrochlorids vgl. BREDIG, *Ph. Ch.* 13, 316; VELEY, *Soc.* 93, 2135. Die Dämpfe des 2,4-Diamino-toluols zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen bei Atmosphärendruck violette Luminescenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 26, 724; *B.* 33, 1730).

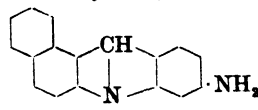
Chemisches Verhalten.

Die wäßr. Lösung des 2,4-Diamino-toluols schwärzt sich rasch an der Luft (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 11, 523; *C. r.* 53, 894; *J.* 1861, 513). 2,4-Diamino-toluol liefert bei mäßigem Erwärmen mit wäßr. Natriumperoxydlösung 4-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 844), bei Siedehitze dagegen entsteht 2,4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) (O. FISCHER, TROST, *B.* 26, 3084). Reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung bei gelindem Erwärmen unter Spiegelbildung (MORGAN, MICKLETHWATT, *Journ. Soc. Chem. Ind.* 21, 1374).

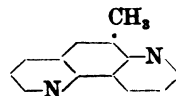
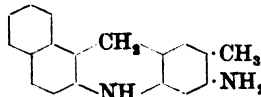
2,4-Diamino-toluol reagiert mit salpetriger Säure analog dem m-Phenylendiamin unter Bildung eines dem Bismarckbraun ähnlichen Farbstoffes (GRIESS, *B.* 11, 627). Über die Geschwindigkeit der Bildung dieses Farbstoffes vgl. VELEY, *Soc.* 95, 1197. Bei raschem Eingießen von Nitritlösung in eine saurehaltige wäßrige Lösung von 2,4-Diamino-toluol wird neben dem erwähnten Farbstoff 5-Nitroso-2,4-diamino-toluol bzw. 5-Amino-toluchinonimid-(1)-oxim-(4) (Syst. No. 1874) erhalten (TÄUBER, WALDER, *D. R. P.* 123375; *O.* 1901 II, 670; vgl. BRETTEL, *B.* 37, 2276). Bei der Behandlung einer mit Kupferchlorürlösung versetzten Lösung des salzsauren 2,4-Diamino-toluols mit Natriumnitritlösung in der Wärme entsteht 2,4-Dichlor-toluol (H. ERDMANN, *B.* 24, 2769). Bei der Einw. von Schwefel in siedender alkoh. Lösung auf 2,4-Diamino-toluol entsteht 4,6,4',6'-Tetraamino-3,3'-dimethyl-diphenylid-sulfid (Syst. No. 1855), das in reinem Zustande gegen 215° schmilzt; daneben entstehen höher geschwefelte Produkte (SCHULTZ, BRYSOHLAG, *B.* 42, 743, 753). KALLÉ & Co. (D. R. P. 86096; *Frül.* 4, 1055) erhielten beim Kochen von 2,4-Diamino-toluol mit Schwefel in Alkohol am Rückflußkühler eine in Warzen krystallisierende Schwefelverbindung vom Schmelzpunkt 145°. Überführung der durch Schwefelung von 2,4-Diamino-toluol bei 60—120° entstehenden Produkte durch Behandlung mit schwefliger Säure in „Thiosulfonsäuren“ $R \cdot S \cdot SO_3H$: Clayton Aniline Co., D. R. P. 120504; *Frül.* 6, 88; *C.* 1901 I, 1127. Erhitzt man 2,4-Diamino-toluol mit Schwefel bis auf etwa 190°, so erhält man ein unlösliches Produkt, das beim Erhitzen mit einer konz. Lösung von Schwefelnatrium oder Ätznatron einen wasserlöslichen, gelben Schwefelfarbstoff (Immedialgelb) liefert (CASSELLA & Co., D. R. P. 139430, 141576; *Frül.* 7, 533, 534; *C.* 1903 I, 608, 1199). Beim Erhitzen mit Schwefel auf mehr als 220° entsteht ein unlösliches Produkt, das beim Erhitzen mit Ätzalkalien oder Sulfiden auf mehr als 110° einen orangebraunen Schwefelfarbstoff (Immedialorange) liefert (CA. & Co.,

D. R. P. 152595; *Frdl.* 7, 535; C. 1904 II, 274). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol mit Thiosulfat und Alkali wird ein brauner Schwefelfarbstoff erhalten (LANDSHOFF & MEYER, D. R. P. 144104; *Frdl.* 7, 496; C. 1903 II, 859). Beim Hinzufügen von Thionylchlorid zu einer Lösung von 2,4-Diamino-toluol in wasserfreiem Benzol oder beim Erhitzen von salzsaurem 2,4-Diamino-toluol mit Thionylchlorid in Benzol am Rückflußkühler wird 2,4-Bis-[thionyl-amino]-toluol (S. 139) erhalten (MICHAELIS, A. 274, 263). Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf 2,4-Diamino-toluol (WIESINGER, B. 7, 464) oder sein Sulfat bei Wasserbadwärme (BÜCKEL, C. 1904 I, 1410) entsteht 4,6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923).

Aus 2,4-Diamino-toluol und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) entsteht beim Zusammenschmelzen (REITZENSTEIN, J. pr. [2] 68, 258) oder beim Kochen in alkoh. Lösung unter Zusatz von Chlorzink (LEYMANN, B. 15, 1237) 2',4'-Dinitro-3-amino-4-methyl-diphenylamin (S. 131). Beim Erhitzen von bromwasserstoffsäurem 2,4-Diamino-toluol mit überschüssigem Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 180° entsteht ein Gemisch von 2,4-Bis-dimethylamino-toluol (S. 130) und 2,4-Bis-dimethylamino-toluol-brommethyleat-(4) (S. 130) (MORGAN, Soc. 81, 653). Beim Erhitzen von salzsaurem 2,4-Diamino-toluol mit β -Naphthol und Schwefel entsteht das Amino-benzoacridin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401) (GEIGY & Co., D. R. P. 130360; *Frdl.* 6, 482; C. 1902 I, 1032; ULLMANN, BÜHLER, *Zeitschr. f. Farben-u. Textil-Industrie* 4, 521; C. 1906 I, 58).

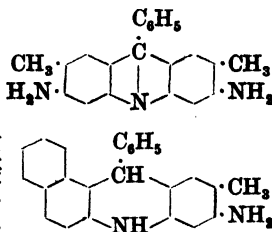


Durch 12-stdg. Erhitzen gleicher Teile 2,4-Diamino-toluol und Resorcin auf 200–220° bildet sich 3'-Oxy-3-amino-4-methyl-diphenylamin (Syst. No. 1840) (BAYER & Co., D. R. P. 82640; *Frdl.* 4, 86). Beim Erhitzen eines Gemisches von 1 Tl. 2,4-Diamino-toluol, 1 Tl. salzsaurem 2,4-Diamino-toluol und 2 Tln. 2,2'-Dioxy-[di-naphthyl-(1)-methan] (Bd. VI, S. 1053) zuerst auf 160°, schließlich kurze Zeit auf 200° entsteht neben dem Amino-methyl-benzoacridindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401) das entsprechende Amino-methyl-benzoacridin (Syst. No. 3401) (ULLMANN, NAEF, B. 33, 912; ULL., D. R. P. 104748; *Frdl.* 5, 385; C. 1899 II, 1008). Beim Kochen von salzsaurem 2,4-Diamino-toluol mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure am Rückflußkühler erhält man das Methyl-m-phenanthrolin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3487) (SKRAUP, O. W. FISCHER, M. 5, 524).



2,4-Diamino-toluol liefert mit der äquimolekularen Menge Formaldehyd in neutraler wässriger oder alkoholischer Lösung polymeres (?) Methylen-m-toluyldiamin ($C_7H_{10}N_2$)_x (S. 132) (ULL., NAEF, B. 33, 913; ULL., D. R. P. 130943; *Frdl.* 6, 468; C. 1902 I, 1184). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 2 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol in Gegenwart von Schwefelsäure bildet sich 4,6,4',6'-Tetraamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (Syst. No. 1819) (LEONHARDT & Co., D. R. P. 52324; *Frdl.* 2, 109; ULL., NAEF, B. 33, 915), das durch Erhitzen mit Salzsäure unter Druck und darauffolgende Oxydation in 3,6-Diamino-2,7-dimethyl-acridin (Acridingelb, Syst. No. 3412) übergeht (LEO & Co., D. R. P. 52324; ULL., MARIĆ, B. 34, 4308; HAASE, B. 36, 589). Kondensiert man 2,4-Diamino-toluol mit Formaldehyd in alkalisch-alkoholischer Lösung, trägt das Kondensationsprodukt in auf 150° erhitztes β -Naphthol ein und erhitzt kurze Zeit auf 200°, so entsteht das obengenannte Amino-methyl-benzoacridin neben seinem Dihydrid (ULL., D. R. P. 130721; *Frdl.* 6, 469; C. 1902 I, 1139). Amino-methyl-benzoacridin erhält man auch beim Eintragen von 1 Tl. Polyoxymethylen (Bd. I, S. 566) in eine auf 150° erhitzte Mischung von je 5 Tln. 2,4-Diamino-toluol und β -Naphthol und kurzes Erhitzen des Gemisches auf 200° (ULL., NAEF, B. 33, 912). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfit (Bd. I, S. 578) auf etwas mehr als 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol in 50%igem Alkohol entsteht vorwiegend die Verbindung $(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot [NH \cdot CH_2 \cdot (SO_2Na)]_x$ (S. 132) neben geringen Mengen der Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot [NH \cdot CH_2 \cdot (SO_2Na)]_x$ (S. 132), letztere wird Hauptprodukt bei Anwendung von 2 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfit (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2803, 2804). 2,4-Diamino-toluol gibt mit Acetaldehyd ein harzartiges — nicht näher beschriebenes — Tetraaminoditolyläthan, das sich in einen in Wasser leicht löslichen Acridinfarbstoff überführen läßt (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 143893; *Frdl.* 7, 313; C. 1903 II, 476). 2,4-Diamino-toluol reagiert mit Chloral in Chloroform unter Anlagerung von 1 Mol. Chloral und Bildung von $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot (NH_2) \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$ (S. 132) (RÜCKENBERG, B. 39, 1661). Beim Schütteln von in Wasser suspendiertem 2,4-Diamino-toluol mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd wird 2-Amino-4-benzalamino-toluol (S. 132) erhalten (OKHLER, D. R. P. 43714; *Frdl.* 2, 104; R. MEYER, GROES, B. 32, 2358). Mit 2 Molekülen Benzaldehyd verbindet sich 2,4-Diamino-toluol bei 100° zu 2,4-Bis-benzalamino-toluol (S. 132) (H. SCHIFF, A. 140, 97, 98). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. salzsaurem 2,4-Diamino-toluol in Alkohol bei 70–80° entsteht 4,6,4',6'-Tetraamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan (Syst. No. 1819), das sich durch Erhitzen

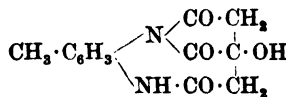
mit Salzsäure und Oxydation des so entstandenen 3,6-Diamino-2,7-dimethyl-9-phenyl-acridindihydrid (Syst. No. 3414) in Benzoflavin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3414) über führen läßt (OEHLER, D. R. P. 43714; *Frdl.* 2, 104; vgl. auch OE., D. R. P. 43720; *Frdl.* 2, 106; R. MEY., Gross, B. 32, 2357). Durch Hinzufügen von $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. β -Naphthol zu einem auf 110° erhitzten Gemisch von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd und Erhitzen der Schmelze auf $200-205^\circ$ erhält man das Amino-methyl-phenyl-benzocrindindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401) (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, B. 35, 319).



Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. Ameisensäure am Rückflußkühler entsteht 2-Amino-4-formamino-toluol (S. 133), mit 2 Mol.-Gew. Ameisensäure wird 2,4-Bis-formamino-toluol (S. 133) erhalten (GEIGY & Co., D. R. P. 138839; *Frdl.* 7, 540; C. 1903 I, 427). 2,4-Diamino-toluol liefert beim Kochen mit verd. Essigsäure (H. SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 371 Anm. 1; vgl. TREMANN, B. 3, 221) oder beim Erhitzen mit $\frac{1}{2}$ Tl. Acetamid auf $160-170^\circ$ (H. SCHIFF, Ost.) 2-Amino-4-acetamino-toluol (S. 133). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Eisessig (TRE., B. 3, 8; vgl. TRE., B. 3, 219), mit 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (Koch, A. 153, 132) oder mit 2 Mol.-Gew. Acetamid (KELBE, B. 16, 1200) wird 2,4-Bis-acetamino-toluol (S. 133) erhalten. Beim Digerieren mit Chloressigsäureäthylester bildet sich [asymm.-m-Toluylen]-bis-glycinäthylester (S. 138) (ZIMMERMANN, KNYRIM, B. 16, 516). Beim Erwärmen von 2,4-Diamino-toluol mit Benzoylchlorid entsteht 2,4-Bis-benzamino-toluol (S. 134) (RUHEMANN, B. 14, 2656). Beim Erhitzen von einfach salzsaurem 2,4-Diamino-toluol mit Benzonitril auf 180° bis 190° entsteht [asymm.-m-Toluylen]-bis-benzamidin (S. 134), bei Verwendung des zweifach salzsauren Salzes wird N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-benzamidin (S. 134) gebildet (BERNTHSEN, TROMPETER, B. 11, 1758, 1759). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. Oxalsäure auf Temperaturen von 100° bis ungefähr 225° entsteht N,N'-Bis-[3-amino-4-methyl-phenyl]-oxamid (S. 135) (Höchstes Farb., D. R. P. 156177; *Frdl.* 8, 809; C. 1904 II, 1675). Erhitzt man oxalsaures 2,4-Diamino-toluol einige Zeit im Ölbad auf 160° , so bildet sich polymeres (?) [asymm.-m-Toluylen]-oxamid (S. 129) (H. SCHIFF, VANNI, A. 268, 313). Bei mehrstündigem Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol mit Oxalsäurediäthylester in 93–95%igem Alkohol entstehen [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäureäthylester (S. 134), [asymm.-m-Toluylen]-bis-oxamidsäureäthylester (S. 135) und [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure (S. 134) (H. SCHIFF, V., A. 268, 307, 329, 340; vgl. TRE., B. 3, 222). 2,4-Diamino-toluol gibt beim Kochen mit Malonsäurediäthylester [asymm.-m-Toluylen]-bis-malonsamidsäureäthylester (S. 135) (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 27). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. Bernsteinsäure in Gegenwart von Alkalipolysulfiden entsteht ein brauner, schwefelhaltiger Baumwollfarbstoff (GEIGY & Co., D. R. P. 125587; *Frdl.* 6, 758; C. 1901 II, 1243). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol mit der 5–6-fachen Menge Bernsteinsäurediäthylester entsteht N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) (R. MEY., v. LUTZAU, A. 347, 32). Beim Zusammenschmelzen äquimolekularer Mengen 2,4-Diamino-toluol und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) entsteht N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3218) neben [asymm.-m-Toluylen]-diamin]-di-phthalimid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{smallmatrix} \diagup CO \\ \diagdown CO \end{smallmatrix} C_6H_4$ (Syst. No. 3218) (BIEDERMANN, B. 10, 1160, 1161; GEIGY & Co., D. R. P. 126964; *Frdl.* 6, 756; C. 1902 I, 152). Einwirkung des 2,4-Diamino-toluols auf Aconitsäure: SCHNEIDER, B. 21, 668.

Bei allmählichem Hinzufügen von Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) zu einer alkoh. Lösung von 2,4-Diamino-toluol entstehen [3-Amino-4-methyl-phenyl]-urethan (S. 136) (H. SCHIFF, VANNI, A. 268, 315; B. 23, 1817) und [asymm.-m-Toluylen]-di-urethan (S. 137) (LUSSY, B. 7, 1263). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol in einem Strome von Phosgen bildet sich [asymm.-m-Toluylen]-di-isocyanat (S. 138) (SNAPE, Soc. 49, 257). Beim Einleiten von Phosgen in eine wäsr. Lösung von 2,4-Diamino-toluol und Natriumacetat entsteht polymerer (?) [asymm.-m-Toluylen]-harnstoff (S. 129) (KALLE & Co., D. R. P. 146914; *Frdl.* 7, 548; C. 1903 II, 1486). Bei der Umsetzung von schwefelsaurem 2,4-Diamino-toluol mit 2 Mol.-Gew. Kaliumcyanat entsteht [asymm.-m-Toluylen]-di-harnstoff (S. 137) neben geringen Mengen [3-Amino-4-methyl-phenyl]-harnstoff (S. 136) (STRAUSS, A. 148, 157, 159). Mit Thiophosgen in Chloroformlösung wird [asymm.-m-Toluylen]-di-senfol (S. 138) erhalten (BILLETTE, STEINER, B. 20, 230). Aus salzsaurem 2,4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Rhodankalium entsteht das — nicht näher beschriebene — einfach rhodanwasserstoffsäure 2,4-Diamino-toluol, das beim Erhitzen auf 120° (Höchstes Farb., D. R. P. 152027; *Frdl.* 7, 546; C. 1904 II, 274) oder beim Erhitzen auf dem Wasserbade (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 160041; *Frdl.* 8, 815; C. 1905 I, 1449) in [3-Amino-4-methyl-phenyl]-thioharnstoff (S. 136) übergeht. Zweifach rhodanwasserstoffsäures 2,4-Diamino-toluol (S. 129) geht bei

mehrstündigem Erhitzen auf dem Wasserbade in [asymm.-m-Toluylen]-bis-thioharnstoff (S. 137) über (BIL., STR., B. 18, 3293; vgl. Lussy, B. 7, 1265). Bei mehrtägigem Stehen einer alkoh. Lösung von 2.4-Diamino-toluol mit Schwefelkohlenstoff bei gewöhnlicher Temp. wird 3-Amino-4-methyl-phenylsenföf (?) (S. 138) gebildet (Lussy, B. 8, 293; vgl. LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2478). Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Schwefelkohlenstoff auf 1 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol in siedender alkoholischer Lösung entsteht ein in Alkohol, Salzsäure und Benzol unlösliches Produkt, das beim Verschmelzen mit Schwefel einen gelben Schwefelfarbstoff liefert (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 171 871; *Frdd.* 8, 806; C. 1906 II, 648). Beim Behandeln von 2.4-Diamino-toluol in alkoh. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Schwefelkohlenstoff und überschüssigem wäßrigem Ammoniak wird das Ammoniumsalz der [3-Amino-4-methyl-phenyl]-dithiocarbaminsäure (S. 136) erhalten (LOSANTSCH, B. 40, 2973). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. des Natriumsalzes der Thiodiglykolsäure (Bd. III, S. 253) in Gegenwart von Alkalipolysulfiden entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (GEIGY & Co., D. R. P. 125 587; *Frdd.* 6, 758; C. 1901 II, 1243). 2.4-Diamino-toluol liefert mit 1 Mol.-Gew. Acetoncyanhydrin (Bd. III, S. 316) in Äther α -[3-Amino-4-methyl-anilino]-isobuttersäurenitril (S. 138), mit 2 Mol.-Gew. Acetoncyanhydrin [asymm.-m-Toluylen]-bis-[α -amino-isobuttersäure-nitril] (S. 138) (BUCHERER, GROLEK, B. 39, 1001, 1002; vgl. MULDER, R. 26, 181). Durch Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit in Alkali gelöster 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) unter Zusatz von 33%iger Disulfidlösung im Wasserbade erhält man 2-Amino-4- β -naphthylamino-toluol (S. 131) (BUCHERER, SEYDE, J. pr. [2] 75, 275). Beim Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. Citronensäure (Bd. III, S. 556) auf 120–130° unter Zusatz von geschmolzenem Natriumacetat entsteht die Verbindung $C_{15}H_{15}O_4N_2$ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3637) (SCHNEIDER, B. 21, 665). Beim Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit der äquimolekularen Menge Acetessigsäureäthylester (Bd. III, S. 632) auf 130° entsteht 2-Oxy-7(?)-amino-4.6(?)-dimethyl-chinolin (Syst. No. 3423) (BESTHORN, BYVANCE, B. 31, 798). Diacetbernsteinsäurester (Bd. III, S. 840) verbindet sich beim Kochen mit 1 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol in Eisessig zu 2.5-Dimethyl-1-[3-amino-4-methyl-phenyl]-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester (Syst. No. 3276); erhitzt man überschüssigen Diacetbernsteinsäure-ester mit 2.4-Diamino-toluol in Eisessig im geschlossenen Rohr auf 150–160°, so entsteht [asymm.-m-Toluylen]-bis-[2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester] (Syst. No. 3276) (KNORR, A. 236, 311, 313; vgl. BÜLOW, B. 33, 2364).



Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid auf 1 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol in Gegenwart von Soda entsteht 2.4-Bis-benzolsulfamino-toluol (S. 139) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166 600; *Frdd.* 8, 110; C. 1906 I, 517). Durch Kondensation von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) und von 4-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 72) mit 2.4-Diamino-toluol entstehen Produkte, welche durch Erhitzen mit Schwefel + Schwefelnatrium braune Farbstoffe liefern (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 107 061, 107 521; *Frdd.* 5, 436; C. 1900 I, 880, 1055).

Durch 10-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 2.4-Diamino-toluol mit 3 Tln. Anilin und 1½ Tln. salzsaurem Anilin im Autoklaven auf 240–250° entsteht salzsaures 2-Amino-4-anilino-toluol (S. 130) (BAYER & Co., D. R. P. 80 977; *Frdd.* 4, 83). 2.4-Diamino-toluol liefert beim Erhitzen mit Formanilid und salzsaurem Anilin auf 210–215° einen goldgelben Acridinfarbstoff (GEIGY & Co., D. R. P. 149 410; *Frdd.* 7, 315; C. 1904 I, 847). Beim Vermischen äquimolekularer Mengen von 2.4-Diamino-toluol und salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in wäßr. Lösung entsteht Toluylenblau $C_{15}H_{15}N_4 + HCl$ (Syst. No. 1874) (WITT, B. 12, 933; D. R. P. 152 72; *Frdd.* 1, 274), das beim Kochen der Lösung in salzsaures 3-Amino-6-dimethylamino-2-methyl-phenazin (Toluylenrot, Syst. No. 3747) übergeht (WITT; vgl. BERNTHSEN, SCHWEITZER, B. 19, 2605; A. 236, 336) und beim Erwärmen mit 2.4-Diamino-toluol in schwach essigsaurer Lösung ein dem Toluylenrot ähnliches Produkt „Toluylen-violett“ erzeugt (WITT, B. 12, 938). Erhitzt man 1 Tl. salzsaures 2.4-Diamino-toluol mit 4 Tln. p-Toluidin ca. 20 Stdn. im Autoklaven auf 260–270°, so erhält man salzsaures 2-Amino-4-p-toluidino-toluol (S. 131) neben p-p-Ditolyldiamin (Bd. XII, S. 907) (BAYER & Co., D. R. P. 80 977; *Frdd.* 4, 83). Durch Kondensation von 2.4-Diamino-toluol mit der äquimolekularen Menge Formaldehyd in Gegenwart von Wasser und Erhitzen des Produktes mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 120–160° entsteht 3-Amino-2.7-dimethyl-acridin (Syst. No. 3399) (TERRISSE, DARIER, D. R. P. 107 517; *Frdd.* 5, 380; C. 1900 I, 1054; Ch. Z. 23, 86; vgl. ULLMANN, B. 36, 1018; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 118 076; *Frdd.* 6, 480; C. 1901 I, 602). Beim Behandeln von salzsaurem 2.4-Diamino-toluol und salzsaurem p-Phenylendiamin in wäßr. Natriumacetatlösung mit einer Lösung von Eisenchlorid bildet sich salzsaures Aminomethylindamin (S. 129), das durch Oxydation mit Luft in siedender schwach salzsaurer Lösung in 3.6-Diamino-2-methyl-phenazin (Syst. No. 3747) übergeht (BERNTHSEN, SCHWEITZER, A. 236, 343, 344). Beim Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit p-Phenylendiamin und Schwefel entsteht ein Produkt, welches durch Erhitzen mit konz. Lösungen von Schwefelalkalien

oder Ätzalkalien in einen olivgelben Schwefelfarbstoff übergeführt werden kann (CASSELLA & Co., D. R. P. 196753, 198026; C. 1906 I, 1437, 1815). Beim Verschmelzen von 2.4-Diamino-toluol mit N.N'-Diformyl-p-phenylendiamin (S. 94) und Schwefel bei 200—220° entsteht ein gelber Schwefelfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159097; *Frdl.* 8, 801; C. 1905 I, 909). 2.4-Diamino-toluol reagiert mit [4-Amino-benzyl]-anilin (S. 175) in Gegenwart von Salzsäure beim Erwärmen auf dem Wasserbade unter Bildung von 4.6.4'-Triamino-3-methyl-diphenylmethan (Syst. No. 1804) (Höchstler Farbw., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 82; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 38, 2588). Durch Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit Benzidin und Schwefel auf 170—240° und Verschmelzen des Reaktionsproduktes mit Schwefelnatrium entsteht ein gelber Baumwollfarbstoff (Hö. Fa., D. R. P. 163143; *Frdl.* 8, 807; C. 1905 II, 999). Ein solcher entsteht auch durch Erhitzen des aus 1 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Schwefelkohlenstoff entstehenden Produktes mit Schwefel und Benzidin und Verschmelzen des Reaktionsproduktes mit Schwefelnatrium (Hö. Fa., D. R. P. 166864; *Frdl.* 8, 808; C. 1906 I, 723). Beim Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit o- oder p-Amino-phenol und Schwefel werden braune Schwefelfarbstoffe erhalten (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 215547, 215548; C. 1909 II, 1781). Läßt sich mit gechlorten p-Amino-phenolen durch gemeinsame Oxydation in Azine überführen, die zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen Verwendung finden können (Höchstler Farbw., D. R. P. 181327, 187868; *Frdl.* 8, 792, 793; C. 1907 I, 1716; II, 1667). Beim Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (MICHLERS Hydrol, Syst. No. 1859) in alkoh. Lösung entsteht N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-leukauramin $H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 1804) (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 371). 2.4-Diamino-toluol liefert mit einer Lösung von Benzoldiazoniumnitrat 4.6-Diamino-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2183) (STEBBINS, B. 13, 717).

Beim Versetzen von 10 g 2.4-Diamino-toluol in 100 ccm Alkohol mit 15 ccm Furfurol (Syst. No. 2461) entsteht 2.4-Bis-furfuralamino-toluol $CH_3 \cdot C_6H_3(N \cdot CH \cdot C_4H_3O)_2$ (Syst. No. 2461) (H. SCHIFF, A. 201, 360). Beim Verdunsten einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol, 2 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin und 2 Mol.-Gew. Furfurol bildet sich das salzsaure Salz der Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_3(N \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5)_2$ oder $CH_3 \cdot C_6H_3(N \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5)_2$ (bezw. desmotroper Formen) (S. 132) (H. SCHIFF, A. 239, 358; vgl. ZINCKE, MÜHLHAUSEN, B. 38, 3824; DIECKMANN, BECK, B. 38, 4123; KÖNIG, J. pr. [2] 72, 555). Einw. von Phthalsäureanhydrid auf 2.4-Diamino-toluol s. S. 126. Cyanurchlorid (Syst. No. 3799) gibt mit 2 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol in Alkohol-Äther 4.6-Dichlor-2-[3-amino-4-methyl-anilino]-triazin (bezw. desmotrope Form) (Syst. No. 3873), mit 4 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol 6-Chlor-2.4-bis-[3-amino-4-methyl-anilino]-triazin (bezw. desmotrope Form) (Syst. No. 3888), mit 6 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol entsteht beim Erhitzen im Einschlußrohr auf 100° 2.4.6-Tris-[3-amino-4-methyl-anilino]-triazin (bezw. desmotrope Form) (Syst. No. 3889) (FRIES, B. 19, 2058, 2059).

Biochemisches Verhalten.

Zur Giftwirkung des 2.4-Diamino-toluols vgl. KOBERT, Lehrbuch der Intoxikationen, 2. Aufl., Bd. II [Stuttgart 1906], S. 785; FRÄNKEL, Die Arzneimittelsynthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 53, 89.

Verwendung.

2.4-Diamino-toluol findet Verwendung als Zwischenprodukt der Farbstofffabrikation. Es dient als Komponente von Azofarbstoffen, z. B. von Chrysoidin R (Syst. No. 2183) (Schultz, Tab. No. 34), Metachrombraun (Schultz, Tab. No. 89), Columbiaschwarz R (Schultz, Tab. No. 453); vgl. ferner Schultz, Tab. No. 69, 284, 295, 352, 413, 455, 463; vgl. auch Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 77625, 90010; *Frdl.* 4, 943, 1015; Höchster Farbw., D. R. P. 113931; *Frdl.* 5, 577; C. 1900 II, 751; OEHLER, D. R. P. 121438; *Frdl.* 6, 1011; C. 1901 II, 76. Es findet ferner Verwendung zur Herstellung von Acridinfarbstoffen, z. B. Acridingelb (Syst. No. 3412) (Schultz, Tab. No. 602) und Benzoflavin (Syst. No. 3414) (Schultz, Tab. No. 605), von Azinfarbstoffen (vgl. Schultz, Tab. No. 670) und von Schwefelfarbstoffen, wie Immedialgelb (Schultz, Tab. No. 710) und Immedialorange (Schultz, Tab. No. 711).

Analytisches.

Eine verdünnt salzsaure Lösung von 2.4-Diamino-toluol gibt bei schwachem Erwärmen mit einer sehr verdünnten Lösung von Kaliumchlorat eine hellviolettrote Färbung (H. SCHIFF, VANNI, A. 268, 312 Anm.). Farbreaktionen mit Kaliumdichromat, Bromwasser, Chlorkalklösung, Platinchlorid, Goldchlorid: JAKOVSKI, M. 10, 588.

Additionelle Verbindung des 2.4-Diamino-toluols.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{12}H_{13}O_6N_8 = C_7H_{10}N_8 + C_6H_3O_6N_3$. Braune Nadeln (NOELTING, SOMMERHOFF, B. 39, 77).

Salze des 2,4-Diamino-toluols.

$C_7H_9N_2 + HCl$. B. Bei der Einw. der berechneten Menge Salzsäure auf 2,4-Diamino-toluol (BERNTSEN, TROMPETER, B. 11, 1759 Anm. 1). Krystallinisch. — $C_7H_9N_2 + 2HCl$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung der Base (BER., Tr., B. 11, 1758). Nadeln (HELL, SCHOOP, B. 12, 723). Leicht löslich in Wasser (A. W. HOFMANN, Proc. Royal Soc. London 11, 524; C. r. 53, 895; J. 1861, 513). — $C_7H_9N_2 + 2HBr$. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol (A. W. Ho.). — $C_7H_9N_2 + H_2SO_4$ (A. W. Ho.; HELL, SCHOOP). Prismen. — $C_7H_9N_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$ (STRAUSS, A. 148, 157; BEILSTEIN, KUHLEBERG, A. 158, 350; GRAEFF, A. 229, 348). Prismen (aus Wasser). Monoklin prismatisch (v. LANG, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 61 II, 195; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 403). Verliert das Krystallwasser bei 130° (BER., K.). 100 Tle. Wasser von $19,5^\circ$ lösen 5,58 Tle. Salz (BER., K.). — $C_7H_9N_2 + 2HNO_2$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (A. W. Ho.). — Rhodanwasserstoffsäures Salz $C_7H_9N_2 + 2HCNS$. Prismen. Löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser (LUSSY, B. 7, 1265).

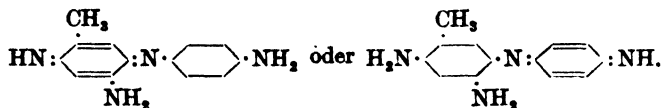
$C_7H_9N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser (A. W. Ho., Proc. Royal Soc. London 11, 524; C. r. 53, 895; J. 1861, 513; HELL, SCHOOP, B. 12, 723).

Umwandlungsprodukte von ungewisser Konstitution aus 2,4-Diamino-toluol.

Verbindung $(C_8H_9O_2N_2)_x$ (polymeres (?) [asymm.-m-Toluylen]-oxamid). Zur Zusammensetzung vgl. HINSBERG, KESSLER, A. 340, 111, 112; WILSON, ADAMS, Am. Soc. 45 [1923], 531. — B. Beim Erhitzen von oxalsäurem 2,4-Diamino-toluol im Ölbade auf 160° (SCHIFF, VANNI, A. 268, 313). — Zeigt keinen deutlichen Schmelzpunkt; unlöslich. — Zerfällt beim Kochen mit KOH in Oxalsäure und 2,4-Diamino-toluol. Beim Erhitzen mit 2,4-Diamino-toluol und Alkalipolysulfiden auf 300° entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (GEIGY & Co., D. R. P. 125586; Frdl. 6, 755; C. 1901 II, 1242).

Verbindung $(C_8H_9ON_2)_x$ (polymerer (?) [asymm.-m-Toluylen]-harnstoff). Zur Zusammensetzung vgl. R. MEYER, A. 327, 7; HINSBERG, KESSLER, A. 340, 111, 112; WILSON, ADAMS, Am. Soc. 45 [1923], 513. — B. Aus 2,4-Diamino-toluol mit Phosgen und Natriumacetat in wäbr. Lösung (KALLE & Co., D. R. P. 146914; Frdl. 7, 548; C. 1903 II, 1486). — Weißes krystallinisches Pulver. Schmilzt über 300° ; in Wasser, verd. Säuren, Alkalien und den gebräuchlichen Lösungsmitteln unlöslich (KA. & Co.). — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: KA. & Co.

Aminomethylindamin $C_{13}H_{14}N_4 =$



B. Das salzsaure Salz entsteht, wenn man eine Lösung von 54,3 g salzsaurem p-Phenyldiamin und 58,2 g salzsaurem 2,4-Diamino-toluol in 18 l Wasser mit 600 g Natriumacetat versetzt und dann allmählich 750 g (der officinellen) Eisenchloridlösung hinzugießt (BERNTSEN, SCHWEITZER, A. 236, 343). — Hydrochlorid. Schwarze Blättchen mit grünem Oberflächenglanze. Löst sich leicht in Wasser mit blauvioletter Farbe, beim Kochen färbt sich die Lösung rot, indem durch Oxydation an der Luft 3,6-Diamino-2-methyl-phenazin (Syst. No. 3747) entsteht.

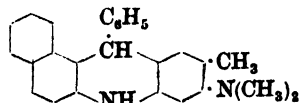
Funktionelle Derivate des 2,4-Diamino-toluols.

4-Amino-2-methylamino-toluol $C_8H_{11}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. 4-Nitro-2-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 844) wird mit Zinn oder Zinkstaub reduziert (GNEHM, BLUMER, A. 304, 106). — Farbloses Öl. Kp: 273° .

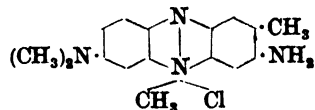
2-Amino-4-methylamino-toluol $C_8H_{11}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 997) (BAYER & Co., D. R. P. 92014; Frdl. 4, 424). Aus 2,4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Methyljodid (B. & Co.). — Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co.; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 77228; Frdl. 4, 385.

4-Amino-2-dimethylamino-toluol $C_9H_{13}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-2-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 845) mit Zinnchlorür und Salzsäure (ULLMANN, MÜHLHAUSER, B. 35, 332) oder mit Zinn und Salzsäure (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, C. 1902 II, 377). — Gelbliches Öl, das an der Luft braun wird. Kp: 248° (Mö., Kl., KA.); Kp₇₆₀: $257-259^\circ$ (unter schwacher Zersetzung) (U., Mü.). Löslich in Alkohol und

Äther, unlöslich in Wasser (U., M.). — Gibt beim Erhitzen mit Benzaldehyd und β -Naphthol das Dimethylamino-methylphenyl-benzocarindindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401) (U., M.; vgl. U., D. R. P. 128754; C. 1903 I, 610). — $C_9H_{14}N_2 + 2HCl$. Säulen (aus Alkohol). F: 208°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aceton (Mö., KL., KA.). — $C_9H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle (aus Alkohol). F: 209° (Mö., KL., KA.).



2-Amino-4-dimethylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 997) (Höchstes Farbw., D. R. P. 69188; *Frdl.* 3, 398) mit Zinn und Salzsäure (MORGAN, CLAYTON, *Soc.* 87, 948). — Prismen (aus Ligroin). F: 54°; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (H. F., D. R. P. 69188). — Liefert durch Kondensation mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin 3-Amino-6-dimethylamino-2-methyl-phenazin-chlor-methylat-(10) (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3747); dieselbe Verbindung entsteht auch durch gemeinschaftliche Oxydation von 2-Amino-4-dimethylamino-toluol mit N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) bei Gegenwart von Salzsäure und Kochen der Lösung (H. F., D. R. P. 69188). Bei Verwendung anderer p-Diamine entstehen Produkte analoger Konstitution (H. F., D. R. P. 85231, 85232, 87560; *Frdl.* 4, 376, 377, 378). Kondensation von 2-Amino-4-dimethylamino-toluol mit Aminoazobenzol und anderen Aminoazokörpern zu scharlachroten Safraninen: Farbw. Mühlheim, D. R. P. 86608; *Frdl.* 4, 380. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 118392; C. 1901 I, 653.



2,4-Bis-dimethylamino-toluol, N.N.N'.N'-Tetramethyl-asymm.-m-toluylen-diamin $C_{11}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. B. Aus dem Hydrobromid des 2,4-Diamino-toluols und Methylalkohol durch Erhitzen im Einschlußrohr auf 180° (MORGAN, *Soc.* 81, 653). — Bräunlichgelbes Öl. Wird bei -10° nicht fest. Kp_{24-26} : 148—150°; Kp_{157} : 255—256°. D_{20}^{25} : 0,9661. — Kondensiert sich leicht mit Formaldehyd zu 4,6,4'.6'-Tetrakis-dimethylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (Syst. No. 1819). — Pikrat $C_{11}H_{18}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Prismen (aus Essigester). F: 162—163°. — $C_{11}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Prismen. Wird durch heißes Wasser zersetzt unter Formaldehydentwicklung und Bildung einer dunkelroten Lösung.

2,4-Bis-dimethylamino-toluol-hydroxymethylat-(4), Trimethyl-[3-(dimethylamino)-4-methyl-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_9H_{15}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Das Bromid entsteht beim Erhitzen des Hydrobromids des 2,4-Diamino-toluols mit Methylalkohol im Druckrohr auf 180° neben 2,4-Bis-dimethylamino-toluol (s. o.) (MORGAN, *Soc.* 81, 654). — Bromid. Krystalle. — Chloroplatinat $C_{12}H_{21}N_5Cl + HCl + PtCl_4$. Bräunlichgelbe Prismen (aus heißem Wasser).

4-Amino-2-äthylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitro-2-äthylamino-toluol (Bd. XII, S. 845) mit Zinkstaub und Salzsäure (MAC CALLUM, *Soc.* 67, 247). — Flüssig. Kp : 274—275°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

2-Amino-4-äthylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-äthylamino-toluol (Bd. XII, S. 997) (NOELTING, STRICKER, B. 19, 549). — Flüssig. Kp : 280—283° (N., St.), 289—291° (JAUBERT, *Bl.* [3] 21, 20).

4-Amino-2-diäthylamino-toluol $C_{11}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-2-diäthylamino-toluol (Bd. XII, S. 845) mit Zinnchlorür und Salzsäure (ULLMANN, MÜHLHAUSER, B. 35, 335; MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, C. 1902 II, 377). — Gelbliches Öl. Kp : 259° (Mö., KL., KA.); Kp_{29} : 265—266° (U., M.). Flüchtig mit Wasserdampf (Mö., KL., KA.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (U., M.). — $C_{11}H_{18}N_2 + 2HCl + H_2O$. F: 213—215°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton (Mö., KL., KA.).

2-Amino-4-anilino-toluol, **3-Amino-4-methyl-diphenylamin** $C_{13}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 1 Teil 2,4-Diamino-toluol mit 1 $\frac{1}{2}$ Tln. Anilinhydrochlorid und 3 Tln. Anilin auf 240—250° (BAYER & Co., D. R. P. 80977; *Frdl.* 4, 83). — Prismen (aus Ligroin). F: 76—77° (B. & Co.). — Dient zur Darstellung von Farbstoffen der Safraninreihe, z. B. der Rhoduline (SCHULTZ, *Tab.* No. 684).

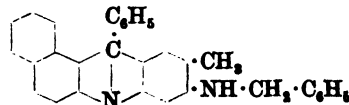
4'-Nitro-3-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{13}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man erwärmt die aus 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) und 2,4-Diamino-toluol erhaltliche 4'-Nitro-3-amino-4-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 107061; *Frdl.* 5, 436; C. 1900 I, 880) mit 80%iger Schwefelsäure auf 80—90° (ULLMANN, D. R. P. 193448; C. 1908 I, 1003). — Gelbrote Nadeln (aus Toluol). F: 168°; löslich in Alkohol; die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Kalilauge blutrot; mit trüb roter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure (U.).

2'-4'-Dinitro-3-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2$. B. Durch Kochen von 2,4-Diamino-toluol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol und Alkohol (LEYMANN, B. 15, 1237) oder beim Zusammenschmelzen von 2,4-Diamino-toluol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (REITZENSTEIN, J. pr. [2] 68, 258). — Rote Tafelchen (aus Eisessig). F: 183—184° (R.), 184° (L.).

2-Äthylamino-4-anilino-toluol, 3-Äthylamino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 2-Amino-4-anilino-toluol (S. 130) mit der äquimolekularen Menge Äthylbromid und Alkohol im Druckrohr auf 150° bis 175° (BAYER & Co., D.R.P. 87667; *Frdl.* 4, 85). — Krystalle (aus Ligroin). F: 59—60°. — Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D.R.P. 87975; *Frdl.* 4, 418.

2-Amino-4-p-toluidino-toluol, 3-Amino-4,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Neben p,p-Ditolyllamin (Bd. XII, S. 907), durch 20-stdg. Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem 2,4-Diamino-toluol mit 4 Tln. p-Toluidin auf 260—270° (BAYER & Co., D.R.P. 80977; *Frdl.* 4, 83). Man löst 100 Tle. p,p-Ditolyllamin in 1000 Tln. konz. Schwefelsäure, trägt in diese Lösung bei -5° ein Gemisch von 38 Tln. konz. Salpetersäure (50° B ϵ) und 78 Tln. konz. Schwefelsäure ein und reduziert das hierbei entstandene und durch Aufgießen auf Eis isolierte rohe Nitroprodukt mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Eisessig (JAUBERT, B. 28, 1649). — Prismen (aus Ligroin). F: 69—70° (B. & Co.), 71° (korr.) (J.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, wenig in Ligroin (J.). — Dient zur Herstellung von Farbstoffen der Safraninreihe (Rhoduline) (Schultz, Tab. No. 684).

4-Amino-2-benzylamino-toluol $C_{14}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-2-benzylamino-toluol (Bd. XII, S. 1033) in Eisessig mit Zinnchlorür und Salzsäure (ULLMANN, GREYER, B. 35, 339; U., D.R.P. 128754; C. 1903 I, 610; BAYER & Co., D.R.P. 141297; C. 1903 I, 1163). — Farblose Nadeln. F: 81° (U., G.), 80° (B. & Co.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in kaltem Wasser (U., G.). — Gibt durch Verschmelzen mit Benzaldehyd und β -Naphthol und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Eisenchlorid das Benzylamino-methyl-phenyl-benzoacridin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401) (U., G.; U.).



2-Amino-4-benzylamino-toluol $C_{15}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Durch Reaktion mit den p-Nitroverbindungen der sekundären oder tertiären aromatischen Amine entstehen wasserlösliche basische Azinfarbstoffe (BAYER & Co., D.R.P. 97594; C. 1898 II, 689).

4-Anilino-2-benzylamino-toluol, 3-Benzylamino-4-methyl-diphenylamin $C_{20}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von 2-Amino-4-anilino-toluol (S. 130) mit Benzylchlorid (BAYER & Co., D.R.P. 87667; *Frdl.* 4, 85). — Blättchen (aus Alkohol). F: 120°; leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, ziemlich leicht in Äther und heißem Ligroin (B. & Co., D.R.P. 87667). — Dient zur Darstellung von Farbstoffen der Safraninreihe (Rhoduline) (Schultz, Tab. No. 684).

4-p-Toluidino-2- α -naphthylamino-toluol, 3- α -Naphthylamino-4,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{24}H_{23}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Durch Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem 2-Amino-4-p-toluidino-toluol (s. o.) mit 2 Tln. α -Naphthol auf 240° bis 250° (BAYER & Co., D.R.P. 83159; *Frdl.* 4, 84). — Blättchen (aus Alkohol). F: 121°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und heißem Alkohol.

2-Amino-4- β -naphthylamino-toluol $C_{17}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) und 2,4-Diamino-toluol durch Erwärmen mit Natriumdisulfidlösung (BUCHERER, SKYDE, J. pr. [2] 75, 275). — Krystallpulver (aus viel heißem Ligroin). F: 95°. Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther, Aceton, sehr wenig in kaltem, besser löslich in heißem Ligroin. — $C_{17}H_{15}N_2 + HCl$. Nadelchen (aus heißer verd. Salzsäure). F: 205° (Zers.).

4-Dimethylamino-2- β -naphthylamino-toluol $C_{20}H_{22}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[(N(CH_3)_2) \cdot NH \cdot C_{10}H_7]$. B. Aus 2-Amino-4-dimethylamino-toluol (S. 130) durch Erhitzen mit β -Naphthol (Höchstes Farbwerke, D.R.P. 89659; *Frdl.* 4, 379). — Krystalle (aus Toluol + Ligroin). F: 95—96°.

4-Anilino-2- β -naphthylamino-toluol, 3- β -Naphthylamino-4-methyl-diphenylamin $C_{23}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Durch 20-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 2-Amino-4-anilino-toluol (S. 130) mit 2 Tln. β -Naphthol auf 230—240° im CO_2 -Strome (BAYER & Co., D.R.P. 83159; *Frdl.* 4, 84). — Blättchen (aus Alkohol). F: 119—120°. Leicht löslich in Äther und Benzol, wenig in kaltem Alkohol, sehr wenig in Ligroin.

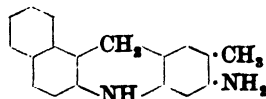
4-p-Toluidino-2- β -naphthylamino-toluol, 3- β -Naphthylamino-4,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{24}H_{23}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Durch Eintragen

von 1 Tl. salzsaurem 2-Amino-4-p-toluidino-toluol (S. 131) in 2 Tle. auf 240–250° erhitztes β -Naphthol (BAYER & Co., D.R.P. 83159; *Frdl.* 4, 84). — Kugelförmige Aggregate (aus Benzol-Ligroin). F: 82–83°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol.

Verbindung aus 1 Mol. 2,4-Diamino-toluol, 1 Mol. Formaldehyd und 1 Mol. schwefliger Säure $C_8H_{10}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2)_2 \cdot [NH \cdot CH_2(SO_2H)]_2$. B. Das Natriumsalz entsteht als Hauptprodukt aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfit-Lösung in 50%igem Alkohol (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2804). — Löst sich diazotieren. — $NaC_8H_{10}O_2N_2S$. Nadeln (aus 80%igem Alkohol).

Verbindung aus 1 Mol. 2,4-Diamino-toluol, 2 Mol. Formaldehyd und 2 Mol. schwefliger Säure $C_8H_{10}O_2N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_2(SO_2H))_2$. B. Das Natriumsalz entsteht als Hauptprodukt aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfit-Lösung (B., SCH., B. 39, 2803). — Natriumsalz. Nadeln (aus Wasser durch Alkohol).

Polymeres (P) Methylen-m-toluylendiamin $(C_8H_{10}N_2)_x = [CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N : CH_2]_x$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und Formaldehyd in neutraler, wässriger oder alkoholischer Lösung (ULLMANN, NAEF, B. 33, 913; U., D.R.P. 130943; C. 1902 I, 1184). — Schwach gefärbtes Pulver, das unscharf zwischen 150° und 180° schmilzt (U., N.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol, sehr leicht löslich in Chloroform und verd. Säuren (U., N.; U.). — Durch Erwärmen der sauren wässr. Lösung entsteht ein Acridinfarbstoff (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 136617; C. 1902 II, 1352). Beim Erhitzen mit β -Naphthol und Natriumacetat auf 160–180° entsteht das Amino-methyl-benzoacridindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401), neben sehr geringen Mengen einer in Alkohol schwer löslichen Verbindung vom Schmelzpunkt 210° (U., N.; vgl. U.).



2-Amino-4-[$\beta\beta$ -trichlor- α -oxy-äthylamino]-toluol, Chloral-asymm.-m-toluylendiamin $C_8H_9ON_2Cl_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen 2,4-Diamino-toluol und Chloral in Chloroform (RÜCHEIMER, B. 39, 1661). — Feinkristallinisches Pulver. F: ca. 86°.

2,4-Bis-önanthylidenamino-toluol, N,N'-Diönanthyliden-asymm.-m-toluylendiamin $C_{24}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(N : CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2 Mol.-Gew. Önanthol (Bd. I, S. 695) und 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol bei 100° (SCHIFF, A. 140, 97; SCHIFF, VANNI, A. 253, 319). — Sehr dicke Flüssigkeit. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol.

2-Amino-4-benzalamino-toluol $C_{14}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von in Wasser suspendiertem 2,4-Diamino-toluol mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd (R. MEYER, GROSS, B. 32, 2358). — Hellgelbe Tafeln (aus Äther). F: 90–91°; leicht löslich in Äther und Alkohol, schwerer in Ligroin, unlöslich in Petroläther (R. M., G.). — Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin einen Acridinfarbstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 118075; *Frdl.* 6, 479; C. 1901 I, 602). Geht beim Digerieren mit salzsaurem 2,4-Diamino-toluol in 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (Syst. No. 1819) über.

2,4-Bis-benzalamino-toluol, N,N'-Dibenzal-asymm.-m-toluylendiamin $C_{22}H_{22}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(N : CH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und Benzaldehyd bei 100° (SCHIFF, A. 140, 98). — Gelbliche kristallinische Masse. Schmilzt bei 122–128°. Indifferent. — Wird von Säuren in der Wärme nur wenig angegriffen.

2,4-Bis-cuminalamino-toluol, N,N'-Dicuminal-asymm.-m-toluylendiamin $C_{27}H_{30}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2)_2$. B. Beim Vermischen der sehr verdünnten alkoholischen Lösungen von 2 Mol.-Gew. Cuminaldehyd (Bd. VII, S. 318) und 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol (SCHIFF, VANNI, A. 253, 331). — Gelbes Pulver. Schmilzt etwas oberhalb 99° unter Zersetzung.

2,4-Bis-cinnamalamino-toluol, N,N'-Dicinnamal-asymm.-m-toluylendiamin $C_{25}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) und 2,4-Diamino-toluol (SCHIFF, A. 239, 384; SCH., VANNI, A. 253, 332). — Gelbes Pulver. Schwer löslich in Alkohol (SCH., V.).

Verbindung $C_{22}H_{20}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(N : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH : N \cdot C_6H_5)_2$ oder $CH_3 \cdot C_6H_3(N : CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_5)_2$ bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. ZINCKE, MÜHLHAUSEN, B. 38, 3824; DIECKMANN, BECK, B. 38, 4123; KÖNIG, J. pr. [2] 72, 555. — B. Das salzsaure Salz entsteht beim Verdunsten einer alkoh. Lösung von 2 Mol.-Gew. Furfurol (Syst. No. 2481), 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin (SCHIFF, A. 239, 358). — $C_{22}H_{20}O_2N_4 + 2HCl + 2H_2O$. Fuchsinähnliche Masse. Löst sich in Alkohol mit rotvioletter Farbe; wird durch Wasser zersetzt (SCH.).

2,4-Bis-salicylal-amino-toluol, N,N'-Disalicylal-asymm.-m-toluylendiamin $C_{21}H_{18}O_6N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Beim Vermischen der alkoh. Lösungen von 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) und 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol (SCHIFF, VANNT, A. 253, 330). — Nadeln (aus benzolhaltigem Alkohol). F: 109°; wenig löslich in Alkohol, leicht in Äther und Benzol (SCH., V.). — $CuC_{21}H_{16}O_6N_2$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und dem Kupfersalz des Salicylaldehyds (SCH., A. 150, 198). Dunkelgrünes Krystallpulver.

2-Amino-4-formamino-toluol $C_8H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CHO$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. Ameisensäure am Rückflußkühler (GEIGY & Co., D.R.P. 138839; *Frdl.* 7, 540; C. 1903 I, 427). — Pyramiden (aus heißem Wasser). F: 113–114°; in kaltem Wasser schwer löslich (G. & Co., D.R.P. 138839). — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: G. & Co., D.R.P. 138839, 145762, 145763; C. 1903 I, 427; II, 1039.

4-[2,4-Dinitro-anilino]-2-formamino-toluol, 2',4'-Dinitro-3-formamino-4-methyl-diphenylamin $C_{14}H_{12}O_6N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3[NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2] \cdot NH \cdot CHO$. B. Aus 2',4'-Dinitro-3-amino-4-methyl-diphenylamin (S. 131) und Ameisensäure (LEYMANN, B. 15, 1237). — F: 157°.

2,4-Bis-formamino-toluol, N,N'-Diformyl-asymm.-m-toluylendiamin $C_9H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CHO)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. Ameisensäure (GEIGY & Co., D.R.P. 138839; *Frdl.* 7, 540; C. 1903 I, 427). — Weiße Nadeln (aus heißem Wasser). F: 176–177° (G. & Co., D.R.P. 138839). — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: G. & Co., D.R.P. 138839, 145762, 145763, 146917; C. 1903 I, 427; II, 1039, 1403; Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 167820; C. 1906 I, 1127. Verwendung zur Darstellung von Acridinfarbstoffen: G. & Co., D.R.P. 149409, 161699; C. 1904 I, 770; 1905 II, 730.

4-Amino-2-acetamino-toluol $C_9H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man schüttet 10 g Eisenpulver in die Lösung von 4-Nitro-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 845) in 50 ccm Alkohol und 100 g Wasser ein, erhitzt zum Kochen und läßt langsam ein Gemisch aus 24 ccm Eisessig und 40 ccm Wasser einfließen; nach beendeter Reaktion verdunstet man den Alkohol, fällt das gelöste Eisen durch K_2CO_3 und verdunstet die Lösung bis auf 100 ccm (WALLACH, A. 234, 360). — Nadeln. F: 140° — $2C_9H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

2-Amino-4-acetamino-toluol $C_9H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Neben geringen Mengen des Diacetylderivates bei längerem Kochen von 2,4-Diamino-toluol mit verd. Essigsäure (SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 293, 371 Anm. 1; vgl. TIEMANN, B. 3, 221). Beim Eintragen von 20 g Eisenpulver in die heiße Lösung von 20 g 2-Nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 998) in 50 ccm Eisessig und 200 ccm Wasser (WALLACH, A. 234, 354). Durch Erhitzen von 1 Tl. 2,4-Diamino-toluol mit $\frac{1}{2}$ Tl. Acetamid auf 160–170° (SCH., OST.). — Prismen oder Nadeln. F: 161,5° (korr.) (SCH., OST.), 159° (W.), 158–159° (T.). Schwieriger löslich in Alkohol, aber leichter löslich in siedendem Wasser als das Diacetylderivat (s. u.) (T.). CAROSCHE Säure oxydiert zu 2-Nitroso-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 996) (CAIN, Soc. 95, 715). Durch Diazotierung und Kochen der entstandenen Diazoverbindung mit Wasser bildet sich 2-Oxy-4-acetamino-toluol (Syst. No. 1855) (W.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 214352; C. 1909 II, 1397, zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: OEHLER, D.R.P. 160109; C. 1905 I, 1449.

4-Dimethylamino-2-acetamino-toluol $C_{11}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-4-dimethylamino-toluol (S. 130) und Essigsäureanhydrid (MORGAN, CLAYTON, Soc. 87, 948). — Nadeln (aus Wasser). F: 135°.

2-Dimethylamino-4-acetamino-toluol $C_{11}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-2-dimethylamino-toluol und Essigsäureanhydrid (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, C. 1902 II, 377). — Nadeln (aus Petroläther). F: 103°. Leicht löslich.

Dimethyl-äthyl-[3-acetamino-4-methyl-phenyl]-ammoniumbromid $C_{13}H_{21}ON_2Br = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2(C_2H_5)] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt 3,1 g 4-Dimethylamino-2-acetamino-toluol (s. o.) mit 1,8 g Äthylbromid in 5 ccm Benzol $\frac{8}{15}$ Stdn. auf 115° bis 125° (PINNOW, B. 34, 1137). — F: 187–187,5°. Sehr leicht löslich in Wasser, wäßr. Aceton und Alkohol.

2',4'-Dinitro-3-acetamino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{14}O_6N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3[NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2',4'-Dinitro-3-amino-4-methyl-diphenylamin (S. 131) und Essigsäureanhydrid (LEYMANN, B. 15, 1237). — F: 163–164°.

2,4-Bis-acetamino-toluol, N,N'-Diacetyl-asymm.-m-toluylendiamin $C_9H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. Essig-

säureanhydrid (KOCH, A. 153, 132). Bei längerem Kochen von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Eisessig (TIEMANN, B. 3, 8, 219). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol mit 2 Mol.-Gew. Acetamid (KELBE, B. 16, 1200). — Nadeln. F: 221° (T.), 223° (KE.), 224° (LADENBURG, B. 8, 1211). Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther (T.).

4-Amino-2-[3-nitro-benzamino]-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man erwärmt 2-Amino-4-formamino-toluol (S. 133) in wäßr. Suspension mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) bei Gegenwart von Soda, Kreide usw. und verseift das Kondensationsprodukt durch Kochen mit verd. Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 208968; C. 1909 I, 1623). — Hellgelbe Krystalle. F: 177°.

4-Amino-2-[4-nitro-benzamino]-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man erwärmt 2-Amino-4-formamino-toluol (S. 133) in wäßr. Suspension mit 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) bei Gegenwart von Soda, Kreide usw. und verseift das Kondensationsprodukt mit verd. Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 208968; C. 1909 I, 1623). — Hellbraune Nadeln. F: 196°.

2-Amino-4-benzamino-toluol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-4-benzamino-toluol (Bd. XII, S. 998) mit Zinn und Salzsäure (BELL, B. 7, 1505). — Prismen. F: 142°. Leicht löslich in Äther und in verd. Säuren.

N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-benzamidin $C_{15}H_{15}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C(=NH) \cdot C_6H_5$. B. Bei 2-tägigem Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol-bis-hydrochlorid mit Benzonitril auf 180—190° (BERNTSEN, TROMPETER, B. 11, 1758). — Nadeln. F: 211,5° bis 212°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{14}H_{15}N_3 + HCl$. Tafeln. — Chromat. In Wasser sehr schwer löslich. — $2C_{14}H_{15}N_3 + 2HCl + PtCl_4$.

2-Amino-4-[3-nitro-benzamino]-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man erwärmt das (nicht näher beschriebene) 4-Amino-2-formamino-toluol in wäßr. Suspension mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) in Gegenwart von Soda, Kreide usw. und verseift das Kondensationsprodukt mit verd. Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 208968; C. 1909 I, 1623). — Citronengelbe Krystalle. F: 154°.

2-Amino-4-[4-nitro-benzamino]-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Man erwärmt das (nicht näher beschriebene) 4-Amino-2-formamino-toluol in wäßr. Suspension mit 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) und verseift das Kondensationsprodukt mit verd. Mineralsäure (H. F., D. R. P. 208968; C. 1909 I, 1623). — Rotgelbe Nadelchen. F: 211°.

2-Amino-4-thiobenzamino-toluol $C_{14}H_{14}N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-benzamidin (s. o.) mit CS_2 auf 100° (BERNTSEN, TROMPETER, B. 11, 1760). — Gelbe, undeutliche Blättchen. F: 197°.

2,4-Bis-benzamino-toluol, N,N'-Dibenzoyl-asymm.-m-toluylendiamin $C_{21}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und Benzoylchlorid (RUHEMANN, B. 14, 2656). — Täfelchen (aus Eisessig). F: 224°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-benzamidin $C_{21}H_{20}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4[NH \cdot C(=NH) \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von einfach salzsaurem 2,4-Diamino-toluol mit Benzonitril auf 180—190° (BERNTSEN, TROMPETER, B. 11, 1759). — Scheidet sich aus den Lösungen ölig aus und erstarrt langsam amorph. Ungemein löslich in Alkohol. — Das salzsaure Salz krystallisiert nicht. Es löst sich wenig in kaltem Wasser. — $C_{21}H_{20}N_4 + 2HCl + PtCl_4$.

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure $C_9H_{10}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Entsteht neben dem entsprechenden Äthylester und [asymm.-m-Toluylen]-bis-oxamidsäureäthylester bei mehrtägigem Kochen von 2,4-Diamino-toluol mit Oxalsäurediäthylester und 92—95%igem Alkohol (SCHIFF, VANNT, A. 268, 307, 329). Bei eintägigem Kochen von 15 g 2,4-Diamino-toluol mit 11 g entwässerter Oxalsäure in absol. Alkohol (SCH., V., A. 269, 331). — Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 223°; sehr schwer löslich in Alkohol (SCH., V.). — Beim Kochen mit Anilin entstehen 2,4-Diamino-toluol und Oxanilid (SCH., V.). Verwendung zur Darstellung von Polyazofarbstoffen: Farbwerk Friedrichsfeld, D. R. P. 94635, 99126; C. 1898 I, 358; 1899 I, 156. — Kaliumsalz. Schuppen. Leicht löslich in Wasser (SCH., V.). — $Ba(C_9H_9O_2N_3)_2 + 2H_2O$. Pulvriger Niederschlag (SCH., V.).

Äthylester $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei längerem Kochen von 40 Tln. 2,4-Diamino-toluol mit 50 Tln. Oxalsäurediäthylester und 170—200 Tln. 93—95%igem Alkohol (TIEMANN, B. 3, 222; SCHIFF, VANNT, A. 268, 307). Bei 1-tägigem Kochen äquimolekularer Mengen von 2,4-Diamino-toluol und Oxamäthan (Bd. II, S. 544) in konzentrierter absolut-alkoholischer Lösung (SCH., V., A. 268, 308). — Blättchen (aus Alkohol). F: 168—170° (SCH., V.). Sublimiert nicht unzersetzt; wenig löslich in kaltem

Alkohol, leicht in siedendem (T.), schwer in CS_2 (SCH., V.). — Gibt mit Anilin bei kurzem Kochen N-Phenyl-N'-[3-amino-4-methyl-phenyl]-oxamid, bei längerem Kochen viel Oxanilid (SCH., V.). Liefert mit Phenylsenföl neben anderen Produkten [3-(ω -Phenyl-thioureido)-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 136) (SCH., V.).

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamid $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2$. B. Aus [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 134) und alkoh. Ammoniak (SCHIFF, VANNI, A. 268, 332). Aus 2,4-Diamino-toluol und Oxamäthan (Bd. II, S. 544) bei 110–115° (SCH., V.). — Schuppen (aus Alkohol). F: 203°. — Gibt mit Anilin bei kurzem Kochen N-Phenyl-N'-[3-amino-4-methyl-phenyl]-oxamid, bei längerem Kochen viel Oxanilid.

N-Phenyl-N'-[3-amino-4-methyl-phenyl]-oxamid $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Bei kurzem Kochen von [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester oder dessen Amid mit Anilin (SCH., V., A. 268, 333). Beim Schmelzen von 2,4-Diamino-toluol mit Oxanilsäureäthylester (Bd. XII, S. 282) (SCH., V.). — F: 185–186°.

N,N'-Bis-[3-amino-4-methyl-phenyl]-oxamid $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_4 = [\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO}]_2$. B. Man erhitzt 2,4-Diamino-toluol mit der berechneten Menge Oxalsäure (Höcherster Farb., D. R. P. 156177; C. 1904 II, 1675). — Gelbliches Pulver. Sehr wenig löslich. Beim Erhitzen mit Schwefel auf mehr als 170° entsteht ein gelber schwefelhaltiger Baumwollfarbstoff (Hö. Fa., D. R. P. 156177; vgl. D. R. P. 157103; C. 1905 I, 484).

Polymeres (?) [asymm.-m-Toluylen]-oxamid $(\text{C}_9\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2)_x$ s. S. 129.

[3-Acetamino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Auflösen von [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester in heißem Essigsäureanhydrid (SCHIFF, VANNI, A. 268, 310). — Blättchen (aus Alkohol). F: 192°. Kaum löslich in kaltem Alkohol.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-oxamidsäure $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{O}_6\text{N}_4 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO}_2\text{H})_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht neben [asymm.-m-Toluylen]-bis-oxamid (s. u.) aus dem Diäthylester (s. u.) und alkoh. Ammoniak (SCH., V., A. 268, 345). — Die freie Säure ist nicht existenzfähig; die Lösung des Ammoniumsalzes schmeckt stark süß. — $\text{Ag}_2\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{O}_6\text{N}_4$. — $\text{BaC}_{11}\text{H}_{13}\text{O}_6\text{N}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. — $\text{PbC}_{11}\text{H}_{13}\text{O}_6\text{N}_4$.

Diäthylester, N,N'-Diäthoxalyl-asymm.-m-toluylendiamin $\text{C}_{15}\text{H}_{19}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5)_2$. B. Aus [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 134) und Oxalsäurediäthylester in absol. Alkohol (SCH., V., A. 268, 340). Neben [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure und ihrem Äthylester beim längeren Kochen von 40 Tln. 2,4-Diamino-toluol mit 50 Tln. Oxalsäurediäthylester und 170–200 Tln. 93–95%igem Alkohol (SCH., V., A. 268, 307, 340). — Nadelchen (aus Äther). F: 130°. Sehr löslich in Alkohol, schwer in Äther. Die alkoh. Lösung fluoresciert.

[5-Äthoxalylamino-2-methyl-phenyl]-oxamid $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2$. B. Aus [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 134) und Oxamidsäureäthylester bei 160–170° (SCH., V., A. 268, 343). — Nadelchen (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 220°.

[3-Äthoxalylamino-4-methyl-phenyl]-oxamid $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2$. B. Beim Kochen von [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamid (s. o.) mit Oxalsäurediäthylester und Alkohol (SCH., V., A. 268, 341). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung gegen 210°.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-oxamid $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}_4 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2)_2$. B. Aus dem [asymm.-m-Toluylen]-bis-oxamidsäureäthylester, dem [5-Äthoxalylamino-2-methyl-phenyl]-oxamid oder dem [3-Äthoxalylamino-4-methyl-phenyl]-oxamid durch Behandeln mit alkoh. Ammoniak (SCH., V., A. 268, 343). — Krystallpulver (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 220°, ohne zu schmelzen.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-malonamidsäureäthylester $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{O}_6\text{N}_4 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5)_2$. B. Bei 1-stdg. Kochen von 2,4-Diamino-toluol mit Malonsäurediäthylester (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 27). — Amorphes Pulver (aus Alkohol durch Wasser). Schmilzt zwischen 110° und 113°. Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Methylalkohol, leichter in Eisessig, unlöslich in Wasser und Äther.

[5-Amino-2-methyl-phenyl]-urethan $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Beim Behandeln von [5-Nitro-2-methyl-phenyl]-urethan (Bd. XII, S. 846) mit salzsaurer Zinnchloridlösung (SCHIFF, VANNI, A. 268, 325). Beim Eintragen von [5-Acetamino-2-methyl-phenyl]-urethan (S. 136) in heiße Salzsäure (SCHIFF, B. 25, 2211). — Prismen (aus Chloroform). F: 95° (SCH.).

N,N'-Bis-[5-amino-2-methyl-phenyl]-harnstoff $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_4 = [\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{NH}]_2\text{CO}$. B. Durch Reduktion von N,N'-Bis-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XII,

S. 846) mit Zinn und Salzsäure (VITTENET, *Bl.* [3] 21, 662). — Nadeln (aus sehr viel Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser, Benzol und Äther.

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-urethan $C_{10}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben [asymm.-m-Toluylen]-di-urethan (S. 137) bei tropfenweisem Versetzen einer alkoh. Lösung von 2,4-Diamino-toluol mit Chlorameisensäureester (SCHIFF, VANNI, *B.* 23, 1817; *A.* 268, 315). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 90–91°. Sehr leicht löslich in Alkohol und verd. Salzsäure. — Liefert mit Phenylsenföf [3-(ω -Phenyl-thioureido)-4-methyl-phenyl]-urethan (S. 137).

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-harnstoff $C_8H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Entsteht in kleiner Menge neben [asymm.-m-Toluylen]-di-harnstoff (S. 137) bei der Umsetzung von schwefelsaurem 2,4-Diamino-toluol mit Kaliumcyanat in wäbr. Lösung (STRAUSS, *A.* 148, 159). — Krystalle. Leicht löslich in Alkohol.

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_8H_{11}N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. B. Man erhitzt das aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol-monohydrochlorid und 1 Mol.-Gew. Rhodankalium erhaltliche Monorhodanid des 2,4-Diamino-toluols auf 120° (Höchstes Farbw., D. R. P. 152027; *C.* 1904 II, 274) oder auf dem Wasserbade (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 160041; *C.* 1905 I, 1449). — Grauweißes Pulver. F: 170° (Hö. Fa.; B. A. S. F.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Eisessig; löslich in heißen Säuren (Hö. Fa.; B. A. S. F.). — Beim Erhitzen mit Schwefel auf 200–250° entsteht ein orangegelber Schwefelfarbstoff (Hö. Fa.). Beim Erhitzen mit Benzidin und Schwefel entsteht ein gelber Schwefelfarbstoff (B. A. S. F.).

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-dithiocarbamidsäure $C_8H_{10}N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CS_2H$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus 2,4-Diamino-toluol in alkoh. Lösung mit Schwefelkohlenstoff und überschüssigem wäbr. Ammoniak (LOSANITSCH, *B.* 40, 2973). — $NH_4C_8H_9N_2S_2$. Gelbliche Krystalle. F: 100°. Löslich in Wasser.

[5-Acetamino-2-methyl-phenyl]-urethan $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Amino-4-acetamino-toluol und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in wasserfreiem Äther (SCHIFF, *B.* 25, 2211). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 181°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

[3-Carbäthoxyamino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure $C_{12}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2H) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure (S. 134) und Chlorameisensäureäthylester in Äther bei mehrstündigem Kochen (SCHIFF, VANNI, *A.* 268, 336). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Krystallisiert mit $\frac{1}{2}$ Mol. Wasser, das bei 90–100° entweicht. F: 168–170°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Die wäbr. Lösung schmeckt schwach süß.

[3-Carbäthoxyamino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{14}H_{18}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus dem [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 134) in Alkohol und Chlorameisensäureäthylester (SCH., V., *A.* 268, 320). Aus [5-Amino-2-methyl-phenyl]-urethan (S. 135) und Oxalsäurediäthylester (SCH., V., *A.* 268, 326). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 131°.

[3-Carbäthoxyamino-4-methyl-phenyl]-oxamid $C_{12}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus dem [3-Carbäthoxyamino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.) und alkoh. Ammoniak (SCH., V., *A.* 268, 320). — Prismen. F: 209°.

[3-Ureido-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure $C_{10}H_{11}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man übergießt [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure mit Wasser, fügt etwas über 1 Mol.-Gew. Kaliumcyanat hinzu und fällt dann durch Salzsäure (SCH., V., *A.* 268, 338). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 203°.

Äthylester $C_{12}H_{15}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus schwefelsaurem [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester und Kaliumcyanat in wäbr. Lösung (SCH., V., *A.* 268, 339). — Krystalle (aus Alkohol). F: 218°. Schwer löslich in kochendem Alkohol.

[3-Ureido-4-methyl-phenyl]-oxamid $C_{10}H_{12}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus [3-Ureido-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.) und alkoh. Ammoniak im Druckrohr bei 80–100° oder besser aus schwefelsaurem [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamid und Kaliumcyanat in wäbr. Lösung (SCH., V., *A.* 268, 339). — F: 239°. In siedendem Alkohol kaum löslich.

[3-(ω -Phenyl-thioureido)-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester, N-Phenyl-N'-[5-äthoxalylamino-2-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{19}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben einem höher schmelzenden, in Alkohol weniger löslichen Produkt beim Erwärmen von [3-Amino-4-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester, gelöst in absol. Alkohol, mit Phenylsenföf (SCH., V., *A.* 268, 310). — Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 154–155°.

[5-Carbäthoxyamino-2-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{11}H_{15}O_5N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von [3-Amino-4-methyl-phenyl]-urethan (S. 136) mit Oxalsäurediäthylester und etwas Alkohol (SCH., V., A. 266, 318). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 128°. Alkoholisches Ammoniak erzeugt [5-Carbäthoxy-amino-2-methyl-phenyl]-oxamid (s. u.).

[5-Carbäthoxyamino-2-methyl-phenyl]-oxamid $C_{11}H_{15}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus [5-Carbäthoxyamino-2-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester und alkoh. Ammoniak (SCH., V., A. 268, 319). — Prismen (aus Alkohol). F: 223°.

Polymerer (?) [asymm.-m-Toluylen]-harnstoff $(C_8H_9ON)_x$ s. S. 129.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-carbamidsäureäthylester, [asymm.-m-Toluylen]-di-urethan $C_{12}H_{19}O_5N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Entsteht, neben [3-Amino-4-methyl-phenyl]-urethan (S. 136) (SCHIFF, VANNI, B. 23, 1817; A. 266, 315), aus Chlorameisensäure-äthylester und 2,4-Diamino-toluol (LUSSY, B. 7, 1263). Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-carbon, imid (S. 138) und Alkohol (SNAPE, Soc. 49, 257). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (L.; SCH., V.). Destilliert größtenteils unzersetzt; ein Teil zerfällt in Alkohol und [asymm.-m-Toluylen]-di-carbonimid (L.). Löslich in Äther und Alkohol (L.), leicht löslich in warmem Anilin (SCH., V.).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-carbamidsäurephenylester $C_{21}H_{21}O_5N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-carbonimid und Phenol bei 130–150° (SNAPE, Soc. 49, 257). — Nadeln (aus Eisessig). F: 147,5°.

[asymm.-m-Toluylen]-di-harnstoff $C_8H_9O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus 2 Mol.-Gew. Kaliumcyanat und 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol-sulfat (STRAUSS, A. 148, 157). Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-carbonimid und Ammoniak (LUSSY, B. 8, 292; SNAPE, Chem. N. 78, 13). — Nadeln. F: 252° (SN.). Sehr schwer löslich in Wasser, wenig löslich in kochendem Alkohol (ST.). — Zerfällt beim Erhitzen in NH_3 , Cyanursäure und 2,4-Diamino-toluol (ST.). Beim Erhitzen mit Schwefel entsteht ein orangefarbener Baumwollfarbstoff (Höchstes Farb., D. R. P. 153916; C. 1904 II, 966). — $C_8H_9O_2N_4 + 2HCl$ (ST.).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω-äthyl-harnstoff] $C_{12}H_{19}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-harnstoff und Äthyljodid bei 110° (LUSSY, B. 8, 292). — Gelbliche Krystalle. F: 175°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω-phenyl-harnstoff] $C_{22}H_{23}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Versetzen einer äther. Lösung von 2,4-Diamino-toluol mit Phenylisocyanat (KÜHN, B. 18, 1477). Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-carbonimid und Anilin in Äther (SNAPE, Chem. N. 78, 13). — Nadeln (aus Alkohol). F: 261° (Zers.) (SN.). Schwer löslich in Alkohol (SN.); leicht löslich in heißem Anilin, zerfällt aber dabei unter Bildung von Carb-anilid (K.).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-diphenylguanidin $C_{22}H_{23}N_6 = CH_3 \cdot C_6H_4[NH \cdot C(N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$ bzw. $CH_3 \cdot C_6H_4[N \cdot C(NH \cdot C_6H_5)]_2$. B. Durch Kochen eines Gemisches von N,N'-Diphenyl-thioharnstoff und 2,4-Diamino-toluol mit Alkohol und Bleioxyd (TIEMANN, B. 3, 8). — Helles Harz. F: 76°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol. — Nitrat. Sehr schwer löslich. — $C_{22}H_{23}N_6 + 2HCl + PtCl_4$.

[3-(ω-Phenyl-thioureido)-4-methyl-phenyl]-urethan, N-Phenyl-N'-(5-carb-äthoxyamino-2-methyl-phenyl)-thioharnstoff $C_{17}H_{19}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von [3-Amino-4-methyl-phenyl]-urethan (S. 136) mit Phenylsenfölen und Alkohol (SCHIFF, VANNI, A. 268, 316). — Prismen (aus Alkohol). F: 154° bis 155°.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[monothiocarbamidsäure-O-äthylester], [asymm.-m-Toluylen]-bis-monothiourethan $C_{12}H_{19}O_5N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[NH \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Bei längerem Kochen von [asymm.-m-Toluylen]-di-senföl (S. 138) mit Alkohol (BILLETER, STEINER, B. 20, 230). — Blättchen (aus Benzol). F: 119–120°.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-thioharnstoff $C_8H_9N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH_2)_2$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von rhodanwasserstoffsäurem 2,4-Diamino-toluol auf dem Wasserbade (LUSSY, B. 7, 1265; BILLETER, STEINER, B. 18, 3293). Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-senföl und Ammoniak (B., ST., B. 20, 230). — Krystallpulver (aus Eisessig durch Wasser). F: 218° (L.; vgl. auch GEBHARDT, B. 17, 3046), 206° (B., ST., B. 18, 3293; 20, 228). Unlöslich in Wasser und Äther, spurenweise löslich in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig (L.). — Zerfällt beim Kochen mit Anilin in NH_3 , 2,4-Diamino-toluol und Thio-carbanilid (Bd. XII, S. 394) (G.). Gibt beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium gelbe und braune Schwefelfarbstoffe (KALLE & Co., D. R. P. 139429; C. 1903 I, 904; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 144762; C. 1903 II, 814), z. B. Kryogengelb R (Schultz, Tab. No. 716). Beim Erhitzen mit Benzidin und Schwefel auf 130–140° entsteht der gelbe Schwefelfarbstoff Kryogengelb G (B. A. S. F., D. R. P. 153518; C. 1904 II, 800; Schultz, Tab. No. 712).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{15}H_{20}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol mit 2 Mol.-Gew. Allylsenfö (Bd. IV, S. 214) und Alkohol (LELLMANN, WÜRTHER, A. 228, 205). — Krystallkörner (aus Alkohol). F: 150,5°. Fast unlöslich in Äther und Benzol, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Zersetzt sich nicht beim Schmelzen.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{21}H_{26}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und Phenylsenfö (Bd. XII, S. 453) (Lussy, B. 8, 670). — Krystallpulver. F: 173° (GEBHARDT, B. 17, 3046), 168° (BILLETTER, STEINER, B. 18, 3293; 20, 228). Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (B., St., B. 18, 3293). — Zerfällt beim Kochen mit Anilin in 2,4-Diamino-toluol und Thiocarbamilid (G.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure in [asymm.-m-Toluylen]-di-senfö, Anilin, 2,4-Diamino-toluol, Phenylsenfö und andere Produkte (B., St., B. 18, 3294; vgl. L.).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω -acetyl-thioharnstoff] $C_{15}H_{20}O_2N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus [asymm.-m-Toluylen]-bis-thioharnstoff (S. 137) und Acetylchlorid im Druckrohr bei 105° (Lussy, B. 8, 668). — Nadeln. F: 232°. Schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, ziemlich leicht in heißem Eisessig.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[S-äthyl-isothioharnstoff] $C_{11}H_{16}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[NH \cdot C(NH) \cdot S \cdot C_2H_5]_2$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4[N : C(NH_2) \cdot S \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus [asymm.-m-Toluylen]-bis-thioharnstoff und Äthyljodid im Druckrohr bei 105° (Lussy, B. 8, 668). — Undeutliche Krystalle. F: 225°.

3-Amino-4-methyl-phenylisothiocyanat (P), 3-Amino-4-methyl-phenylsenfö (P) $C_8H_9N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : CS (?)^1$. B. Bei mehrtägigem Stehen von 2,4-Diamino-toluol mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (Lussy, B. 8, 293). — Gelbliches krystallinisches Pulver. F: 149°. Löslich in Äther, Eisessig, leicht in Alkohol, unlöslich in Benzol. — Gibt mit alkoh. Kali und Chloroform die Isonitril-Reaktion. Äthyljodid und Acetylchlorid wirken nicht ein.

[asymm.-m-Toluylen]-di-isocyanat, [asymm.-m-Toluylen]-di-carbonimid $C_8H_9O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(N : CO)_2$. B. Aus [asymm.-m-Toluylen]-di-urethan (S. 137) und Phosphorpentoxyd (Lussy, B. 8, 291). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-toluol in einem Strome von Phosgen (SNAPE, Soc. 49, 257). — Gelbe, heftig riechende Krystalle (L.). F: 95° (L.), 94° (Sn.). — Verbindet sich mit Alkohol zu [asymm.-m-Toluylen]-di-urethan, mit Ammoniak zu [asymm.-m-Toluylen]-di-harnstoff (L.).

[asymm.-m-Toluylen]-di-isothiocyanat, [asymm.-m-Toluylen]-di-senfö $C_8H_9N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(N : CS)_2$. B. Beim Kochen von [asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] (s. o.) mit konz. Salzsäure (BILLETTER, STEINER, B. 18, 3294; vgl. Lussy, B. 8, 669). Aus 2,4-Diamino-toluol und Thiophosgen (B., St., B. 20, 230). — Nadeln (aus Petroläther). F: 56° (B., St., B. 18, 3294; 20, 230). Siedet nicht unzersetzt bei etwa 300° (B., St., B. 20, 230). — Verbindet sich mit NH_3 zu [asymm.-m-Toluylen]-bis-thioharnstoff und mit Anilin zu [asymm.-m-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] (B., St., B. 20, 230).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-glycinäthylester $C_{15}H_{22}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und Chloressigsäureester (ZIMMERMANN, KNYRIM, B. 16, 516). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 70°.

[asymm.-m-Toluylen]-bis-glycinnitril, N,N'-Bis-cyanmethyl-asymm.-m-toluylen-diamin $C_{11}H_{12}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CN)_2$. B. Bei 5 Minuten langem Kochen der aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfid erhaltenen Verbindung (S. 132) mit Cyankalium in wäßr. Lösung (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2804). — Schwach gelbe Nadeln (aus Pyridin und Methylalkohol). F: 207°. Leicht löslich in Benzol und Tetrachlorkohlenstoff. — Wird durch heiße konzentrierte Kalilauge unter Aufbrausen und Ammoniakentwicklung verseift.

α -(3-Amino-4-methyl-anilino)-isobuttersäure-nitril $C_{11}H_{15}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CN$. Zur Konstitution vgl. MULDER, R. 26, 181. — B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Acetoncyanhydrin (Bd. III, S. 316) in Äther (BUCHERER, GROLÉE, B. 39, 1002). — Nadeln. F: 90–91°; sehr zeretzlich, bräunt sich an der Luft; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, schwerer in Ligroin; sehr leicht löslich in verd. Salzsäure (B., G.). Ist gegen verd. Salzsäure sehr empfindlich (B., G.).

[asymm.-m-Toluylen]-bis-[α -amino-isobuttersäure-nitril], N,N'-Bis-[α -cyan-isopropyl]-asymm.-m-toluylendiamin $C_{15}H_{20}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4[NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CN]_2$. Zur Konstitution vgl. MULDER, R. 26, 181. — B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-

¹⁾ So formuliert auf Grund einer nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von LE FÈVRE, TURNER (Soc. 1926, 2478) und von Privatmitteilungen von TURNER und von KUHN.

Gew. Acetoncyanhydrin (Bd. III, S. 316) in Äther (B., G., B. 89, 1001). — Nadeln. F: 85—86°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, weniger in Ligroin, unlöslich in Wasser (B., G.). Färbt sich an der Luft rosa und wird trübe (B., G.).

2-Amino-4-[anilinoformylglycylamino]-toluol $C_{15}H_{15}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Anilinoformyl-glycin-azid (Bd. XII, S. 361) und 2,4-Diamino-toluol (CURTIUS, LENHARD, J. pr. [2] 70, 251). — Nadelchen (aus heißem absolutem Alkohol). F: 193°. Leicht löslich in kaltem Aceton und heißem absolutem Alkohol, fast unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform.

4-Amino-2-benzolsulfamino-toluol $C_{12}H_{11}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Nitro-2-benzolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 846) durch Reduktion mit Eisen und verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 1294). — Blättchen (aus Alkohol). F: 138°.

2-Amino-4-benzolsulfamino-toluol $C_{12}H_{11}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Nitro-4-benzolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 999) durch Reduktion (Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — F: 138°.

2-Amino-4-[4-chlor-benzol-sulfonyl-(1)-amino]-toluol $C_{12}H_{10}O_2N_2ClS = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-[4-chlor-benzol-sulfonyl-(1)-amino]-toluol (Bd. XII, S. 1000) mit Zinkstaub und Salzsäure (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — F: 121°.

2-Amino-4-p-toluolsulfamino-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus dem 2-Nitro-4-p-toluolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 1000) durch Zinkstaub und Salzsäure (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — Krystallinisches Pulver. F: 160°. Löslich in verd. Natronlauge und Mineralsäuren. Färbbar durch Essigsäure bezw. Natriumacetat. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A.

4-(6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonyl-(1)-amino)-2-dimethylamino-toluol $C_{14}H_{16}O_2N_4ClS = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4Cl \cdot NO_2$. B. Aus 4-Amino-2-[dimethylamino]-toluol (S. 129) und 6-Chlor-3-nitro-benzolsulfonsäure-(1)-chlorid (Bd. XI, S. 73) (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — F: 144°.

4-p-Toluolsulfamino-2-dimethylamino-toluol $C_{14}H_{16}O_2N_4S = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-2-dimethylamino-toluol (S. 129) und p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — F: 124°. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A.

2,4-Bis-benzolsulfamino-toluol, N,N' -Dibenzolsulfonyl-asymm.-m-toluylen-diamin $C_{19}H_{17}O_4N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid bei Gegenwart der entsprechenden Menge Soda (A.-G. f. A., D.R.P. 166600; C. 1906 I, 517). — Weiße Nadeln. F: 191°. — Gibt bei der Nitrierung 5-Nitro-2,4-bis-benzolsulfamino-toluol (S. 142).

2,4-Bis-p-toluolsulfamino-toluol, N,N' -Di-p-toluolsulfonyl-asymm.-m-toluylen-diamin $C_{19}H_{19}O_4N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-toluol und p-Toluolsulfochlorid (OEHLER, D.R. P. 158662; C. 1905 I, 786) bei Gegenwart der entsprechenden Menge Soda (Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 166600; C. 1906 I, 517). — Nadeln. F: 192° bis 193° (Ox.), 192° (A.-G. f. A.). — Bei der Nitrierung entsteht 5-Nitro-2,4-bis-p-toluolsulfamino-toluol (S. 142) (A.-G. f. A.). Verwendung zur Darstellung gelber Schwefelfarbstoffe: Ox.

2,4-Bis-thionylamino-toluol, N,N' -Dithionyl-asymm.-m-toluylendiamin $C_7H_9O_2N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(N \cdot SO)_2$. B. Beim Kochen von salzsäurem 2,4-Diamino-toluol mit Thionylchlorid und Benzol (MICHAELIS, A. 274, 263). — Gelbe Krystalldrusen (aus Petrol-äther). F: 72—73°.

2-Amino-4-methylnitrosamino-toluol, [3-Amino-4-methyl-phenyl]-methylnitrosamin $C_9H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus dem 2-Nitro-4-[methylnitrosamino]-toluol (Bd. XII, S. 1000) durch 1-stdg. Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium auf 100° (PINNOW, OSTERREICH, B. 81, 2928). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 83°. Leicht löslich in den meisten Solvenzen, ziemlich schwer in kaltem Benzol und Alkohol. — Pikrat $C_9H_{11}ON_2 + C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. F: 103—105°.

2-Acetamino-4-methylnitrosamino-toluol, [3-Acetamino-4-methyl-phenyl]-methylnitrosamin $C_{10}H_{13}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(NO) \cdot CH_3] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-4-methylnitrosamino-toluol (s. o.) durch Essigsäureanhydrid in äther. Lösung (P., Ox., B. 81, 2929). — Schwachgelbe Prismen (aus Methylalkohol). F: 142°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und heißem Alkohol, schwer in Äther, Ligroin und kaltem Benzol.

N-Phenyl-N'-[5-methylnitrosamino-2-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{16}ON_2S$ = $CH_3 \cdot C_6H_4[N(NO) \cdot CH_3] \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bildet sich bei mehrtägigem Stehen der alkoh. Lösung von 2-Amino-4-methylnitrosamino-toluol (S. 139) und Phenylsenföhl (P., Oz., B. 31, 2929). — F: 158°. Löslich in Chloroform, unlöslich in Äther.

2-Amino-4-methylnitramino-toluol, [3-Amino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_9H_{11}O_2N_3$ = $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 2-Nitro-4-methylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 1000) mit alkoh. Schwefelammonium auf 100° (P., Oz., B. 31, 2927). — Mattrote Prismen. F: 83,5°. Unlöslich in Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Ligroin, löslich in Methylalkohol, leicht löslich in den übrigen organischen Solvenzien.

Substitutionsprodukte des 2,4-Diamino-toluols.

5-Chlor-2,4-diamino-toluol $C_7H_8N_2Cl$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH_2)_2$. B. Durch Reduktion von 5-Chlor-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344) mit Zinn und Salzsäure (REVERDIN, CRÉPIEU, B. 33, 2507). Aus 5-Chlor-2,4-bis-acetamino-toluol (s. u.) durch Verseifung mit alkoh. Salzsäure (MORGAN, Soc. 77, 1209). — Blättchen oder rechtwinklige Platten (aus Benzol). F: 120—121° (M., Soc. 77, 1209), 123° (R., C.). Sehr leicht löslich in Wasser (R., C.). — Nach Ersatz der Aminogruppen durch Chlor resultiert 2,4,5-Trichlor-toluol (Bd. V, S. 299) (M., Soc. 77, 1209). Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid und Natriumacetat 5-Chlor-2,6-diamino-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2183) (M., Soc. 81, 96).

N,N'-Diformylderivat $C_9H_8O_2N_2Cl$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH \cdot CHO)_2$. B. Aus 5-Chlor-2,4-diamino-toluol (s. o.) durch Erhitzen mit konz. Ameisensäure (MORGAN, Soc. 81, 95). — Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 166°.

N,N'-Diacetylderivat $C_{11}H_{10}O_2N_2Cl$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2,4-Bis-acetamino-toluol (S. 133) durch Einw. der äquimolekularen Menge Chlor in Eisessiglösung (MORGAN, Soc. 77, 1209). Aus 5-Chlor-2,4-diamino-toluol (s. o.) und Essigsäureanhydrid (REVERDIN, CRÉPIEU, B. 33, 2507). — Prismen (aus Essigsäure oder Pyridin). F: über 260°; schwer löslich in Methylalkohol (M., Soc. 81, 95).

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{21}H_{17}O_2N_2Cl$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 5-Chlor-2,4-diamino-toluol (s. o.) durch Benzoylchlorid und Alkali (MORGAN, Soc. 81, 96). — Blättchen (aus Alkohol). F: 205°.

5-Brom-2,4-diamino-toluol $C_7H_8N_2Br$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH_2)_2$. B. Beim Kochen von 5-Brom-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 346) mit Zinn und Salzsäure (GRETE, A. 177, 262). Aus 5-Brom-2,4-bis-acetamino-toluol (S. 141) durch Erhitzen mit alkoh. Salzsäure im Druckrohr auf 140° (MORGAN, CLAYTON, Soc. 87, 950). Aus 5-Brom-2,4-bis-benzamino-toluol (S. 141) durch Erhitzen mit alkoh. Kali im Druckrohr auf 100° (RUHEMANN, B. 14, 2659) oder durch Erhitzen mit alkoh. Salzsäure im Druckrohr auf 140° (M., C., Soc. 87, 950). Man nitriert 5-Brom-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 838) in konz. Schwefelsäure mit Salpetersäure (D: 1,42) und reduziert das bei 118° schmelzende Nitroprodukt mit Eisen und verd. Salzsäure (M., C., Soc. 87, 949). — Täfelchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Petroläther). F: 107° (G.), 104—107° (M., C.), 104° (R.). Fast unlöslich in Wasser (G.; R.), leicht löslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff (R.). Mit Wasserdampf nicht flüchtig (G.). — $C_7H_8N_2Br + 2HCl$. Nadeln (G.). — $C_7H_8N_2Br + 2HNO_3$ (G.). — $C_7H_8N_2Br + H_2SO_4$. Sechseckige Säulen (G.). — Oxalat $C_7H_8N_2Br + C_2H_2O_4$. Nadeln (G.).

5-Brom-2-amino-4-dimethylamino-toluol $C_9H_{13}N_3Br$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 5-Brom-4-dimethylamino-2-acetamino-toluol (s. u.) mit konz. Salzsäure (MORGAN, CLAYTON, Soc. 87, 948). Aus 5-Brom-2-nitro-4-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 1007) mit Zinn und Salzsäure (M., C., Soc. 87, 949). — Blättchen (aus Petroläther). F: 40° (M., C., Soc. 87, 948). — Gibt mit 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und Natriumacetat 5-Brom-4'-nitro-2-amino-6-dimethylamino-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2183), neben geringen Mengen der Diazoaminoverbindung (M., C., Soc. 89, 1058).

5-Brom-2 oder 4-amino-4 oder 2-acetamino-toluol $C_9H_{11}ON_2Br$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 5-Brom-2,4-bis-acetamino-toluol (S. 141) mit Kalilauge auf 120° (KOCH, A. 153, 134). — Blättchen. Schmilzt unter 100°. In heißem Wasser ziemlich löslich.

5-Brom-4-dimethylamino-2-acetamino-toluol $C_{11}H_{15}ON_2Br$ = $CH_3 \cdot C_6H_4Br[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5 g 4-Dimethylamino-2-acetamino-toluol (S. 133) in 50 ccm Eisessig mit 4,2 g Brom in 5 ccm Eisessig (MORGAN, CLAYTON, Soc. 87, 948). — Krystalle (aus Alkohol). F: 163°.

5-Brom-2,4-bis-acetamino-toluol $C_{11}H_{13}O_2N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 2,4-Bis-acetamino-toluol (S. 133) und Bromwasser (Koch, *A.* 153, 133). — Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 240° (TIEMANN, *B.* 3, 220). Sehr wenig löslich in heißem Wasser (T.).

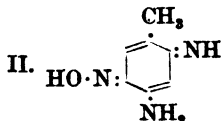
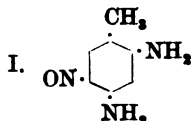
5-Brom-4-dimethylamino-2-benzamino-toluol $C_{16}H_{17}ON_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Benzoylierung von 5-Brom-2-amino-4-[dimethylamino]-toluol (MORGAN, CLAYTON, *Soc.* 87, 949). — F: 177–178°.

5-Brom-2,4-bis-benzamino-toluol $C_{21}H_{17}O_2N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Durch Versetzen einer eisessigsauren Lösung von 2,4-Bis-benzamino-toluol (S. 134) mit Brom (RUHEMANN, *B.* 14, 2658). — Nadeln (aus Alkohol). F: 214°. Löslich in Eisessig und Schwefelkohlenstoff. — Wird von alkoh. Kali erst beim Erhitzen im Druckrohr auf 100° in Benzoesäure und 5-Brom-2,4-diamino-toluol (S. 140) zerlegt.

5-Brom-2-benzolsulfamino-4-dimethylamino-toluol $C_{16}H_{17}O_2N_2BrS = CH_3 \cdot C_6H_4Br[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 5-Brom-2-amino-4-dimethylamino-toluol in üblicher Weise (MORGAN, CLAYTON, *Soc.* 87, 949). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 178° bis 179°.

x,x-Dibrom-2-amino-4-acetamino-toluol $C_9H_{10}ON_2Br_2 = CH_3 \cdot C_6HBr_2(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Eingießen von Bromwasser in mit Wasser angerührtes 2-Amino-4-acetamino-toluol (TIEMANN, *B.* 3, 221). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 208° unter Schwärzung.

5-Nitroso-2,4-diamino-toluol $C_7H_9ON_3$ (Formel I) ist desmotrop mit 5-Amino-2-methyl-p-chinon-imid-(1)-oxim-(4) (Formel II), Syst. No. 1874.



5-Nitro-2,4-diamino-toluol¹⁾ $C_7H_9O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)(NH_2)_2$. Zur Konstitution vgl. STAEDEL, *A.* 217, 155. — *B.* Beim Kochen von 5-Nitro-2,4-bis-acetamino-toluol (s. u.) mit Natronlauge (TIEMANN, *B.* 3, 219) oder mit konz. Salzsäure (LADENBURG, *B.* 8, 1211). — Gelbe Nadeln mit violetttem Glanze (aus Wasser). F: 154° (T.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, etwas leichter in heißem Alkohol (L.). Schwache Base; die Salze werden durch Wasser zerlegt (T.). — Bei der Einw. von salpetriger Säure entsteht eine amorphe Verbindung $C_6H_8O_2N_2$, und eine Verbindung, welche beim Kochen mit Alkohol unter Stickstoffentwicklung 5-Nitro-2-äthoxy-1-methyl-lenzol (Bd. VI, S. 366) liefert (L.). Verwendung für Azofarbstoffe: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 83534; *Frdl.* 4, 856; D. R. P. 105349; *C.* 1900 I, 380; D. R. P. 111453; *C.* 1900 II, 548; BAYER & Co., D. R. P. 98843; *Frdl.* 5, 619.

5-Nitro-2-amino-4-methylamino-toluol $C_9H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,5-Dinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1008) durch alkoh. Schwefelammonium (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 508). — Braune, bronzeglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 168°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und heißem Benzol, schwer in Ligroin.

5-Nitro-4-methylamino-2-acetamino-toluol $C_{10}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 5-Nitro-2-amino-4-methylamino-toluol in Eisessig mit Essigsäureanhydrid (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 509). — Gelbbraune Nadeln (aus Wasser). F: 205,5° bis 207°. Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in heißem Wasser.

5-Nitro-2,4-bis-acetamino-toluol²⁾ $C_{11}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Eintragen von 2,4-Bis-acetamino-toluol (S. 133) in rauchende Salpetersäure (TIEMANN, *B.* 3, 9) vom spez. Gew. 1,47 (LADENBURG, *B.* 8, 1211). — Nadeln (aus Aceton). F: 253° (L.). Löslich in ca. 300 Tln. heißem Aceton, nur spurenweise in den übrigen organischen Lösungsmitteln (L.). — Beim Erhitzen mit Schwefel und Benzidin entsteht ein gelber Schwefelfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 147403; *C.* 1904 I, 234).

5-Nitro-2,4-bis-benzamino-toluol³⁾ $C_{21}H_{17}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Durch Versetzen einer eisessigsauren Lösung von 2,4-Bis-benzamino-toluol (S. 134) mit rauchender Salpetersäure (RUHEMANN, *B.* 14, 2656). — Citronengelbe Nadeln (aus Eis-

¹⁾ Die schon von STAEDEL angenommene Konstitution wird nach dem Literatur-Schlussstein der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von MARON, SALZBERG (*B.* 44, 2999) bestätigt.

²⁾ Vgl. die Anmerkung 1.

essig). F: 245°. — Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kali in Benzoesäure und 5-Nitro-2,4-diamino-toluol. Liefert beim Kochen mit Zinn und Salzsäure 6-Benzamino-5-methyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3719).

5-Nitro-2,4-bis-benzolsulfamino-toluol $C_{15}H_{17}O_6N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Nitrieren des 2,4-Bis-benzolsulfamino-toluols (S. 139) mit verd. Salpetersäure mit oder ohne Zusatz eines Lösungsmittels in der Wärme (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; C. 1906 I, 517). — Gelbe Prismen. F: 185°. Leicht löslich in Alkalien und in Alkalicarbonaten.

5-Nitro-2,4-bis-p-toluolsulfamino-toluol $C_{21}H_{21}O_6N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Nitrieren des 2,4-Bis-p-toluolsulfamino-toluols (S. 139) mit verd. Salpetersäure im Dampfbad (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 166600; C. 1906 I, 517). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 210°. In Wasser schwer löslich, leicht löslich in Alkalien und kohlensauren Alkalien.

6-Nitro-2,4-diamino-toluol $C_7H_9O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH_2)_2$. B. Bei der Reduktion von 2,4,6-Trinitro-toluol (Bd. V, S. 347) mit alkoh. Schwefelammonium (TIEMANN, B. 3, 218). — Rote Prismen (aus Wasser). F: 132°. Sublimiert nicht unzersetzt. Löslich in verd. Salzsäure.

3,5-Dinitro-2,4-diamino-toluol $C_7H_9O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH_2)_2$. B. Durch allmähliches Eintragen von 100 Tln. 2,4-Bis-acetamino-toluol (S. 133), gemischt mit 20 Tln. Harnstoffnitrat, in die 6-fache Menge konzentrierter, auf +5° bis 10° gehaltener Salpetersäure und Verseifen des entstandenen Produktes mit verd. Schwefelsäure (NIETZKI, RÖSEL, B. 23, 3216). — Goldgelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Außerst schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, leicht in Natronlauge. — Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht 2,3,4,5-Tetraamino-toluol (Syst. No. 1819).

3,5-Dinitro-2-amino-4-methylamino-toluol $C_8H_{10}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 4,2 g 2,3,5-Trinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1012) mit 42 cem Alkohol und 42 cem Ammoniak (D: 0,91) im Druckrohr auf 100° (SOMMER, J. pr. [2] 67, 535). Aus [2,6-Dinitro-3-amino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin (S. 143) bei 2-stdg. Erhitzen mit der doppelten Menge Phenol auf 140—160° (S., J. pr. [2] 67, 536). Aus 3,5-Dinitro-4-methylamino-2-äthoxy-toluol (Syst. No. 1855) beim Erhitzen mit konzentriertem absolut-alkoholischem Ammoniak im Druckrohr auf 100° (S., J. pr. [2] 67, 559). — Orangefarbene Nadeln von gelbem Reflex. F: 206—208° (S., J. pr. [2] 67, 536). — Gibt bei kurzem Kochen mit Natronlauge 3,5-Dinitro-2-amino-4-oxy-toluol (Syst. No. 1855), bei längerem Kochen 3,5-Dinitro-2,4-dioxy-toluol (Bd. VI, S. 873) (S., J. pr. [2] 67, 552). Bleibt bei 1-stdg. Kochen mit Essigsäureanhydrid unverändert (S., J. pr. [2] 67, 539).

3,5-Dinitro-2,4-bis-methylamino-toluol $C_9H_{12}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3)_2$. B. Beim Zutropfen der berechneten Menge 33%iger wäßr. Methylaminlösung zur siedenden konzentrierten alkoholischen Lösung des 2,3,5-Trinitro-4-methylamino-toluols (Bd. XII, S. 1012) (S., J. pr. [2] 67, 547). — Entsteht in zwei Formen: a) Rote Blätter. F: 169—170°. Wird durch Lösen in viel kaltem Aceton, wobei die Gegenwart von Alkohol zu vermeiden ist, und Fällen der Lösung mit Wasser in die gelbe Form übergeführt. b) Gelbe Nadeln, bei 110—140° allmählich in die rote Form übergehend. Längere Erwärmung in irgendeinem Lösungsmittel führt stets zur Bildung der roten Form. — Beide Formen geben mit wäßr. Kalilauge je nach den Versuchsbedingungen 3,5-Dinitro-2-methylamino-4-oxy-toluol (Syst. No. 1855) und 3,5-Dinitro-2,4-dioxy-toluol (Bd. VI, S. 873).

3,5-Dinitro-4-methylamino-2-dimethylamino-toluol $C_{10}H_{14}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 6,4 g 2,3,5-Trinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1012) in heißem Alkohol mit 6 g einer 33%igen alkoh. Dimethylaminlösung (S., J. pr. [2] 67, 565). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 115°.

3,5-Dinitro-4-methylamino-2-anilino-toluol, **4,6-Dinitro-5-methylamino-2-methyl-diphenylamin** $C_{14}H_{14}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,3,5-Trinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1012) und 3 Mol.-Gew. Anilin (S., J. pr. [2] 67, 537). — Rote Prismen (aus Toluol), dünne Nadeln (aus Aceton und Äther). F: 197°.

3,5-Dinitro-4-methylamino-2-p-toluidino-toluol, **4,6-Dinitro-5-methylamino-2,4'-dimethyl-diphenylamin** $C_{15}H_{16}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2,3,5-Trinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1012) und 3 Mol.-Gew. p-Toluidin (S., J. pr. [2] 67, 537). — Blutrote Nadeln (aus Alkohol). F: 164°.

3,5-Dinitro-2-amino-4-methylnitrosamino-toluol, **[2,6-Dinitro-3-amino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitrosamin** $C_8H_9O_5N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH_2) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus 2,3,5-Trinitro-4-methylnitrosamino-toluol (Bd. XII, S. 1013) und Ammoniak (S., J. pr. [2] 67, 562). — Braungelbe Prismen (aus Alkohol). F: 164°.

3.5-Dinitro-2-methylamino-4-methylnitrosamino-toluol, [2.6-Dinitro-3-(methyl-amino)-4-methyl-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5-Trinitro-4-methylnitrosamino-toluol und Methylamin (S., J. pr. [2] 67, 561). — Hellgelbe Nadelchen (aus Aceton). F: 186—187°. — In Eisessig sich etwas zersetzend. Gibt in Eisessiglösung mit Natriumnitrit 3.5-Dinitro-2.4-bis-[methylnitrosamino]-toluol (s. u.).

3.5-Dinitro-2-anilino-4-methylnitrosamino-toluol, **4.6-Dinitro-5-methylnitrosamino-2-methyl-diphenylamin**, [2.6-Dinitro-3-anilino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_6H_5) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5-Trinitro-4-methylnitrosamino-toluol und Anilin (S., J. pr. [2] 67, 563). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 122°.

3.5-Dinitro-2.4-bis-methylnitrosamino-toluol $C_9H_{10}O_2N_6 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2[N(NO) \cdot CH_3]_2$. B. Aus 3.5-Dinitro-2.4-bis-methylamino-toluol (S. 142) oder aus 3.5-Dinitro-2-[methyl-amino]-4-methylnitrosamino-toluol (s. o.) in lauwarmem Eisessig mit Natriumnitrit (S., J. pr. [2] 67, 560, 561). — Fast weiße Blättchen (aus Alkohol). F: 132°. Sehr beständig, nur durch Kochen mit Eisessig sich zum Teil zersetzend.

3.5-Dinitro-4-methylnitrosamino-2-phenylnitrosamino-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_6 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2[N(NO) \cdot CH_3] \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.5-Dinitro-4-methylamino-2-anilino-toluol (S. 142) in Eisessig mit Natriumnitrit (S., J. pr. [2] 67, 562). — Schwefelgelbe Nadeln, bei 100° sich zersetzend.

3.5-Dinitro-2-amino-4-methylnitramino-toluol, [2.6-Dinitro-3-amino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_9H_{10}O_2N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH_2) \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Bei etwa 1-stdg. Erhitzen von 5,8 g 2.3.5-Trinitro-4-methylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 1013), 58 cem Alkohol und 15 cem Ammoniak (D: 0,91) im Druckkolben auf 100° (S., J. pr. [2] 67, 522). — Braungelbe, rechteckige Tafeln. F: 178—178,5°; sehr leicht löslich in heißem Eisessig und Aceton, ziemlich leicht in den übrigen organischen Solvenzien, unlöslich in Ligroin (S., J. pr. [2] 67, 522). — Liefert bei 2-stdg. Erhitzen mit der doppelten Menge Phenol auf 140—160° 3.5-Dinitro-2-amino-4-methylamino-toluol (S. 142) (S., J. pr. [2] 67, 536). Liefert durch Entamidierung 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 1012) (S., J. pr. [2] 67, 542).

3.5-Dinitro-2-dimethylamino-4-methylnitramino-toluol, [2.6-Dinitro-3-dimethylamino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_{10}H_{13}O_2N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2[N(CH_3)_2] \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Bei 20 Minuten langem Erhitzen von 3 g 2.3.5-Trinitro-4-methylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 1013), 15 cem Alkohol und 3 g einer 33%igen alkoh. Lösung von Dimethylamin im Einschlußrohr auf dem Wasserbade (S., J. pr. [2] 67, 528). — Bronzgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 126—127°.

3.5-Dinitro-2-anilino-4-methylnitramino-toluol, **4.6-Dinitro-5-methylnitramino-2-methyl-diphenylamin**, [2.6-Dinitro-3-anilino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_{14}H_{13}O_2N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_6H_5) \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Neben Diazoaminobenzol (Syst. No. 2228) aus 3 g 2.3.5-Trinitro-4-methylnitramino-toluol, 20 cem Alkohol und 3 g Anilin (S., J. pr. [2] 67, 523). — Hellbraune Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 134°.

3.5-Dinitro-2-[4-chlor-anilino]-4-methylnitramino-toluol, **4'-Chlor-4.6-dinitro-5-methylnitramino-2-methyl-diphenylamin**, [2.6-Dinitro-3-(4-chlor-anilino)-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_{14}H_{12}O_2N_5Cl = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_6H_4Cl) \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Neben 4.4'-Dichlor-diazoaminobenzol (Syst. No. 2228) beim Kochen von 3 g 2.3.5-Trinitro-4-methylnitramino-toluol und 5 g 4-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 607) in Gegenwart von Alkohol (S., J. pr. [2] 67, 527). — Eigelbe Nadeln (aus einem Gemisch gleicher Teile Alkohol + Aceton). F: 193°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in warmem Aceton.

3.5-Dinitro-2-p-toluidino-4-methylnitramino-toluol, **4.6-Dinitro-5-[methyl-nitramino]-2.4'-dimethyl-diphenylamin**, [2.6-Dinitro-3-p-toluidino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_{11}H_{11}O_2N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Neben p-Diazoaminotoluol (Syst. No. 2228) beim Kochen von 2.3.5-Trinitro-4-methylnitramino-toluol mit p-Toluidin in Gegenwart von Alkohol (S., J. pr. [2] 67, 525). — Dunkel-orangerote Nadeln (aus Alkohol und Aceton). F: 184°.

3.5-Dinitro-2-β-naphthylamino-4-methylnitramino-toluol, [2.6-Dinitro-3-β-naphthylamino-4-methyl-phenyl]-methyl-nitramin $C_{19}H_{15}O_2N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_{10}H_7) \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5-Trinitro-4-methylnitramino-toluol und β-Naphthylamin in Gegenwart von Alkohol (S., J. pr. [2] 67, 526). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 131°.

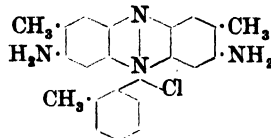
3.5-Dinitro-2-phenylnitrosamino-4-methylnitramino-toluol $C_{14}H_{13}O_2N_6 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2[N(NO) \cdot C_6H_5] \cdot N(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dinitro-2-anilino-4-methylnitramino-

toluol (S. 143) in warmem Eisessig mit Natriumnitrit (S., J. pr. [2] 67, 563). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Bräunt sich von ca. 110° an und schmilzt bei 141° unter Zersetzung.

3. **2,5-Diamino-1-methyl-benzol, 2,5-Diamino-toluol, 2-Methyl-phenyldiamin-(1.4), p-Toluyldiamin** $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2,5-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 341) (ROZANSKI, B. 22, 2679), von 5-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 846) (BEILSTEIN, KUHLEBERG, A. 158, 352; vgl. LADENBURG, B. 11, 1652; NIETZKI, B. 12, 2236; BERNTHSEN, B. 25, 3131), von 6-Nitro-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 877) (FILETI, CROSA, G. 18, 306), von 4'-Amino-2,3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2173) (NIETZKI, B. 10, 832; vgl. ZINCKE, LAWSON, B. 20, 1182) oder von 4-Amino-2,3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2173) (NIETZKI, B. 10, 1158) mit Zinn und Salzsäure. Entsteht ferner bei der Reduktion von 5-Nitro-2-amino-toluol auf elektrolytischem Wege in schwach alkal. Lösung (ELBS, Z. El. Ch. 7, 145). — Tafeln (aus Benzol). F: 64° (NI., B. 10, 832). Kp: 273—274° (NI., B. 10, 1157). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und heißem Benzol, schwierig in kaltem Benzol (NI., B. 10, 832). Zur Hydrolyse des Hydrochlorids vgl. VELEY, Soc. 93, 2135. — 2,5-Diamino-toluol gibt beim Kochen mit Braunstein und Schwefelsäure Toluchinon (Bd. VII, S. 645) (NI., B. 10, 833). Bei der Einw. von Eisenchlorid auf salzsaures 2,5-Diamino-toluol entsteht salzsaures Toluchinon-monoimid (Bd. VII, S. 647) (J. SCHMIDT, SAA GEB, B. 37, 1680; vgl. indessen WILSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 37, 4608 Anm.). Mit Eisenchlorid und Schwefelwasserstoff entsteht ein violetter Thioninfarbstoff (BERNTHSEN, B. 25, 3131). 2,5-Diamino-toluol liefert bei der Einw. von Natriumthiosulfat + Chromsäuregemisch eine „Toluyldiamin-bis-thiosulfonsäure“ (Clayton Aniline Co., D. R. P. 128916; *Frdl.* 6, 772; C. 1902 I, 689). 2,5-Diamino-toluol liefert beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid 2,5-Bis-acetamino-toluol (NI., B. 10, 1157). Liefert beim Erhitzen mit Glykolsäurenitril (Bd. III, S. 242) bezw. mit Formaldehyd und Blausäure p-Toluylen-bis-glycinnitril (S. 147) (Höchster Farbw., D. R. P. 145062; *Frdl.* 7, 76; C. 1903 II, 1036). Liefert durch Kondensation mit Diacetbernsteinsäurediäthylester (Bd. III, S. 840) je nach den Bedingungen entweder p-Toluylen-bis-[2,5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester]

$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot [N \begin{smallmatrix} \diagup C(CH_3) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \diagdown C(CH_3) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{smallmatrix}]_2$ (Syst. No. 3276) oder 1-[4-Amino-2-methyl-phenyl]-

2,5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester (Syst. No. 3276) (BÜLOW, LIST, B. 35, 683). Liefert beim Erwärmen mit Allylsenöl (Bd. IV, S. 214) in alkoh. Lösung p-Toluylen-bis-[ω-allyl-thioharnstoff] (S. 146) (LELLMANN, WÜRTNER, A. 228, 209). Versetzt man die Lösung eines Salzes des 2,5-Diamino-toluols mit wenig o-Toluidin und dann mit Eisenchlorid, so entsteht eine intensiv grüne Färbung (NI., B. 10, 1157). Oxydiert man 1 Mol.-Gew. salzsaures 2,5-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. salzsaures o-Toluidin in siedender verdünnter Lösung mit $K_2Cr_2O_7$, so entsteht der Safraninfarbstoff nebenstehender Formel (Syst. No. 3748) (BINDSCHEDLER, B. 13, 207; vgl. WITT, B. 12, 939).



$C_7H_{10}N_2 + 2 HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (NI., B. 10, 833). — $C_7H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Pulverig. 100 Tle. Wasser von 11,5° lösen 0,84 Tle. Salz (BEI., K.). — $C_7H_{10}N_2 + 2 HCl + SnCl_4$. Tafeln und Blätter (BEI., K.).

Funktionelle Derivate des 2,5-Diamino-toluols.

5-Amino-2-methylamino-toluol $C_8H_{12}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von Toluchinon-methylimid-(1)-oxim-(4) bezw. 5-Nitroso-2-methylamino-toluol (Bd. VII, S. 648) mit Zink und Salzsäure (GNEHM, SCHRÖTER, J. pr. [2] 73, 3). — Dickes Öl. Erstarrt noch nicht bei —20°. Kp: 276—276,5° (korr.). — Oxydiert sich mit der Luft rasch unter Braunfärbung. Mischt man die wäßr. Lösung des Sulfats mit einer konz. Lösung von Aluminiumsulfat, fügt festes Natriumthiosulfat und dann unter Kühlung eine mit Essigsäure versetzte Lösung von Kaliumdichromat hinzu, so erhält man die S-[2-Amino-5-methylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure $(CH_3 \cdot NH)(H_2N) \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot S \cdot SO_3H$ (Syst. No. 1855). — $2 C_8H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus verd. Alkohol).

5-Amino-2-dimethylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 847), gelöst in Salzsäure (D. 1,15), mit Zinkstaub bei 0° (BERNTHSEN, B. 25, 3134). — Im Kältegemisch erstarrendes Öl. F: 47°; Kp: 253—254° (korr.). (B., B. 25, 3134). — Das schwefelsaure Salz liefert mit einer schwach essigsauren Lösung von Dichromat und einer konzentrierten, mit Aluminiumsulfat versetzten Lösung von Natriumthiosulfat S-[2-Amino-5-dimethylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Amino-dimethyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“) (Syst. No. 1855) (B., B. 25, 3135; vgl. dazu B., A. 251, 50). — $2 C_9H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Nadelchen. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

2-Amino-5-dimethylamino-toluol $C_9H_{12}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei der Reduktion von salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 876) mit Zinn und Salzsäure (WURSTER, RIEDEL, *B.* 12, 1801). — Nadeln (aus Ligroin), Prismen (aus Benzol). *F.*: 28°; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwerer in Ligroin (W., R.). — Liefert beim Kochen mit Braunstein und verd. Schwefelsäure Toluchinon (R., *B.* 12, 126).

2,5-Bis-dimethylamino-toluol, N,N,N',N' -Tetramethyl-*p*-toluylendiamin $C_{11}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erhitzen von 2-Amino-5-dimethylamino-toluol mit Salzsäure und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 180° (WURSTER, RIEDEL, *B.* 12, 1802). — Öl. *Kp.*: 260°. Die freie Base gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine intensiv blaue Färbung, die mit Salzsäure verschwindet.

Monojodmethylat $C_9H_{11}N_2I = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot N(CH_3)_2I$. *B.* Aus 2,5-Bis-dimethylamino-toluol und Methyljodid in der Kälte (W., R., *B.* 12, 1802). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 160°. — Zerfällt bei der Destillation in Methyljodid und 2,5-Bis-dimethylamino-toluol.

5-Amino-2-äthylamino-toluol $C_{11}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Reduktion von Toluchinon-äthylimid-(1)-oxim-(4) bzw. 5-Nitroso-2-äthylamino-toluol (Bd. VII, S. 648) (KOCK, *A.* 243, 307; WEINBERG, *B.* 25, 1611) mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung (O. FISCHER, DIPOLDER, *A.* 286, 164); zur Reinigung stellt man das Sulfat dar (W.). — Dickflüssig. Erstarrt nicht in einem Kältegemisch (K.). Siedet im Wasserstoffstrom bei 264° (korr.) (K.), 272° (W.). Leicht löslich in Äther (K.). — Das schwefelsaure Salz liefert mit einer schwach essigsauren Lösung von Dichromat und einer konzentrierten, mit Aluminiumsulfat versetzten Lösung von Natriumthiosulfat S-[2-Amino-5-äthylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Amino-äthyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“) (Syst. No. 1855) (W., *B.* 25, 1614; vgl. dazu BERNTHSEN, *A.* 251, 50). Findet Verwendung zur Herstellung des Thiazinfarbstoffs Neumethylenblau (Schulz, *Tab.* No. 663). — $C_{11}H_{14}N_2 + 2HCl$. Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 124° (K.). — $C_9H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle. Fast unlöslich in Alkohol (W.).

5-Amino-2-diäthylamino-toluol $C_{11}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Man kuppelt Diäthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) mit diazotiertem 2,5-Dichlor-anilin und reduziert den entstandenen Azofarbstoff (ROHNER, D.R.P. 193211; *Frdl.* 9, 336; *C.* 1908 I, 503). Man führt 5-Amino-2-äthylamino-toluol durch Erhitzen mit Eisessig in 2-[Äthylamino]-5-acetamino-toluol über, behandelt dieses im geschlossenen Rohr mit Äthylbromid in alkoh. Lösung und verseift das entstandene 2-Diäthylamino-5-acetamino-toluol durch kurzes Erwärmen mit alkoh. Kali (WEINBERG, *B.* 25, 1611; vgl. BERNTHSEN, *B.* 25, 3367). Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-diäthylamino-toluol (Bd. XII, S. 847) mit Zinkstaub und Salzsäure (B., *B.* 25, 3134, 3138). — *F.*: 24° (W., *B.* 26, 308). *Kp.*: 266–267° (korr.) (B., *B.* 25, 3138). — Das Sulfat liefert mit einer schwach essigsauren Lösung von Dichromat und einer konzentrierten, mit Aluminiumsulfat versetzten Lösung von Natriumthiosulfat S-[2-Amino-5-diäthylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Amino-diäthyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“) (Syst. No. 1855) (B., *B.* 25, 3139; vgl. dazu B., *A.* 251, 50). — $C_{11}H_{16}N_2 + HCl$. (Blättchen) (W.). — $C_{11}H_{16}N_2 + H_2SO_4$ (W.).

2-Amino-5-o-toluidino-toluol, **4'-Amino-2,3'-dimethyl-diphenylamin** $C_{14}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von *N*-o-Tolyl-*N*-[4-nitroso-3-methyl-phenyl]-hydroxylamin (Syst. No. 1933) mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, BÜNDORF, SAND, *B.* 31, 1518). — Prismen. *F.*: 63–64°. Sehr luftempfindlich, falls nicht völlig rein und trocken. — Nitrit ruft in der Lösung eine intensive, bald zu Gelb verblässende Rötung hervor. $FeCl_3$ färbt zuerst granatrot und scheidet dann einen Brei grüner Flocken aus; durch Erwärmen erhält man eine klare gelbe, intensiv nach Chinon riechende Flüssigkeit. In verd. Lösung entsteht durch $FeCl_3$ nur eine violettrote Färbung, die beim Erwärmen in Gelb umschlägt. Chlorkalk liefert eine ziegelrote, durch Säuren gelb werdende Fällung. — Hydrochlorid und Sulfat. In kaltem Wasser schwer lösliche Krystalle.

2,5-Di-*p*-toluidino-toluol, N,N' -Di-*p*-tolyl-*p*-toluylendiamin $C_{21}H_{22}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. *B.* Man erhitzt 40 g Hydrotoluchinon (Bd. VI, S. 874) mit 160 g *p*-Toluidin und 80 g $ZnCl_2$ 4 Stdn. allmählich von 200° auf 280° (GREEN, *B.* 26, 2781). — Platten (aus Eisessig). *F.*: 112–113°. — Wird in alkoh. Lösung durch ammoniakalisches Kupfernitrat zu Toluchinon-bis-*p*-tolylimid (Bd. XII, S. 913) oxydiert. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch etwas KNO_3 leuchtend blau gefärbt.

5-Amino-2-benzylamino-toluol $C_{15}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Einleiten von H_2S in die Lösung von 5-Nitroso-2-benzylamino-toluol (Bd. XII, S. 1042) in alkoh. Ammoniak (BÖDDINGHAUS, *A.* 263, 309). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus absol. Alkohol). Schwer löslich in absol. Alkohol.

2-Äthylamino-5-[2-nitro-benzalamino]-toluol $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 5-Amino-2-äthylamino-toluol und 2-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Alkohol auf dem Wasserbade (O. FISCHER, DIEFOLDER, *A.* 286, 164). — Rotbraune Blättchen (aus absol. Alkohol). *F.* 80°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol.

2-Äthylamino-5-[3-nitro-benzalamino]-toluol $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 5-Amino-2-äthylamino-toluol und 3-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Alkohol auf dem Wasserbade (O. F., D., *A.* 286, 165). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.* 118°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

2-Äthylamino-5-[4-nitro-benzalamino]-toluol $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 5-Amino-2-äthylamino-toluol und 4-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Alkohol auf dem Wasserbade (O. F., D., *A.* 286, 165). — Nadeln (aus Alkohol). *F.* 143°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, Äther und Ligroin.

Indophenol $C_{11}H_9ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N:C_6H_4:O$ bzw. $CE_3 \cdot C_6H_5(:NH) \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ s. bei *p*-Amino-phenol, Syst. No. 1841.

2-Äthylamino-5-salicylalamino-toluol $C_{16}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 5-Amino-2-äthylamino-toluol und Salicylaldehyd in Gegenwart von Alkohol auf dem Wasserbade (O. FISCHER, DIEFOLDER, *A.* 286, 165). — Prismen (aus Ligroin). *F.* 62°. Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln, außer in Ligroin.

5-o-Toluidino-2-salicylalamino-toluol, 4'-Salicylalamino-2,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{21}H_{23}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Goldgelbe Blättchen. *F.* 112°; sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, ziemlich leicht in Ligroin (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, *B.* 31, 1519).

5-Amino-2-acetamino-toluol $C_9H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben 2-Amino-5-acetamino-toluol, wenn man 2,5-Diamino-toluol in wäßr. Lösung mit Essigsäureanhydrid acetyliert und das entstandene Diacetylderivat durch mehrstündiges Kochen mit Natronlauge verseift (CAIN, *Soc.* 95, 715). — Liefert mit CAROScher Säure das Toluchinon-acetimid-(1)-oxim-(4) bzw. 5-Nitroso-2-acetamino-1-methyl-benzol (Bd. VII, S. 649).

2-Amino-5-acetamino-toluol $C_9H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* s. im vorangehenden Artikel. — Liefert mit CAROScher Säure das Toluchinon-acetimid-(4)-oxim-(1) bzw. 6-Nitroso-3-acetamino-1-methyl-benzol (Bd. VII, S. 649) (CAIN, *Soc.* 95, 715).

5-Dimethylamino-2-acetamino-toluol $C_{11}H_{15}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2-Amino-5-dimethylamino-toluol und Essigsäureanhydrid (WURSTER, RIEDEL, *B.* 12, 1801). — Krystalle (aus Benzol und Ligroin). *F.* 158°. — $2C_{11}H_{15}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 4H_2O$.

5-o-Toluidino-2-acetamino-toluol, 4'-Acetamino-2,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Blättchen. *F.* 122,5°; leicht löslich in Benzol, weniger in Ligroin (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, *B.* 31, 1519).

2,5-Bis-acetamino-toluol, N,N'-Diacetyl-p-toluylendiamin $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 2,5-Diamino-toluol mit Essigsäureanhydrid (NIETZKI, *B.* 10, 1157). — Prismen (aus verd. Alkohol). *F.* 220° (N., *B.* 12, 2237).

2-Äthylamino-5-benzamino-toluol $C_{17}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 5-Amino-2-äthylamino-toluol nach SCHOTTEN-BAUMANN (O. FISCHER, DIEFOLDER, *A.* 286, 166). — Nadeln (aus Benzol + etwas Ligroin). *F.* 174°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin.

N,N'-Bis-[4-amino-2-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{14}H_{17}ON_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH]_2CO$. *B.* Bei der Reduktion von N,N'-Bis-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 847) mit Zinn und Salzsäure (VITTEK, *Bl.* [3] 21, 660). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.* 264–265°. — $C_{14}H_{17}ON_4 + 2HCl$.

N,N'-Bis-[4-äthylamino-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{21}N_4S = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_2H_5) \cdot NH]_2CS$. *B.* Bei 10–12-stdg. Kochen von 5-Amino-2-äthylamino-toluol mit überschüssigem CS_2 und etwas Alkohol (O. FISCHER, DIEFOLDER, *A.* 286, 165). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.* 163°.

p-Toluylen-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{15}H_{21}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH:CH_2)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 2,5-Diamino-toluol und Allylsenöl (Bd. IV, S. 214) in alkoh. Lösung (LELLMANN, WÜRTNER, *A.* 228, 209). — Blättchen oder Prismen (aus

Alkohol). F: 175,5°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol, fast unlöslich in Äther.

p-Toluylen-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{17}H_{20}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Erwärmen von 2,5-Diamino-toluol und Phenylsenfö (Bd. XII, S. 453) in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (LELLMANN, WÜRTNER, A. 228, 206). — Blättchen. F: 181°. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Spaltet bei 190° Thiocarbanilid ab.

p-Toluylendiglycin $C_{11}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Beim Kochen des entsprechenden Dinitrils (s. u.) mit Kalilauge (Höchstes Farbw., D.R.P. 145062; *Frdl.* 7, 76; C. 1903 II, 1036). — F: 150—160°.

p-Toluylen-bis-glycinnitril, N,N'-Bis-cyanmethyl-p-toluylendiamin $C_{11}H_{12}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot CN)_2$. B. Aus 2,5-Diamino-toluol und Glykolsäurenitril bzw. Formalddehyd und Blausäure in heißer wäßriger Lösung (Höchstes Farbw., D.R.P. 145062; *Frdl.* 7, 76; C. 1903 II, 1036). — F: 100—103°.

N,N'-Bis-[4-amino-2-methyl-phenyl]-äthylendiamin $C_{16}H_{22}N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2 -]_2$. B. Bei der Reduktion von Äthyl-bis-[toluchinon-imid-(1)-oxim-(4)] bzw. N,N'-Bis-[4-nitroso-2-methyl-phenyl]-äthylendiamin (Bd. VII, S. 649) mit Zinnchlorür und Salzsäure (FRANCOIS, Soc. 71, 425). — $C_{16}H_{22}N_4 + 4HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung wird an der Luft blau, durch Ferrichlorid blutrot, durch Kaliumnitrit rot unter Zersetzung.

N,N'-Bis-[4-amino-3-methyl-phenyl]-äthylendiamin $C_{16}H_{22}N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2 -]_2$. B. Aus N,N'-Dinitroso-N,N'-di-m-tolyl-äthylendiamin (Bd. XII, S. 870) durch Umlagerung mit Eisessig-Chlorwasserstoff und darauffolgende Reduktion mit $SnCl_2$ und HCl (FRANCOIS, Soc. 71, 427). — Tafeln (aus Wasser). F: 143°. Sehr leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, ziemlich in heißem Wasser, fast unlöslich in Äther und CS_2 . Gibt mit Ferrichlorid carminrote, mit Kaliumnitrit dunkelrote Färbung.

N,N'-Bis-[4-benzalamino-2-methyl-phenyl]-äthylendiamin $C_{20}H_{26}N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CH_2 -]_2$. B. Beim kurzen Erwärmen einer alkoh. Lösung von N,N'-Bis-[4-amino-2-methyl-phenyl]-äthylendiamin mit Benzaldehyd (FRANCOIS, Soc. 71, 426). — Gelbe Tafeln. F: 175—176°. Sehr leicht löslich in Chloroform, mäßig löslich in Alkohol und Äther.

4,4'-Bis-methylamino-3,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{21}N_3 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CH_3)_2NH]_2$. B. Das Hydrojodid wird erhalten, wenn man ein Gemisch von 5-Amino-2-[methylamino]-toluol und Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784) in eisessiger Lösung mit $NaOCl$ oxydiert, die erhaltene Indaminlösung mit einer salzsauren Zinnchlorürlösung reduziert und die entzinnnte und konzentrierte Lösung mit KI versetzt (GNEHM, SCHÖTTER, J. pr. [2] 73, 11). — $C_{16}H_{21}N_3 + 2HI$. Fast weiße Nadeln (aus Alkohol-Ligroin). F: 242°.

4,4'-Bis-äthylamino-3,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{23}N_3 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_2H_5)_2NH]_2$. B. Das Hydrojodid wird erhalten, wenn man ein Gemisch von 5-Amino-2-äthylamino-toluol und Äthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) in Eisessig mit $NaOCl$ oxydiert, die erhaltene Lösung des Indamins mit einer salzsauren Zinnchlorürlösung reduziert, die Lösung mit H_2S entzinnt und nach dem Einengen mit KI versetzt (G., SCH., J. pr. [2] 73, 9). — $C_{18}H_{23}N_3 + 3HI + 2H_2O$. Orangegelbe Blättchen. F: 120—122° (korr.). Sehr wenig löslich in HI -haltigem Wasser. Wird durch Wasser dissoziiert.

4,4'-Bis-[benzoylmethylamino]-3,3'-dimethyl-N-benzoyl-diphenylamin $C_{27}H_{29}O_2N_3 = [C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4(CH_3)_2N \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Reduktion des aus 5-Amino-2-methylamino-toluol und Methyl-o-toluidin in Eisessig durch $NaOCl$ erhaltenen Indamins mit salzsaurer Zinnchlorürlösung, Entzinnung mit H_2S und Behandeln der alkalisch gemachten Lösung mit Benzoylchlorid (G., SCH., J. pr. [2] 73, 12). — Weißes klebriges Pulver (aus verd. Alkohol). Erweicht bei ca. 60° und schmilzt oberhalb 90° vollständig. Leicht löslich in Methylalkohol, Alkohol, Essigester, Aceton, Pyridin, weniger in Chloroform; unlöslich in kaltem Wasser.

4,4'-Bis-[benzoyläthylamino]-3,3'-dimethyl-N-benzoyl-diphenylamin $C_{29}H_{31}O_2N_3 = [C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4(CH_3)_2N \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Reduktion des aus 5-Amino-2-äthylamino-toluol und Äthyl-o-toluidin in Eisessig durch $NaOCl$ erhaltenen Indamins mit salzsaurer Zinnchlorürlösung, Entzinnung mit H_2S und Behandeln der alkalisch gemachten Lösung mit Benzoylchlorid (G., SCH., J. pr. [2] 73, 13). — Ähnelt der vorangehenden Verbindung.

Monohippuryl-p-toluylendiamin $C_{25}H_{31}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Hippurazid (Bd. IX, S. 247) und 2,5-Diamino-toluol in äther. Lösung (CURTIUS, J. pr. [2] 52, 259). — Blätter (aus heißem Alkohol). F: 205°.

5-Amino-2-benzolsulfamino-toluol $C_{12}H_{14}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-benzolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 848) mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 87, 926). — Nadeln (aus Wasser). F: 147°. — Gibt mit salpetriger Säure in Wasser eine Lösung, aus der sich beim Eintragen in Natriumacetatlösung Anhydro-2-benzolsulfamino-5-diazo-toluol $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N_2C_6H_4 \cdot CH_3$ (Syst. No. 2203) ausscheidet.

5-Amino-2-p-toluolsulfamino-toluol $C_{14}H_{16}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von 5-Nitro-2-p-toluolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 848) mit Eisenfeile und Essigsäure (Mo., Mr., *B.* 39, 2872; Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 160710; *Frdl.* 8, 494; *C.* 1905 I, 1677). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 150° (Mo., Mr.; A.-G. f. A.). — Gibt beim Zusammenoxydieren mit Phenolen arylsulfonierte Indophenole (A.-G. f. A.).

5-Amino-2-[p-toluolsulfonylmethylamino]-toluol $C_{17}H_{18}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-[p-toluolsulfonylmethylamino]-toluol (Bd. XII, S. 848) mit Eisenfeile und sehr verd. Essigsäure (Mo., Mr., *B.* 39, 2874). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 118–119°.

Substitutionsprodukte des 2.5-Diamino-toluols.

4-Chlor-2.5-diamino-toluol $C_7H_7N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH_2)_2$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Sättigen einer Alkohol-, Äther- oder Eisessig-Lösung von N-Nitroso-N-otolyl-glycin (Bd. XII, S. 831) mit kaltem trockenem Chlorwasserstoff (VORLÄNDER, SCHRÖDTER, *B.* 34, 1651). — Weiße Krystallschuppen, an der Luft sich violett färbend. F: 146°. — Reduziert in alkoholischer oder wäßriger Lösung ammoniakalische Silberlösung in der Kälte. Wird von $FeCl_3$, Chlorwasser, Chlorsäure usw. grün gefärbt. Gibt in salzsaurer Lösung mit H_2S und $FeCl_3$ die LAUTSCHE Reaktion. Liefert beim Erwärmen mit $K_2Cr_2O_7 + H_2SO_4$ 5-Chlor-toluchinon (Bd. VII, S. 650). — $C_7H_7N_2Cl + 2HCl$. In Wasser leicht lösliche Krystalle. — $C_7H_7N_2Cl + H_2SO_4$. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser.

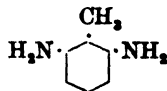
4-Chlor-5(p)-amino-2-methylamino-toluol $C_8H_{11}N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von Methyl-[5-chlor-4(1)-nitro-2-methyl-phenyl]-nitrosamin (Bd. XII, S. 850) mit Zinn und Salzsäure (STOERMER, HOFFMANN, *B.* 31, 2533). — Nadeln. F: 85°. Gibt in salzsaurer Lösung mit H_2S und $FeCl_3$ Violettfärbung.

4-Chlor-2.5-bis-acetamino-toluol $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Bei kurzem Erhitzen von 3 g 4-Chlor-2.5-diamino-toluol mit 18 g Essigsäureanhydrid im Wasserbade (VORLÄNDER, SCHRÖDTER, *B.* 34, 1653). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schmilzt über 300°.

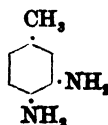
3.4.6-Trichlor-2.5-diamino-toluol $C_7H_7N_2Cl_3 = CH_3 \cdot C_6Cl_3(NH_2)_2$. *B.* Man trägt eine möglichst konz. Eisessiglösung von 1 Tl. 3.4.6-Trichlor-2.5-dinitro-toluol (Bd. V, S. 346) in ein heißes Gemisch aus 20 Tln. $SnCl_4 + 2H_2O$, 10 Tln. Wasser und 20 Tln. Salzsäure (D: 1,19) ein, kocht kurze Zeit, läßt erkalten, wäscht das auskrystallisierte Salz mit Wasser und zerlegt es durch Natronlauge (SEELIG, *A.* 237, 143). — Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. — Liefert beim Kochen mit verd. Chromsäuremischung 3.5.6-Trichlor-toluchinon (Bd. VII, S. 651). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid ein Tetraacetylderivat.

Tetraacetylderivat $C_{15}H_{15}O_4N_2Cl_3 = CH_3 \cdot C_6Cl_3[N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Kochen von 3.4.6-Trichlor-2.5-diamino-toluol mit Essigsäureanhydrid (SEELIG, *A.* 237, 144). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 220°.

4. 2.6-Diamino-1-methyl-benzol, 2.6-Diamino-toluol, 2-Methyl-phenylendiamin-(1.3), vic.-m-Toluyldiamin $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 2.6-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 341) mit Zinn und Salzsäure (CUNERTH, *A.* 172, 227). Bei der Reduktion von 6-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 848) mit Zinn und Salzsäure unter Zusatz von Zinnchlorür auf dem Wasserbade (ULLMANN, *B.* 17, 1959). — Prismen (aus Wasser). F: 103,5° (U.), 105° (GREEN, LAWSON, *Soc.* 59, 1017). — Wird durch Eisenchlorid tiefbraun gefärbt (U.). Gibt mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin erst eine grüne und dann eine dunkelblaue Färbung (U.). Bildet ein bei 202–203° schmelzendes Diacetylderivat (G., L.). — $C_7H_{10}N_2 + HCl$. Krystalle. Ungemein löslich in Wasser (U.). — $C_7H_{10}N_2 + H_2SO_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei gewöhnlicher Temperatur 18,29 Tle. Salz (C.).



5. 3.4-Diamino-1-methyl-benzol, 3.4-Diamino-toluol, 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2), asym. o-Toluyldiamin $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel.



Bildung.

Aus 3-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 1000) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (BEILSTEIN, KUHLEBERG, A. 158, 351) oder mit Natriumamalgam oder Zinkstaub und alkoh. Kali (LIMPRICHT, B. 18, 1404) oder bei der elektrolytischen Reduktion in schwach alkal. Lösung (ELBS, Z. El. Ch. 7, 144). Bei der Reduktion von 4-Nitro-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 876) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, STOECKLIN, B. 24, 565). Beim mehrstündigen Erhitzen des 3-Nitro-4-amino-benzylalkohols (Syst. No. 1855) bezw. des Anhydro-[3-nitro-4-amino-benzylalkohols] $\left(\text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} \right)_x$ (Syst. No. 1855) mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (J. MEYER, ROEMER, B. 33, 254). Bei der Reduktion von 2-Nitro-4.4'-dimethyl-azobenzol oder 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2096) mit Zinn und Salzsäure (JANOVSKY, M. 10, 586, 590). Bei der Reduktion von 6-Amino-3.4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2173) (NOELTING, WITT, B. 17, 80).

Physikalische Eigenschaften.

Blättchen (aus Ligroin). F: 88,5° (BEILSTEIN, KUHLEBERG, A. 158, 351), 89–90° (LADENBURG, B. 8, 1210). Kp: 265°; sublimierbar; ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser (BEI., KU.). Zur Hydrolyse des Hydrochlorids vgl. VELEY, Soc. 93, 2135.

Chemisches Verhalten.

3.4-Diamino-toluol und seine Salze oxydieren sich in wäßr. Lösung an der Luft weit leichter als 2.4-Diamino-toluol und seine Salze (BEI., KU.). Die wäßr. Lösung des 3.4-Diamino-toluols färbt sich an der Luft sehr bald schwarz (BEI., KU.). Einwirkung von FeCl₃ auf 3.4-Diamino-toluol in alkoholisch-salzsaurer Lösung: O. FISCHER, SIEDER, B. 23, 3802; vgl. O. FR., JONAS, B. 27, 2783. Bei der Einw. von Chlor auf salzsaures 3.4-Diamino-toluol, in Eisessig und Salzsäure suspendiert, entsteht *eso*-Pentachlor-1-methyl-cyclohexen-(x)-dion-(3.4) (Bd. VII, S. 578) (BERGMANN, FRANKE, A. 296, 159). Leitet man in geschmolzenes 3.4-Diamino-toluol bei etwa 140° trocknes SO₂ ein oder läßt man bei 160–200° Natriumdisulfit oder eine wäßr. Lösung von SO₂ bei 180° auf das Diamin einwirken, so entsteht Methyl-

benzopiazthiol $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{S}$ (Syst. No. 4491) (BAYER & Co., D. R. P. 49191; *Frdl.* 2, 534; HINSBERG, B. 22, 2900). Salzsaures 3.4-Diamino-toluol liefert beim Erhitzen mit Thionylchlorid in Benzol ebenfalls Methylbenzopiazthiol (MICHAELIS, A. 274, 263). 3.4-Diamino-toluol reagiert mit SeO₂ in wäßr. Lösung unter Bildung von Methylbenzopiaselenol

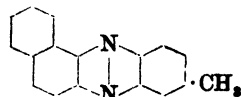
$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{Se}$ (Syst. No. 4491) (HINSBERG, B. 22, 863); erwärmt man salzsaures 3.4-Diamino-toluol mit SeO₂ in konz. Salzsäure, so entsteht ein Monochlorderivat des Methylbenzopiaselenols $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \text{Cl} \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{Se}$ (Syst. No. 4491) (HIN., B. 23, 1395). Beim Behandeln von schwefelsaurem (LADENBURG, B. 9, 220) oder salzsaurem (NOELTING, ABT, B. 20, 3001) 3.4-Diamino-toluol mit Natriumnitritlösung entsteht 5-Methyl-benzotriazol (Syst. No. 3804). Behandelt man 3.4-Diamino-toluol mit PCl₅ in Benzol in der Kälte und trägt das entstandene Produkt in Sodalösung ein, so entsteht die Verbindung

$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \text{PO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3 (\text{CH}_3)_2 \text{NH}_2$ (Syst. No. 4720) (HIN., B. 27, 2178).

Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr entsteht 3.4-Bis-dimethylamino-toluol (v. NIEMENTOWSKI, B. 20, 1888). Bei mehrstündigem Erwärmen in alkoh. Lösung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und Natriumacetat entsteht Mono-[2.4-dinitro-phenyl]-asymm.-o-toluyldiamin (3-Amino-4-[2.4-dinitro-anilino-toluol(?) (S. 155) (ERNST, B. 23, 3428).

Bei gemeinsamer Oxydation äquimolekularer Mengen 3.4-Diamino-toluol und β-Naphthol in verdünnter schwach alkalischer Lösung mit Kaliumferricyanid entsteht das Methyl-naphthophenazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3490) (WITT, B. 19, 917; 20, 580). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen 3.4-Diamino-toluol und Brenzcatechin im geschlossenen Rohr unterhalb 200° entsteht die Verbindung C₁₇H₁₀N₂ + C₆H₄O₂ (S. 153); erhitzt man jedoch 50 Stdn. auf 200–220°, so wird 2-Methyl-phenazin

$\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \diagup \diagdown \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH}_3$ (Syst. No. 3487) gebildet (MERZ, B. 19, 726). Liefert beim 1/2-stdg. Erhitzen mit 2-Oxy-benzylalkohol (Bd. VI, S. 891) auf 140° oder 1-stdg. Erhitzen in alkoh. Lösung im geschlossenen Rohr auf 170–180° Mono-[2-oxy-benzyl]-asymm.-o-toluyldiamin (Syst. No. 1855) (PAAL, RECKLEBEN, B. 28, 935).



3.4-Diamino-toluol liefert in schwach salzsaurer Lösung mit Formaldehyd 1.6-Dimethyl-benzimidazol $CH_3 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) > \text{CH}$ (Syst. No. 3474); beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Formaldehyd in alkoh. Lösung entsteht die Verbindung $C_{10}H_{10}N_4$ (S. 153) (O. FISCHER, WEEZINSKI, *B.* 26, 2711; O. FL., *B.* 26, 195); mit Acetaldehyd in stark verd. Essigsäure entsteht das Dimethyl-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) > \text{C} \cdot \text{CH}_3$ (Syst. No.

3475) und als Hauptprodukt 1-Äthyl-2.6-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) (HIN., *B.* 20, 1588; O. FISCHER, *B.* 26, 201). 3.4-Diamino-toluol liefert mit Chloral je nach den angewandten Mengen die Verbindungen $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot (NH_2) \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot [NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3]_2$ (RÜGHEIMER, *B.* 39, 1662). Beim Eintröpfeln von 2 Mol.-Gew. Chloraceton (Bd. I, S. 653) in eine auf 60° erwärmte wäbr. Lösung von 3 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol entsteht das Dimethyl-chinoxalin $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) = \text{C} \cdot \text{CH}_3$ (Syst. No. 3482) (HINSBERG,

A. 237, 368). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 140° oder von 1 Mol.-Gew. des salzsauren 3.4-Diamino-toluols mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd zunächst auf 100° und dann bis zur Beendigung der HCl-Entwicklung auf 120–130° entsteht das 1-Benzyl-5 oder 6-methyl-2-phenyl-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_2 \cdot C_6H_5) > \text{C} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3487) (LADENBURG, *B.* 11, 591, 594). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen 3.4-Diamino-toluol und Acetophenon auf 180° entsteht das Methyl-phenyl-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) = \text{C} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3487) (LADE., RÜGHEIMER, *B.* 12, 951). Beim Kochen

von 3.4-Diamino-toluol mit ω -Brom-acetophenon (Bd. VII, S. 283) in alkoh. Lösung entstehen 6-Methyl-2-phenyl-chinoxalin und 7-Methyl-2-phenyl-chinoxalin (Syst. No. 3488) (HINSBERG, A. 237, 370; LELLMANN, DONNER, *B.* 23, 166). 3.4-Diamino-toluol liefert mit Glyoxal (Bd. I, S. 759) oder seiner Natriumdisulfitverbindung in warmer wäbriger Lösung 6-Methyl-chinoxalin (Syst. No. 3481) (HIN., A. 237, 336). Essigsäures 3.4-Diamino-toluol gibt in wäbr. Lösung mit Diacetyl (Bd. I, S. 769) 2.3.6-Trimethyl-chinoxalin (Syst. No. 3483) (v. PECHMANN, *B.* 21, 1414). Erhitzt man salzsaures 3.4-Diamino-toluol mit o-Phthaldialdehyd $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH_2$ (Syst. No. 3488) (THIELE, FALK, A. 347, 130). 3.4-Diamino-toluol gibt mit Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796) in alkoh.-essigsaurer Lösung Methylphenanthrophenazin (Syst. No. 3493) (HIN., A. 237, 341). Das salzsaure Salz des 3.4-Diamino-toluols liefert mit Leukonsäure (Bd. VII, S. 905) in wäbr. Lösung die Verbindung

$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) = \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} = \text{N} \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (Syst. No. 4127) (NIETZKI, BENOKISER, *B.* 19, 776).

Erhitzt man 1 Tl. 3.4-Diamino-toluol mit $1\frac{1}{2}$ bis 2 Tln. Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) 18 Stdn. auf 135°, zieht das Reaktionsprodukt mit verd. Salzsäure aus und versetzt die Lösung mit konz. Salzsäure, so erhält man (neben anderen Produkten) das salzsaure Salz einer farblosen, in Lösung schön blau fluoreszierenden Verbindung der Zusammensetzung $C_{20}H_{20}O_2N_4$ (?) (Azurin, S. 153) (LADENBURG, *B.* 11, 597). Erhitzt man 1 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Benzoin $2\frac{1}{2}$ Stdn. unter Druck auf 180°, so erhält man das

Methyldiphenylchinoxalindihydrid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3491) (O. FISCHER, *B.* 26, 192). Salzsaures 3.4-Diamino-toluol reagiert mit Krokonsäure (Bd. VIII, S. 488)

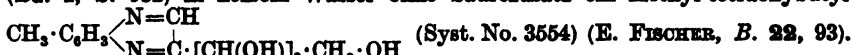
in wäbr. Lösung unter Bildung der Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) = \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{OH}$ (Syst. No. 3636)

(NIE., BENOKISER, *B.* 19, 776). 3.4-Diamino-toluol gibt mit 2 Mol.-Gew. Arabinose in wäbriger oder schwach essigsaurer Lösung ein Methyl-tetraoxybutyl-benzimidazol

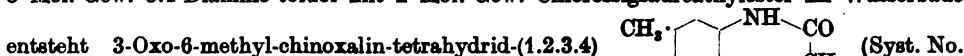
$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) = \text{C} \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Syst. No. 3554) (GRIESS, HARROW, *B.* 20, 3114; SCHILLING, *B.* 34, 905). Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol mit 2 Mol.-Gew.

Glykose in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade entsteht [asymm.-o-Toluylen]-bis-glykosimin $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot [N \cdot CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH]$ (S. 157) (HINSBERG, *B.* 20, 495); läßt man 1 Mol.-Gew. essigsäures 3.4-Diamino-toluol auf 2 Mol.-Gew. Glykose in wenig Wasser einwirken, so erhält man ein Methyl-pentaoxyamyl-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) = \text{C} \cdot [CH(OH)]_5 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Syst. No. 3554) (GR., HA., *B.* 20, 2209; SCH., *B.* 34, 905). 3.4-Diamino-toluol gibt mit Glykosen

(Bd. I, S. 932) in heißem Wasser ohne Säurezusatz ein Methyl-tetraoxybutyl-chinoxalin



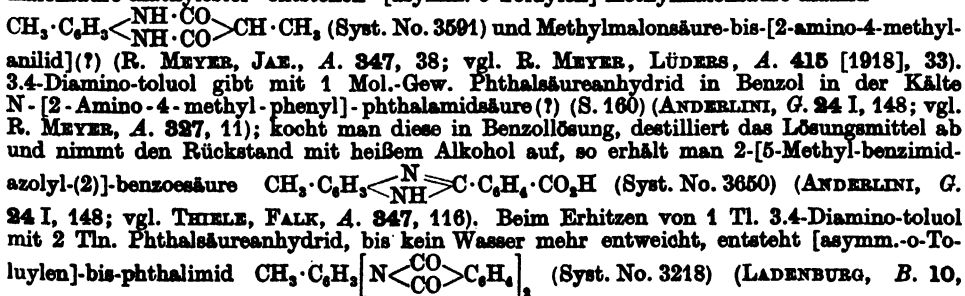
Bei längerem Kochen von 3.4-Diamino-toluol mit Ameisensäure entsteht 5-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (LADENBURG, B. 10, 1123; BAMBERGER, BERLÉ, A. 273, 321). Dieses wird auch beim Erhitzen von salzsaurem 3.4-Diamino-toluol mit Ameisensäureäthylester oder mit Formamid erhalten (v. NIEMENTOWSKI, B. 30, 3064, 3070). Beim Kochen von 3.4-Diamino-toluol mit Eisessig (LADENBURG, B. 8, 677, 1210) oder beim Erhitzen von salzsaurem 3.4-Diamino-toluol mit Essigester auf 225° oder mit Acetamid auf 180° (v. NIE., B. 30, 3064, 3070) erhält man 2.5-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475). Beim kurzen Kochen von 3.4-Diamino-toluol mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 23, 1877) oder beim Schütteln des Diamins mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und Eiswasser (HIN., B. 23, 2962) erhält man 3.4-Bis-acetamino-toluol (S. 157). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 3.4-Diamino-toluol ohne Kühlung entsteht salzsaures 2.5-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475), während bei guter Eiskühlung viel 3.4-Bis-acetamino-toluol gebildet wird (BISTRZYCKI, CYBULSKI, B. 24, 633). Beim Erwärmen von 3 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol mit 2 Mol.-Gew. Chloressigsäureäthylester im Wasserbade



3567) (HINSBERG, A. 237, 361; vgl. HIN., A. 248, 76); wendet man bei dieser Reaktion äquimolekulare Mengen der beiden Komponenten an, so entsteht ein Oxo-methyl-chinoxalin-tetrahydrid-N-essigsäure-äthylester $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \quad \text{CH}_3 \end{array}$ (Syst. No. 3567) (HIN.,

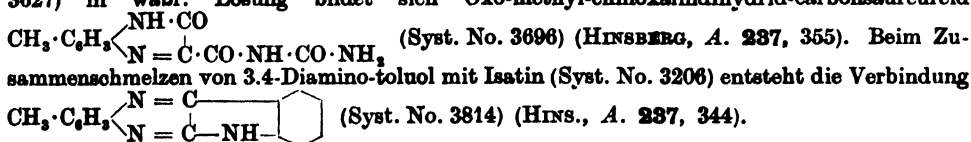
A. 237, 365). Beim kurzen Kochen von 1 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol mit 3 oder 4 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid in Benzol entsteht 3.4-Bis-benzamino-toluol (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 23, 1877, 1879). Dieses entsteht auch beim Schütteln von 3.4-Diamino-toluol mit Benzoylchlorid und überschüssiger 10%iger Natronlauge unter Kühlung (HINSBERG, v. UDRÁNSZKI, A. 254, 252, 255). Beim 1/2-stündigen Erwärmen äquimolekularer Mengen 3.4-Diamino-toluol und Benzoylchlorid in trockenem Benzol entsteht 3-Amino-4-benz-amino-toluol und als Hauptprodukt 3.4-Bis-benzamino-toluol (BISTR., Cy., B. 24, 631). Beim Erhitzen von salzsaurem 3.4-Diamino-toluol mit Benzamid auf 180° entsteht 5-Methyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (v. NIE., B. 30, 3064). 3.4-Diamino-toluol reagiert beim Zusammenschmelzen mit überschüssiger Oxalsäure bei 140–160° (HINSBERG, A. 237, 348) oder beim Kochen mit Oxalsäurediäthylester unter Bildung von 2.3-Dioxo-6-methyl-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3591) (R. MEYER, SEELIGER, B. 29, 2641; R. MEYER, B. 30, 768). Beim Einleiten von Dicyan (Bd. II, S. 549) in die alkoholische Lösung von 3.4-Diamino-toluol entsteht 2.3-Diamino-6-methyl-chinoxalintetrahydrid (Syst. No. 3591) (BLADIN, B. 18, 667). 3.4-Diamino-toluol gibt beim Kochen mit Malonester [asymm.-o-Toluylen]-malonamid $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \begin{array}{c} \text{NH} \quad \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C} \quad \text{C} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH} \quad \text{CO} \end{array} \cdot \text{CH}_2$ (Syst. No. 3591) (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 347, 26;

vgl. R. MEYER, LÜDERS, A. 415 [1918], 33). Mischt man die kalten benzolischen Lösungen äquimolekularer Mengen von 3.4-Diamino-toluol und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475), so entsteht die N-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-succinamidsäure (?) (S. 159) (ANDERLINI, G. 24 I, 146; R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 11, 35); destilliert man das Benzol ab, erwärmt den Rückstand kurze Zeit auf dem Wasserbade und kocht ihn schließlich mit Alkohol, so erhält man β-[5-Methyl-benzimidazolyl-(2)]-propionsäure (Syst. No. 3646) (ANDERLINI, G. 24 I, 147; R. MEYER, LÜDERS, A. 415, [1918], 31). 3.4-Diamino-toluol liefert beim Erwärmen mit Succinylchlorid (Bd. II, S. 613) N,N'-Bis-[2-amino-4-methyl-phenyl]-succinamid (?) (S. 159) (R. MEYER, JAEGER, A. 347, 48). Beim Kochen von 3.4-Diamino-toluol mit Methylmalonsäure-diäthylester entstehen [asymm.-o-Toluylen]-methylmalonsäure-diamid



1125). Dieselbe Verbindung wird beim Erwärmen von 3,4-Diamino-toluol mit Phthalylchlorid erhalten (R. MEYER, JÄGER, A. 347, 52). Beim Erhitzen gleicher Gewichtsmengen 3,4-Diamino-toluol und α,γ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester (Bd. II, S. 876) auf dem Wasserbade entsteht neben Malonsäurediäthylester β -[2-Amino-4-methyl-phenylimino]-methylmalonsäure-diäthylester (?) $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (S. 161) (RUEHMANN, HEMMY, B. 30, 2027). Versetzt man eine Lösung von 3,4-Diamino-toluol in Benzol mit einer Lösung von Phosgen in Toluol und erhitzt im geschlossenen Rohr auf 100° , so erhält man 5-Methyl-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix} > CO$ (Syst. No. 3567) (HARTMANN, B. 23, 1048; vgl. R. MEYER, v. LUTZAU, A. 327, 6). Bei der Einw. von Kaliumcyanat auf salzsaures 3,4-Diamino-toluol in wäßr. Lösung entsteht [asymm.-o-Toluylen]-di-harnstoff (S. 160) (LELLMANN, A. 221, 14). Beim Zusammenschmelzen äquimolekularer Mengen von 3,4-Diamino-toluol und Harnstoff entsteht 5-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3567) (SANDMEYER, B. 19, 2652). Beim Schütteln von salzsaurem 3,4-Diamino-toluol in verd. wäßr. Lösung mit Thiophosgen, gelöst in Chloroform, entsteht als Hauptprodukt 5-Methyl-benzimidazolthion $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix} > CS$ (Syst. No. 3567), neben [asymm.-o-Toluylen]-di-senfol (S. 160) (BILLETER, STEINER, B. 20, 229, 231). 5-Methyl-benzimidazolthion entsteht auch beim Erhitzen von rhodanwasserstoffsäurem 3,4-Diamino-toluol (erhalten aus salzsaurem 3,4-Diamino-toluol und Ammoniumrhodanid in wäßr. Lösung) auf 120 – 130° (LELLMANN, A. 221, 10). Erwärmt man salzsaures 3,4-Diamino-toluol mit der äquimolekularen Menge Mandelsäure (Bd. XI, S. 197) in konzentrierter wäßriger Lösung am Rückflußkühler, so entsteht 5-Methyl-2-[α -oxybenzyl]-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} > C \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3513) (GEORGESCU, B. 25, 952; HINSBERG, B. 25, 2417). 3,4-Diamino-toluol liefert mit glyoxylsaurem Calcium in siedender wäßriger Lösung 5-Methyl-benzimidazol-carbonsäure-(2) $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} > C \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3646) (HINSBERG, B. 18, 1234; A. 237, 358). Beim Erwärmen von 3,4-Diamino-toluol mit Brenztraubensäure in wäßr. Lösung wird ein bei ca. 220° schmelzendes Oxo-dimethyl-chinoxalindihydrid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \cdot CO \\ N = \dot{C} \cdot CH_3 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3568) erhalten (HIN., A. 237, 351). Läßt man äquimolekulare Mengen 3,4-Diamino-toluol und Acetessigester aufeinander einwirken, so erhält man β -[2-Amino-4-methyl-phenylimino]-buttersäure-äthylester (?) $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 161) (LADENBURG, RÜGHEIMER, B. 12, 953; HINSBERG, KOLLER, B. 29, 1497). 3,4-Diamino-toluol liefert mit Benzoylameisensäure (Bd. X, S. 654) in warmer wäßriger Lösung Oxo-methyl-phenyl-chinoxalindihydrid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \cdot CO \\ N = \dot{C} \cdot C_6H_5 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3572) (HIN., A. 237, 352). Beim Erhitzen von salzsaurem 3,4-Diamino-toluol in wäßr. Lösung mit β -Benzoyl-propionsäure (Bd. X, S. 696) im geschlossenen Rohr auf 130 – 140° entsteht die Verbindung $C_{17}H_{15}ON_3$ (S. 153) (GEORGESCU, B. 25, 954). Beim Kochen einer wäßr. Lösung von 3,4-Diamino-toluol mit dem Natriumsalz der Dioxyweinsäure (Bd. III, S. 830) entsteht 6-Methyl-chinoxalin-dicarbonsäure-(2,3) (Syst. No. 3671) (HIN., A. 237, 353). Aus 3,4-Diamino-toluol und Diacetbernsteinsäure-diäthylester (Bd. III, S. 840) entsteht je nach dem angewandten Mengenverhältnis 1-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-2,5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3,4)-diäthylester $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N \begin{smallmatrix} C(CH_3) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ C(CH_3) : \dot{C} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3276) oder [asymm.-o-Toluylen]-N,N'-bis-[2,5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3,4)-diäthylester] $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \left[N \begin{smallmatrix} C(CH_3) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ C(CH_3) : \dot{C} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{smallmatrix} \right]_2$ (Syst. No. 3276) (BÜLOW, LIST, B. 35, 188, 190). Aus 1 Mol.-Gew. 3,4-Diamino-toluol und 2 Mol.-Gew. glykuronsäurem Kalium (Bd. III, S. 884) bildet sich das Kaliumsalz des [asymm.-o-Toluylen]-bis-[glykuronsäureimids] (S. 161) (THIERFELDER, H. 13, 278). 3,4-Diamino-toluol gibt mit der äquimolekularen Menge Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) in Benzol 3-Amino-4-benzolsulfamino-toluol (S. 162) (BISTRZYCKI, CYBULSKI, B. 24, 633). Beim Schütteln von 3,4-Diamino-toluol mit überschüssigem Benzolsulfochlorid und Kalilauge wird 3,4-Bis-benzolsulfamino-toluol erhalten (HINSBERG, A. 265, 179, 190). Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen salzsauren 3,4-Diamino-toluols und des Natriumsalzes der Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 324) in wäßrig-alkoholischer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat entsteht das Natriumsalz des Mono-[3-sulfo-benzal]-asymm.-o-toluylendiamins (S. 161) (KAFKA, B. 24, 793; vgl. O. FISCHER, B. 25, 2826). Umsetzung von 3,4-Diamino-toluol mit Bernsteinsäureanhydrid s. S. 151, mit Phthal-säureanhydrid s. S. 151.

Beim längeren Kochen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 3,4-Diamino-toluol mit Parabansäure (Syst. No. 3614) entsteht 2,3-Dioxo-6-methyl-chinoxalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3591) (KÜHLING, B. 24, 3032). Aus 3,4-Diamino-toluol und Alloxan (Syst. No. 3627) in wäßr. Lösung bildet sich Oxo-methyl-chinoxalindihydrid-carbonsäureureid



Verwendung.

Anwendung von 3,4-Diamino-toluol zur Erzeugung von Färbungen auf Pelz, Haaren und Federn: Höchster Farbw., D. R. P. 213581; C. 1909 II, 1392.

Analytisches.

Farbreaktionen mit Kaliumferricyanid, Kaliumdichromat, Bromwasser, Chlorkalklösung: JANOVSKI, M. 10, 588.

Salze des 3,4-Diamino-toluols.

$\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 + 2 \text{HCl}$ (HÜBNER, A. 209, 364). Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (BEILSTEIN, KÜHLBERG, A. 158, 351). — $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 + \text{H}_2\text{SO}_4$. Prismen (HÜBNER, A. 209, 364). — $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 + \text{H}_2\text{SO}_4 + 1\frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$. Schuppen (aus Wasser durch Alkohol). 100 Tle. Wasser von 19,5° lösen 9,29 Tle. Salz. — Salz des Brenzcatechins $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 + \text{C}_6\text{H}_4\text{O}_2$. Nadeln (aus Ligroin). F: 78° (MERZ, B. 19, 726).

Umwandlungsprodukte ungewisser Konstitution aus 3,4-Diamino-toluol.

Verbindung $\text{C}_{15}\text{H}_{20}\text{N}_4$. B. Man kocht eine Lösung von 4 g 3,4-Diamino-toluol in 30 g absol. Alkohol mit 6 g einer 40%igen Formaldehydlösung (O. FISCHER, WRZESINSKI, B. 25, 2713). — Blättchen (aus Benzol). F: 222°; schwer löslich in Alkohol, Ligroin und kaltem Benzol (O. FI., W.). — Die Salze spalten an der Luft und beim Kochen mit verd. Schwefelsäure leicht Formaldehyd ab (O. FI., B. 32, 246). — $\text{C}_{15}\text{H}_{20}\text{N}_4 + 2 \text{HCl}$. Nadelchen (O. FI., W.). — Sulfat. Nadeln (O. FI., W.).

Azurin $\text{C}_{25}\text{H}_{35}\text{O}_2\text{N}_4$ (?). B. Man erhitzt 1 Tl. 3,4-Diamino-toluol mit 1,5–2 Tln. Salicylaldehyd 18 Stdn. auf 135°, zieht die Masse mit sehr verdünnter heißer Salzsäure aus und fällt die Lösung mit konz. Salzsäure; das ausgefallte salzsaure Salz bindet man an Goldchlorid, krystallisiert das Doppelsalz wiederholt aus wäßr. Alkohol um und zersetzt es in alkoh. Lösung durch Schwefelwasserstoff (LADENBURG, B. 11, 597). — Farblose Täfelchen (aus Isoamylalkohol). F: 250,5°. Leicht löslich in Isoamylalkohol und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Chloroform, CS_2 , fast gar nicht in Ligroin; sehr leicht löslich in Kalilauge und daraus durch CO_2 fällbar. Die Lösungen, namentlich die alkalische, zeigen eine blaue Fluorescenz. — Verbindet sich mit Säuren. — Pikrat. Gelbe Nadeln. — Chloraurat. Gelbe Nadeln.

Verbindung $\text{C}_{17}\text{H}_{18}\text{ON}_2$. B. Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 3,4-Diamino-toluol mit β -Benzoyl-propionsäure (Bd. X, S. 696) im geschlossenen Rohr auf 130° bis 140° (GEORGESCU, B. 25, 954). — Krystalle (aus Alkohol). F: 185–186°.

Funktionelle Derivate des 3,4-Diamino-toluols.

3-Amino-4-methylamino-toluol $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_3$. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1001) mit Zinn und Salzsäure (GATTERMANN, B. 18, 1487; O. FISCHER, B. 26, 194). Durch Reduktion von 6-Methylamino-3-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(4') (Syst. No. 2173) mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAMBERGER, WULZ, B. 24, 2082). — Tafeln (aus Äther). F: 43° (B., W.), 43–44° (G.). Kp_{752} : 260° (PINNOW, B. 30, 3122). — Liefert beim Kochen mit Ameisensäure 1,5-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (O. F.). — $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 + \text{HCl}$. Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei 175–180°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (O. F.). — $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 + 2 \text{HCl}$. Prismen (aus Alkohol). Beginnt bei 175° zu schmelzen und zersetzt sich bei 180–185° (B., W.). — Oxalat $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 + \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$. Nadelchen. F: 124° (O. F.). — Pikrat $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 + \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Gelbe Krystalle. F: 164° (O. F.).

3,4-Bis-methylamino-toluol, N,N'-Dimethyl-*o*-toluylendiamin $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. Durch Kochen des Dimethylbenzimidazol-jodmethylats $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{l} \text{N}(\text{CH}_3) \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} \text{I} = \text{CH}$ (Syst. No. 3474) oder von dessen Pseudobase, dem 2-Oxy-1.3.5-

trimethyl-benzimidazoldihydrid $CH_3 \cdot C_6H_5 \cdot \frac{N(CH_3)}{N(CH_3)} > CH \cdot OH$ (Syst. No. 3474) mit Natronlauge und Übertreiben der entstandenen Base mit überhitztem Wasserdampf (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 35, 1263). Beim Erhitzen von 2-Oxy-1.2.3.5-tetramethyl-benzimidazoldihydrid (Syst. No. 3475) mit alkoh. Natron auf 150° oder durch Reduktion mit Natrium oder Zinkstaub und absol. Alkohol (O. F., RÖMER, *J. pr.* [2] 73, 429). — Öl. Kp_{740} : 259—260°; färbt sich mit $FeCl_3$ rot, bezw. scheidet rote Blättchen eines Oxydationsprodukts ab (O. F., R.). — Liefert beim mehrstündigen Kochen mit Ameisensäure 2-Oxy-1.3.5-trimethyl-benzimidazoldihydrid (Syst. No. 3474) (O. F., R.). — $C_9H_{14}N_2 + 2HCl$ (O. F., R.), *Rö.*, *J. pr.* [2] 73, 430 Anm. 1). Nadeln. F: 125° (O. F., R.).

3-Amino-4-dimethylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Neben anderen Verbindungen bei allmählichem Eintragen von 55 g Zinn in die Lösung von 30 g 3-Nitro-4-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 1001) in 130 ccm roher Salzsäure (PINNOW, *B.* 28, 3042). Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-toluol durch Zinn und Salzsäure in Gegenwart von etwas Graphit unter Steigerung der Temperatur von 17° auf 42° (P., *J. pr.* [2] 63, 354; vgl. auch P., *J. pr.* [2] 65, 579). — Öl. Kp_{750} : 234° (P., *B.* 28, 3042). — Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entstehen 4-Dimethylamino-3-acetamino-toluol und 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) (P., *B.* 28, 3042). Wird durch $FeCl_3$ rot gefärbt (P., *B.* 28, 3042). — $C_9H_{14}N_2 + 2HCl$. Krystalle. F: 192—193°; äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., *B.* 28, 3042). — $C_9H_{14}N_2 + 2HCl + HgCl_2$. Krystalle (aus 10%iger Salzsäure). F: 205—206° (P., *B.* 28, 3042). — Pikrat $C_9H_{14}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Gelbbraune Prismen (aus Alkohol). F: 150,5° (P., *B.* 28, 3042).

3.4-Bis-dimethylamino-toluol, N,N,N',N' -Tetramethyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{11}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 120—130° (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 20, 1888). — Flüssig. Kp_{117} : 224,5—225,5°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht mischbar mit organischen Lösungsmitteln. — Die wäßr. Lösung färbt sich beim Erwärmen mit Eisenchlorid auf etwa 40—50° rot und schließlich braun; die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz einiger Tropfen konz. Salpetersäure intensiv rot.

4-Amino-3-äthylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 4-Nitro-3-äthylamino-toluol (Bd. XII, S. 876) mit Zinn und Salzsäure (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 34, 4208). — Nadeln (aus Petroläther). F: 59°. Färbt sich in feuchtem Zustande an der Luft violett. — Gibt mit $FeCl_3$ ein tiefrotes Oxydationsprodukt. Liefert beim längeren Kochen mit Eisessig 1-Äthyl-2.6-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475).

3-Amino-4-äthylamino-toluol $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Behandeln von 3-Nitro-4-äthylamino-toluol (Bd. XII, S. 1001) mit Zinn und Salzsäure (GATTERMANN, *B.* 18, 1484). Man behandelt 3-Nitro-4-äthylamino-toluol mit salpetriger Säure und reduziert das hierbei erhaltene Nitrosamin mit Zinn und Salzsäure (O. FISCHER, *B.* 26, 199). — Tafeln (aus Schwefelwasserstoffwasser). F: 54—55° (G.), 55° (O. F.). Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (G.). Wenig beständig (G.). Das salzsaure Salz liefert in konz. Lösung durch Zugabe von $NaNO_2$ bei 0° 1-Äthyl-5-methyl-benzotriazol $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \frac{N(CH_2H_5)}{N(CH_2H_5)} > N$ (Syst. No. 3804) (NOELTING, *ABT.* *B.* 20, 3000). 3-Amino-4-[äthylamino]-toluol liefert beim längeren Kochen mit Eisessig 1-Äthyl-2.5-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) (O. F., RIGAUD, *B.* 34, 4208). — $C_9H_{14}N_2 + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 176° (O. F.). — Oxalat $2C_9H_{14}N_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. F: 151°; schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol (O. F.).

3.4-Bis-äthylamino-toluol, N,N' -Diäthyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{11}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Beim Erhitzen von 3.4-Bis-[benzolsulfonyläthylamino]-toluol mit konz. Salzsäure auf 150° (HINSBERG, *A.* 265, 180, 191). Man erhitzt 5-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) mit Äthyljodid auf 150°, führt das Äthylierungsprodukt $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \frac{N(C_2H_5)}{N(C_2H_5)} > CH$ durch kalte Alkalilauge in die Pseudobase $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \frac{N(C_2H_5)}{N(C_2H_5)} > CH \cdot OH$ (Syst. No. 3474) über und kocht diese mit Kalilauge (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 35, 1265). — Gelbes dickes Öl. Kp : 265° (H.). — $C_{11}H_{18}N_2 + 2HCl$. Nadelchen (aus Alkohol). Färbt sich mit $FeCl_3$ rot (O. F., R.).

4-Amino-3-anilino-toluol, 6-Amino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 6-Nitro-3-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 876) in alkoh. Lösung durch Zinkstaub und Ammoniak (SCHRAUBE, ROMIG, *B.* 26, 581). Entsteht als hauptsächliches Umlagerungsprodukt beim Behandeln von 4-Methyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2070) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, LISCHKE, *A.* 303, 371). — Nadeln (aus Ligroin). F: 87—88° (SOHR., R.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol,

schwer in kaltem Ligroin (SOHR., R.). — Liefert beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure 1-Phenyl-6-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) (J., L.).

3-Amino-4-anilino-toluol, 2-Amino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Man kocht 3-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 1000) mit Brombenzol, Nitrobenzol und Kaliumcarbonat bei Gegenwart von etwas Kupferbronze, destilliert das Nitrobenzol mit Wasserdampf ab und reduziert den Rückstand mit Zinn und Salzsäure (BOESCH, FRISCH, *B.* 40, 384). — Nadelchen (aus 20%igem Methylalkohol). Schmilzt nach vorübergehendem Sintern bei 140°. Liefert in salzsaurer Lösung beim Versetzen mit einer wäßrigen $NaNO_2$ -Lösung bei 0° 1-Phenyl-5-methyl-benzotriazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{smallmatrix} N$ (Syst. No. 3804). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 200–201°.

3-Amino-4-[3,4-dinitro-anilino]-toluol (?), 2',4'-Dinitro-2-amino-4-methyl-diphenylamin (?) $C_{15}H_{12}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. Zur Frage der Konstitution vgl. BÜLOW, *List, B.* 35, 185. — *B.* Man erwärmt äquimolekulare Mengen von 3,4-Diamino-toluol und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in alkoholischer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (ERNST, *B.* 23, 3428). — Braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 147°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol. — Liefert in verd. schwefelsaurer Lösung mit $NaNO_2$ die Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N[C_6H_3(NO_2)_2] \end{smallmatrix} N$ (Syst. No. 3804).

4-Amino-3-p-toluidino-toluol, 6-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Durch Behandeln einer alkoh. Lösung von 4,4'-Dimethyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2070) mit schwefliger Säure (MELMS, *B.* 3, 554) oder mit verd. Schwefelsäure (GOLDSCHMIDT, *B.* 11, 1625). Entsteht ferner aus 4,4'-Dimethyl-hydrazobenzol unter dem Einfluß konz. Säuren (BARSILOWSKI, *J.* 11, 60; *A.* 207, 104). Man übergießt 50 g 4,4'-Dimethyl-hydrazobenzol mit 500 ccm Alkohol, gibt eine Lösung von 60 g $SnCl_2$ in 150 ccm 25%iger Salzsäure unter Kühlung hinzu und läßt 24 Stunden stehen (TÄUBER, *B.* 25, 1022; Höchster Farbw., D. R. P. 69250; *Frdl.* 3, 37; vgl. SCHULTZ, *B.* 17, 472). — *Darst.* Man löst 8 g 4,4'-Dimethyl-azobenzol in 250 ccm Alkohol und 20 ccm Eisessig und versetzt allmählich mit Zinkstaub bis zur Entfärbung; man filtriert nun heiß in ein 60–80° warmes Gemisch von 50 ccm Salzsäure (D: 1,19) und 200 ccm Wasser; beim Erkalten scheidet sich 4,4'-Dimethyl-azobenzol ab; man filtriert dieses ab und fällt aus dem Filtrat mit Wasser und wenig Kochsalzlösung salzsaures 4-Amino-3-p-toluidino-toluol (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 36, 341). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 103° (M.), 107° (T.). Äußerst leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, etwas schwerer in Ligroin (T.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von festem Natriumnitrit tiefblau (T.). — Liefert in alkoh. Lösung mit konz. Schwefelsäure und einer alkoh. Äthylnitritlösung auf dem Wasserbade 1-p-Tolyl-6-methyl-benzotriazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} N$ (Syst. No. 3804) (T.). Liefert mit Alloxan (Syst. No. 3627) bei längerem Stehen in alkoh. Lösung die Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N : C \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3627), beim Kochen der mit überschüssiger rauchender Salzsäure versetzten absolut-alkoholischen Lösung die Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \left[N : C \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO \right] \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot (HO)C \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3627) (KÜHLING, *B.* 26, 542). — Hydrochlorid. Tafeln (M.). — Sulfat. Nadeln (M.). — Pikrat. Goldgelbe Nadeln (M.).

3-Amino-4-p-toluidino-toluol, 2-Amino-4,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von 2-Nitro-4,4'-dimethyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 1001) mit Sn und Salzsäure (O. FISCHER, SIEDER, *B.* 23, 3798). — Prismen (aus Ligroin). F: 109°; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau (O. F., S.). — Wird in alkoh. Lösung durch $FeCl_3$ zu der bei 188° schmelzenden Verbindung $C_{16}H_{16}ON_2$ (s. u.) oxydiert (O. F., S.; O. F., JONAS, *B.* 27, 2782). Liefert bei der vorsichtigen Destillation mit der 25-fachen Menge Bleioxyd 2,7-Dimethyl-phenazin (Syst. No. 3487) (O. F., *B.* 27, 2781). Liefert beim mehrstündigen Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid 4-p-Toluidino-3-acetamino-toluol (S. 157) (O. F., S.); beim $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit einem Gemenge gleicher Teile Eisessig und Essigsäureanhydrid entsteht 1-p-Tolyl-2,5-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) (O. F., *B.* 26, 187). Gibt mit Alloxan in absolut-alkoholischer Lösung die Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N : C \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3627) (KÜHLING, KASELITZ, *B.* 39, 1320). — Hydrochlorid. Nadeln (O. F., S.). — Oxalat $C_{16}H_{16}N_2 + C_2H_2O_4$. Fast unlöslich in kaltem Wasser (O. F., S.). — Pikrat $C_{16}H_{16}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Braunrote Krystalle (O. F., S.).

Verbindung $C_{16}H_{16}ON_2$ vom Schmelzpunkt 188°. *B.* Bei der Oxydation von 3-Amino-4-p-toluidino-toluol, gelöst in Alkohol, mit $FeCl_3$ (O. FISCHER, SIEDER, *B.* 23,

3801; O. FISCHER, JONAS, *B.* 27, 2782). — Granatrote Spieße oder Blättchen (aus Benzol durch Ligroin). F: 188°; ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol und in Benzol, schwer in Ligroin (O. F., S.). Geht beim Kochen mit Kalilauge in eine isomere Verbindung (s. u.) über (O. F., J.). — $2C_{22}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote, bronzeglänzende Nadeln (O. F., S.).

Verbindung $C_{22}H_{22}ON_2$ vom Schmelzpunkt 260°. *B.* Bei 30-stdg. Kochen der bei 188° schmelzenden Verbindung $C_{22}H_{22}ON_2$ (S. 155) mit 10%iger alkoh. Kalilauge (O. FISCHER, JONAS, *B.* 27, 2783). — Hochrote Nadeln (aus Alkohol). F: 260°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit Violettfärbung.

3.4-Bis-[2-nitro-benzylamino]-toluol, N,N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-asymm.-o-toluylendiamin $C_{21}H_{20}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Man löst 1 Mol.-Gew. salzsaures 3.4-Diamino-toluol, 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid und 4 Mol.-Gew. Natriumacetat jedes für sich in Alkohol, vereinigt die Lösungen und erhitzt sodann auf dem Wasserbade (LELLMANN, MAYER, *B.* 25, 3583). — Rote Krystalle (aus Benzol). F: 129°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

3-Amino-4-[β,β,β-trichlor-α-oxy-äthylamino]-toluol (P), Chloral-asymm.-o-toluylendiamin $C_9H_{11}ON_2Cl_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$. Zur Frage der Konstitution vgl. BÜLOW, LIST, *B.* 35, 185. — *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol und 1 Mol.-Gew. Chloral in Chloroform (RÜGHEIMER, *B.* 39, 1662). — F: 67–68°; leicht löslich in Äther, Chloroform, Alkohol (R.). — $C_9H_{11}ON_2Cl_2 + HgCl_2$. Nadeln (aus heißem Chloroform). Zersetzt sich oberhalb ca. 120°; schwer löslich in Chloroform, fast unlöslich in Äther, unlöslich in Ligroin (R.).

3.4-Bis-[β,β,β-trichlor-α-oxy-äthylamino]-toluol, N,N'-Bis-[β,β,β-trichlor-α-oxy-äthyl]-asymm.-o-toluylendiamin $C_{11}H_{13}O_2N_4Cl_6 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3)_2$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3.4-Diamino-toluol in Chloroform und 2 Mol.-Gew. Chloral in Ligroin (R., *B.* 39, 1662). — Rosa gefärbtes, feinkrystallinisches Pulver. F: 56–57°. Leicht löslich in Chloroform und Äther.

4-Methylamino-3-[2-nitro-benzalamino]-toluol $C_{15}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ oder vielleicht auch 1.5-Dimethyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{15}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 3-Amino-4-[methylamino]-toluol und 2-Nitro-benzaldehyd in wenig Alkohol auf dem Wasserbade (O. FISCHER, *B.* 26, 197). — Rot. Fängt bei 78° an zu schmelzen. — Geht beim Liegen an der Luft oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol in 1.5-Dimethyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487) über.

4-Äthylamino-3-[4-nitro-benzalamino]-toluol $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot C_2H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ oder vielleicht auch 1-Äthyl-5-methyl-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_2H_5) \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus 3-Amino-4-äthylamino-toluol und 4-Nitro-benzaldehyd in konzentrierter alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (O. FISCHER, *B.* 26, 202). — Rote Nadeln. — Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol in 1-Äthyl-5-methyl-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487) über.

4-p-Toluidino-3-benzalamino-toluol, 2-Benzalamino-4.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{21}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_5$ oder vielleicht auch 1-p-Tolyl-5-methyl-2-phenyl-benzimidazoldihydrid $C_{21}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Beim Vermischen von 3-Amino-4-p-toluidino-toluol mit Benzaldehyd (O. FISCHER, SIEDER, *B.* 23, 3800). — Rötlich-gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 156° (O. F., S.). — Wird beim Kochen mit HgO in Benzol oder beim häufigen Umkrystallisieren zu 1-p-Tolyl-5-methyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) oxydiert (O. F., *B.* 25, 2826, 2827). Liefert bei Einw. heißer Säuren die Salze dieses Imidazols (O. F.).

4-p-Toluidino-3-[2-nitro-benzalamino]-toluol, 2-[2-Nitro-benzalamino]-4.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{21}H_{19}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ oder vielleicht auch 1-p-Tolyl-5-methyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{21}H_{19}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Aus 3-Amino-4-p-toluidino-toluol und 2-Nitro-benzaldehyd (O. FISCHER, SIEDER, *B.* 23, 3801). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 113° (O. F., S.).

4-Äthylamino-3-salicylalamino-toluol $C_{16}H_{15}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot C_2H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ oder vielleicht auch 1-Äthyl-5-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol-

dihydrid $C_{10}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 3-Amino-4-[äthylamino]-toluol und Salicylaldehyd (O. FISCHER, B. 26, 202). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 78°; leicht löslich in Alkohol und Äther.

4-p-Toluidino-3-salicylalamino-toluol, 2-Salicylalamino-4,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{21}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ oder vielleicht auch 1-p-Tolyl-5-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{21}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, B. 25, 2826. — B. Aus 3-Amino-4-p-toluidino-toluol und Salicylaldehyd (O. FISCHER, SIEDER, B. 23, 3801). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 160°; schwer löslich in Äther und Ligroin, leicht in Benzol (O. F., S.).

[asymm.-o-Toluylen]-bis-glykosimin $C_{19}H_{20}O_{10}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_5[N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH]_2$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 3,4-Diamino-toluol mit 2 Mol. Gew. Glykose (Bd. I, S. 879) (HINSBERG, B. 20, 495). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). Bräunt sich bei 100° und schmilzt gegen 160° unter Gasentwicklung. Kaum löslich in Alkohol und Äther; leicht löslich in Wasser, die Lösung wird durch Eisenchlorid rot gefärbt. — Wird von verd. Alkalien nicht verändert. Mineralsäuren bewirken Spaltung in Glykose und 3,4-Diamino-toluol.

3-Amino-4-acetamino-toluol $C_9H_9ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erwärmt 3-Nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1002) mit Wasser und etwas Alkohol und gibt allmählich kleine Mengen Essigsäure und überschüssige Eisenspäne hinzu (BÖSSNECK, B. 19, 1757). Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-acetamino-toluol mit Schwefelammonium (BANKIEWICZ, B. 22, 1399). — Blättchen (aus Wasser). F: 130–131°; äußerst löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser (Bö.). — Geht beim Destillieren in 2,5-Dimethylbenzimidazol (Syst. No. 3475) über (Bö.). Liefert beim Behandeln mit salpetriger Säure 1-Acetyl-5-methyl-benzotriazol $CH_3 \cdot C_6H_5 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CO \cdot CH_3) \end{smallmatrix} N$ (Syst. No. 3804) (Bö.; vgl. ZINCKE, LAWSON, A. 240, 119). — Pikrat $C_9H_9ON_2 + C_6H_5O_7N_3$. Blättchen (aus verd. Alkohol) (Ba.).

4-Dimethylamino-3-acetamino-toluol $C_{11}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 3-Amino-4-dimethylamino-toluol (S. 154) mit Eisessig (PINNOW, B. 23, 3043). — Blätter (aus Wasser oder Ligroin). F: 111,5–112,5°. Mäßig löslich in heißem Wasser, leicht in kalten organischen Solvenzien, außer in Ligroin.

4-Dimethylamino-3-acetamino-toluol-jodmethylat-(4), Trimethyl-[2-acetamino-4-methyl-phenyl]-ammoniumjodid $C_{12}H_{15}ON_2I = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_3] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim 8½-stdg. Erhitzen von 4,6 g 4-Dimethylamino-3-acetamino-toluol, 5 g CH_3I und 4 ccm Benzol auf 100° (PINNOW, B. 34, 1137). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 193,5°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther.

4-p-Toluidino-3-acetamino-toluol, 2-Acetamino-4,4'-dimethyl-diphenylamin $C_{19}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim mehrstündigen Kochen von 3-Amino-4-p-toluidino-toluol (S. 155) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, SIEDER, B. 23, 3799). — Prismen (aus Alkohol). F: 126°.

3,4-Bis-acetamino-toluol, N,N'-Diacetyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim kurzen Kochen von 3,4-Diamino-toluol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 23, 1677, 1878). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 3,4-Diamino-toluol unter Eiskühlung (B., CYBULSKI, B. 24, 634). Beim Schütteln von 3,4-Diamino-toluol mit Essigsäureanhydrid und Eiswasser (HINSBERG, B. 23, 2962). — Nadeln (aus Wasser). F: 210° (B., U.).

3-Acetamino-4-[acetylmethylamino]-toluol $C_{12}H_{15}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man reduziert 3-Nitro-4-methylamino-toluol und behandelt das in Wasser und Eisessig gelöste Reduktionsprodukt mit Essigsäureanhydrid (PINNOW, J. pr. [2] 62, 514). — Sechseckige Tafeln (aus Wasser). F: 183–184°. Sehr leicht löslich in Eisessig, sehr wenig in Ligroin. — Gibt beim Kochen mit starker Salzsäure 1,2,5-Trimethylbenzimidazol (Syst. No. 3475).

3-Acetamino-4-[acetyläthylamino]-toluol $C_{13}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf 3-Amino-4-äthylamino-toluol (S. 154), neben 1-Äthyl-2,5-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4208 Anm.). — Kryställchen (aus Alkohol). F: 177°. Unlöslich in verd. Schwefelsäure.

3,4-Bis-propionylamino-toluol, N,N' -Dipropionyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{17}H_{19}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_2H_5(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim kurzen Erhitzen von 3,4-Diamino-toluol mit 3 oder 4 Mol.-Gew. Propionsäureanhydrid (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 23, 1878). — Nadeln (aus Wasser). *F*: 133°. Löst sich in der Wärme leicht in Wasser und in den meisten organischen Mitteln, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin. — Destilliert man unter 84 mm Druck, so steigt die Temperatur allmählich auf 275° und man erhält als Destillat viel 3,4-Bis-propionylamino-toluol und wenig 5-Methyl-2-äthyl-benzimidazol (Syst. No. 3476).

3-Amino-4-butyrylamino-toluol $C_{11}H_{13}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 3-Nitro-4-butyrylamino-toluol (Bd. XII, S. 1003) (FICHTER, ROSENBERGER, *J. pr.* [2] 74, 323). — Blättchen. *F*: 140°. — Gibt beim Erhitzen 5-Methyl-2-propyl-benzimidazol (Syst. No. 3477). Liefert mit salpetriger Säure 1-Butyryl-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804).

3-Amino-4-isovalerylamino-toluol $C_{13}H_{17}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 3-Nitro-4-isovalerylamino-toluol (Bd. XII, S. 1003) (F., R., *J. pr.* [2] 74, 324). — Blättchen. *F*: 154°. — Gibt beim Erhitzen 5-Methyl-2-isobutyl-benzimidazol (Syst. No. 3478). Liefert mit salpetriger Säure 1-Isovaleryl-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804).

3-Amino-4-[δ-methyl-n-caproylamino]-toluol $C_{14}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Durch Reduktion von 3-Nitro-4-[δ-methyl-(n-caproyl-amino)]-toluol (Bd. XII, S. 1003) (F., R., *J. pr.* [2] 74, 325). — Blättchen (aus Äther + Petroläther). *F*: 130°. — Gibt beim Erhitzen 5-Methyl-2-[δ-methyl-amy]-benzimidazol (Syst. No. 3478). Liefert mit salpetriger Säure 1-[δ-Methyl-n-caproyl]-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804).

4-Amino-3-crotonoylamino-toluol $C_{11}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CH_3$. *B.* Bei der energischen Reduktion von 3-Nitro-4-crotonoylamino-toluol (Bd. XII, S. 1003) bei gesteigerter Temperatur mit Zinn und Salzsäure, neben 3-Amino-4-crotonoylamino-toluol und 3,4-Diamino-toluol (FICHTER, PREISWERK, *J. pr.* [2] 74, 317, 319). Beim Kochen von 3-Amino-4-crotonoylamino-toluol mit Salzsäure (F., R.). — Krystalle (aus Benzol). *F*: 182°. Leichter löslich als 3-Amino-4-crotonoylamino-toluol.

3-Amino-4-crotonoylamino-toluol $C_{11}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-Nitro-4-crotonoylamino-toluol (Bd. XII, S. 1003) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure unter Kühlung (FICHTER, PREISWERK, *J. pr.* [2] 74, 319). — Nadeln (aus Benzol). *F*: 148°. Schwer löslich in Äther. — Liefert mit salpetriger Säure 1-Crotonoyl-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804).

3-Amino-4-[β,β-dimethyl-acryloylamino]-toluol $C_{13}H_{17}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH : C(CH_3)_2$. *B.* Bei der vorsichtigen Reduktion von 3-Nitro-4-[β,β-dimethyl-acryloyl-amino]-toluol (Bd. XII, S. 1003) (FICHTER, ROSENBERGER, *J. pr.* [2] 74, 325). — Blättchen. *F*: 133°. — Liefert mit salpetriger Säure 1-[β,β-Dimethyl-acryloyl]-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804).

3-Amino-4-benzamino-toluol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim schwachen Kochen von 3-Nitro-4-benzamino-toluol (Bd. XII, S. 1003) mit Zinn und Salzsäure (HÜBNER, *A.* 208, 314). Bei kurzer Einw. von konz. Schwefelsäure auf 3,4-Bis-benzamino-toluol (HINSBERG, v. UDRÁNSZKI, *A.* 254, 255). Eine weitere Bildung siehe bei 3,4-Bis-benzamino-toluol. — Krystalle. *F*: 193—194° (BISTRZYCKI, CYBULSKI, *B.* 24, 632). — Zerfällt beim Destillieren in Wasser und 5-Methyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) (HÜ.). Liefert mit salpetriger Säure 1-Benzoyl-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804) (MIXTER, *Am.* 17, 452).

3-Amino-4-[2-chlor-benzamino]-toluol $C_{14}H_{13}ON_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Durch Behandeln von 3-Nitro-4-[2-chlor-benzamino]-toluol (Bd. XII, S. 1003) mit Zinn und Eisessig, welcher mit trockenem HCl gesättigt ist (SCHREIBER, *B.* 13, 467). — Krystalle. *F*: 153°. Leicht löslich in Alkohol. — Geht bei der Destillation in 5-Methyl-2-[2-chlor-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3487) über. — $C_{14}H_{13}ON_2Cl + HCl$. — $C_{14}H_{13}ON_2Cl + HNO_3$.

4-Anilino-3-benzamino-toluol, 2-Benzamino-4-methyl-diphenylamin $C_{21}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln von 3-Amino-4-anilino-toluol in Pyridinlösung mit der berechneten Menge Benzoylchlorid (BORSCH, FRISSE, *B.* 40, 385). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F*: 161°.

3,4-Bis-benzamino-toluol, N,N'-Dibenzoyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{21}H_{19}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_5(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim kurzen Kochen von 1 Mol.-Gew. 3,4-Diamino-toluol mit 3—4 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid in Benzol (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 23, 1877, 1879). Neben wenig 3-Amino-4-benzamino-toluol bei $\frac{1}{4}$ -stdg. Erwärmen äquimolekularer Mengen 3,4-Diaminotoluol und Benzoylchlorid in trockenem Benzol (Br., CYBULSKI, *B.* 24, 631). Beim Schütteln von 3,4-Diamino-toluol mit Benzoylchlorid und überschüssiger 10%iger Natronlauge unter Kühlung (HINSBERG, v. UDRÁNSZKI, *A.* 254, 252, 255). Bei längerem Erhitzen

von 3-Amino-4-benzamino-toluol mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (HÜBNER, A. 208, 315). Aus 5-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474) mit Benzoylchlorid und Natronlauge unter Eiskühlung (BAMBERGER, BERLÉ, A. 273, 349). — Nadeln (aus Eisessig). F: 263—264° (Hr., v. Ub.; vgl. BA., BE.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig (HÜ.). — Bei der Destillation und auch beim Erhitzen mit der zehnfachen Menge konz. Salzsäure auf 180—200° entsteht 5-Methyl-2-phenyl-benzimidazol und Benzoesäure (Syst. No. 3487) (BA., BE.).

3-Benzamino-4-[2-chlor-benzamino]-toluol $C_{21}H_{17}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_4) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus 3-Amino-4-[2-chlor-benzamino]-toluol und Benzoylchlorid (SCHREIB, B. 18, 467). — Nadeln. F: 178°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

3-Amino-4-phenacetamino-toluol $C_{15}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben dem Diphenacetyl-Derivat aus 3,4-Diamino-toluol, gelöst in Benzol, und Phenacetylchlorid (BISTRZYCKI, CYBULSKI, B. 24, 633). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 194—195°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin.

3,4-Bis-phenacetamino-toluol, N.N'-Diphenacetyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{22}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 174—176°; ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Äther und Ligroin (B., C., B. 24, 633).

3-Amino-4-cinnamoylamino-toluol $C_{16}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH:CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-cinnamoylamino-toluol (Bd. XII, S. 1004) (FICHTER, ROSENBERGER, J. pr. [2] 74, 326). — Hellgelbe Nadeln. F: 201°. — Liefert mit salpetriger Säure 1-Cinnamoyl-5-methyl-benzotriazol (Syst. No. 3804).

3,4-Bis-cinnamoylamino-toluol, N.N'-Dicinnamoyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{22}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH:CH \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei der Einw. von 3—4 Mol.-Gew. Zimtsäureanhydrid in siedendem Benzol auf 1 Mol.-Gew. 3,4-Diamino-toluol (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 23, 1879). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205—206°. Fast unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin, sonst leicht löslich.

N.N'-Bis-[2-amino-4-methyl-phenyl]-oxamid $C_{16}H_{16}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von N.N'-Bis-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-oxamid (Bd. XII, S. 1004) mit Zink und Eisessig (HINSBERG, B. 15, 2691). — Nadeln (aus Alkohol + Petroläther). Kaum löslich in Wasser. Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Verliert bei 130° 1 H₂O und beim Schmelzen 2 H₂O, dabei in die Verbindung

$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot C \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C_6H_4 \cdot CH_3$ (Syst. No. 4027) übergehend. — $C_{16}H_{16}O_2N_4 + 2HCl + H_2O$. Nadelchen. Gibt in Berührung mit Wasser und bei 100° alle Säure ab. — $2C_{16}H_{16}O_2N_4 + H_2SO_4 + 5H_2O$. Nadelchen. Schwer löslich in Wasser; die Lösung fluoresciert blau. — $C_{16}H_{16}O_2N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelber Niederschlag.

N-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-succinamidsäure (?) $C_{11}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 11, 35, sowie auch BÜLOW, LIST, B. 35, 185. — B. Beim Vermischen der kalten benzolischen Lösungen äquimolekularer Mengen von 3,4-Diamino-toluol und Bernsteinsäureanhydrid (ANDERLINI, G. 24 I, 146). — Amorph; unlöslich in Benzol und Ligroin, äußerst löslich in Wasser und Alkohol (A.).

N.N'-Bis-[2-amino-4-methyl-phenyl]-succinamid (?) $C_{18}H_{22}O_2N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2]_2$. Zur Frage der Konstitution vgl. BÜLOW, LIST, B. 35, 185. — B. Das Bis-hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 6 g 3,4-Diamino-toluol mit 8 g Succinylchlorid; man zerlegt es mit Ammoniak (R. MEYER, JAEGER, A. 347, 48). — $C_{18}H_{22}O_2N_4 + 2HCl$. Nadeln (aus Wasser). Verwittert beim Trocknen (R. M., J.).

Methylmalonsäure-bis-[2-amino-4-methyl-anilid] (?) $C_{18}H_{22}O_2N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2]_2$. Zur Frage der Konstitution vgl. BÜLOW, LIST, B. 35, 185. — B. Bei längerem Kochen von 3,4-Diamino-toluol mit Methylmalonsäurediäthylester, neben [asymm.-o-Toluylen]-methylmalonsäure-diamid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \cdot CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CO \end{smallmatrix} CH \cdot CH_3$ (Syst. No. 3591) (R. MEYER, JAEGER, A. 347, 38). — Nadeln (aus Alkohol). — Pikrat $C_{18}H_{22}O_2N_4 + C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt zwischen 235° und 240° nach vorangehender Dunkelfärbung (R. M., J.).

N-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-maleinamidsäure (?) $C_{11}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH:CH \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 11, 35, sowie auch BÜLOW, LIST, B. 35, 185. — B. Beim Vermischen der kalten benzolischen Lösungen von 3,4-Diamino-toluol und Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) (ANDERLINI, G. 24 I, 147). — Hellgelber, amorpher Niederschlag.

N-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-phthalamidsäure (?) $C_{15}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. R. MEYER, J. MAIER, A. 327, 11, 35, sowie auch BÜLOW, LIST, B. 35, 185. — B. Aus 3,4-Diamino-toluol und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479), beide gelöst in Benzol, in der Kälte (ANDERLINT, G. 24 I, 148). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 90° ; unlöslich in Benzol (A.).

N-Phenyl-N'-[2-amino-4-methyl-phenyl]-harnstoff (?) $C_{14}H_{15}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Zur Frage der Konstitution vgl. BÜLOW, LIST, B. 35, 185. — B. Bei der Einw. von Phenylisocyanat auf 3,4-Diamino-toluol in Benzol unter Kühlung, neben [asymm.-o-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-harnstoff]; man behandelt mit Alkohol, wobei [asymm.-o-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-harnstoff] ungelöst bleibt (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 323). — Nadeln (aus Alkohol). F: $197-198^\circ$ (L.). — Zerfällt oberhalb seines Schmelzpunktes in Anilin und 5-Methyl-benzimidazol $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3567) (L.). Die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes liefert beim Versetzen mit KNO_2 die Verbindung

$CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3804) (L.). — $C_{14}H_{15}ON_2 + HCl$. Nadeln (L.). — $C_{14}H_{15}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln (L.). — $2C_{14}H_{15}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (L.).

N,N-Diphenyl-N'-[2-amino-4-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{20}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von N,N-Diphenyl-N'-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 1004) abwechselnd mit Salzsäure und mit Zinnchlorür (LELLMANN, BONHÖFFER, B. 20, 2123). — Nadeln (aus Alkohol). F: 135° bis 137° . — Zerfällt beim Erhitzen in Diphenylamin und 5-Methyl-benzimidazol (Syst. No. 3567).

N,N'-Bis-[2-amino-4-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{15}ON_4 = [CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH]_2CO$. B. Durch Reduktion von N,N'-Bis-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 1004) in Essigsäure mit Zinkpulver (VITTENET, Bl. [3] 21, 661). — Nadeln (aus Alkohol), die beim Erhitzen sublimieren. Unlöslich in Benzol, schwer löslich in siedendem Alkohol.

Über einen mit vorstehender Verbindung vielleicht identischen Bis-[amino-(4-methyl-phenyl)]-harnstoff vgl. A. G. PERKIN, Soc. 37, 700.

N-Phenyl-N'-[6-dimethylamin-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{19}N_3S = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Amino-4-dimethylamino-toluol und Phenylsenföhl in alkoh. Lösung (PINNOW, B. 28, 3043). — Prismen. F: $153-154^\circ$.

[asymm.-o-Toluylen]-di-harnstoff $C_9H_9O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus salzsaurem 3,4-Diamino-toluol und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (LELLMANN, A. 221, 14). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 282° . Schwer löslich in Wasser und Chloroform, etwas leichter in Alkohol, sehr leicht in Eisessig; leicht in heißer konzentrierter Salzsäure.

[asymm.-o-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-harnstoff] $C_{21}H_{20}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. siehe im Artikel N-Phenyl-N'-[2-amino-4-methyl-phenyl]-harnstoff (?). — Nadelchen (aus Eisessig). F: $208-209^\circ$; äußerst schwer löslich in allen Lösungsmitteln (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 326).

[asymm.-o-Toluylen]-bis-[ω -äthyl-thioharnstoff] $C_{13}H_{20}N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Versetzen einer warmen Lösung von 3 g 3,4-Diamino-toluol in 15 ccm Alkohol mit 5,5 g Äthylsenföhl (Bd. IV, S. 123) (LELLMANN, A. 221, 23). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt bei 149° , erstarrt wieder bei 153° und zerfällt bei stärkerem Erhitzen in N,N'-Diäthyl-thioharnstoff (Bd. IV, S. 118) und 5-Methyl-benzimidazolthion

$CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} CS$ (Syst. No. 3567). Wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, sehr leicht löslich in Eisessig; leicht löslich in heißer verdünnter Natronlauge.

[asymm.-o-Toluylen]-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{15}H_{20}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2)_2$. B. Aus 3,4-Diamino-toluol und Allylsenföhl in Alkohol (LELLMANN, A. 221, 24). — Krystalle (aus wenig Alkohol). Schmilzt bei 150° , erstarrt wieder bei 153° bis 154° ; zerfällt dabei in 5-Methyl-benzimidazolthion (Syst. No. 3567) und ein öliges Produkt, vielleicht N,N'-Diallyl-thioharnstoff. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig.

[asymm.-o-Toluylen]-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{21}H_{20}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Versetzen einer absolut-alkoholischen Lösung von 3,4-Diamino-toluol mit Phenylsenföhl (LELLMANN, A. 221, 19). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig; leicht löslich in verdünnter warmer Natronlauge. — Zerfällt beim Schmelzen in 5-Methyl-benzimidazolthion (Syst. No. 3567) und N,N'-Diphenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 394).

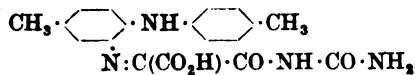
[asymm.-o-Toluylen]-di-isothiocyanat, [asymm.-o-Toluylen]-di-senföhl $C_9H_9N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(N \cdot CS)_2$. B. Entsteht neben viel 5-Methyl-benzimidazolthion (Syst. No. 3567)

beim Schütteln der wäßr. Lösung von salzsaurem 3,4-Diamino-toluol mit einer Lösung von Thiophosgen (Bd. III, S. 134) in Chloroform (BILLETER, STEINER, B. 20, 231). — Blättchen (aus Eisessig). F: 42° (kor.). Sehr leicht löslich. — Wird von Salzsäure bei 200° größtenteils in 5-Methyl-benzimidazolthion übergeführt. Ebenso wirkt alkoh. Ammoniak.

β -[2-Amino-4-methyl-phenylimino]-buttersäure-äthylester (P) bzw. β -[2-Amino-4-methyl-anilino]-crotonsäure-äthylester (P) $C_{12}H_{15}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. HINSBERG, KOLLER, B. 29, 1497; BÜLOW, LIST, B. 35, 186. — B. Bei der Einw. von Acetessigester (Bd. III, S. 632) auf die äquimolekulare Menge 3,4-Diamino-toluol (LADENBURG, RÜHEMANN, B. 12, 953). — Nadeln (aus Ligroin). F: 82°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol; sehr leicht löslich in Salzsäure; die Lösungen färben sich auf Zusatz von Eisenchlorid intensiv rot (LA., R.). — Zerfällt beim Erhitzen auf 107—116° in Essigsäureäthylester und 2,5-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) (LA., R.; WITT, B. 19, 2977).

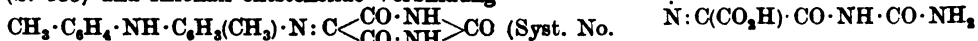
α -Chlor- β -[2-amino-4-methyl-phenylimino]-buttersäure-äthylester (P) bzw. α -Chlor- β -[2-amino-4-methyl-anilino]-crotonsäure-äthylester (P) $C_{12}H_{13}ClO_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : C(CH_3) \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C(CH_3) : CCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. HINSBERG, KOLLER, B. 29, 1497; BÜLOW, LIST, B. 35, 186. — B. Beim Stehen einer alkoh. Lösung äquimolekularer Mengen von 3,4-Diamino-toluol und α -Chlor-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 662) (AUTENRIETH, HINSBERG, B. 25, 606). — Nadeln. F: 110°; leicht löslich in heißem Alkohol und in Äther (AU., H.). Zerfällt beim Kochen mit Alkohol in 2,5-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) und Chloressigsäure-äthylester (AU., H.).

[6-p-Toluidino-3-methyl-phenylimino]-malonsäure-monoureid $C_{15}H_{15}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Man schüttelt die aus 3-Amino-4-p-toluidino-toluol (S. 155) und Alloxan (Syst.



No. 3627) entstehende Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N : C \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3627) mit kalter verdünnter Natronlauge und säuert die entstandene Lösung an (KÜHLING, KASELITZ, B. 39, 1321). — Gelbe Flocken. Sehr unbeständig. Spaltet schon beim Trocknen im Exsiccator Wasser ab. Schmilzt bei 190° teilweise, erstarrt dann wieder und schmilzt von neuem bei 240°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin.

[2-p-Toluidino-4-methyl-phenylimino]-malonsäure-monoureid $C_{15}H_{15}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Man schüttelt die aus 4-Amino-3-p-toluidino-toluol (S. 155) und Alloxan entstehende Verbindung



$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N : C \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3627) mit verd. Natronlauge (KÜ., KA., B. 39, 1322). — Blätter (aus Aceton durch Ligroin). Krystallisiert mit 1 Mol. Wasser, das im Exsiccator entweicht. Schmilzt teilweise bei 180°, erstarrt dann wieder und schmilzt von neuem bei 248°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Ligroin und kaltem Wasser.

β -[2-Amino-4-methyl-phenylimino]-methylmalonsäure-diäthylester (P) bzw. β -[2-Amino-4-methyl-anilino]-methylenmalonsäure-diäthylester (P) $C_{15}H_{19}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ bzw. $CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Zur Frage der Konstitution vgl. BÜLOW, LIST, B. 35, 186. — B. Beim Erhitzen gleicher Gewichtsmengen 3,4-Diamino-toluol und α,γ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester (Bd. II, S. 876) auf dem Wasserbade (RUHEMANN, HEMMY, B. 30, 2027). — Prismen (aus Alkohol). Sintert bei ca. 140° und schmilzt bei 145—146°.

[asymm.-o-Toluylen]-bis-[glykuronsäureimid] $C_{19}H_{19}O_{12}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4[N : CH \cdot CH(OH) \cdot CO_2H]_2$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. glykuronsaurem Kalium (Bd. III, S. 884) mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. 3,4-Diamino-toluol (THERFELDER, H. 13, 278). — $K_2C_{19}H_{17}O_{12}N_4 + 2H_2O$. Krystallinisch. Linksdrehend. Zersetzt sich bei 130°, ohne zu schmelzen.

Mono-[3-sulfo-benzal]-asymm.-o-toluylendiamin $C_{14}H_{11}O_3N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ oder vielleicht auch 5-Methyl-2-[3-sulfo-phenyl]-benzimidazol-dihydrid $C_{14}H_{11}O_3N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, B. 25, 2826. — B. Das Natriumsalz entsteht beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von salzsaurem 3,4-Diamino-toluol und dem Natriumsalz der Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) mit

Natriumacetat und wenig Wasser auf dem Wasserbade (KAFKA, *B.* 24, 793). — $NaC_7H_7O_2N_2S$. Fleischfarbenes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (K.).

N.N'-Bis-[2-amino-4-methyl-phenyl]-äthylendiamin $C_{14}H_{20}N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2]_2$. *B.* Beim Behandeln von N.N'-Bis-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-äthylendiamin (Bd. XII, S. 1005) mit Zinn und Salzsäure (GATTERMANN, HAGER, *B.* 17, 780). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 158—159°. Schwer löslich in Wasser.

6-Amino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{19}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Entsteht neben p-Toluidin und 4-Amino-dimethylanilin beim Eintragen von 4'-Dimethylamino-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2172) in eine Lösung von 40 g Zinnchlorür in 100 ccm konz. Salzsäure; man behandelt nach dem Erkalten mit Natronlauge, extrahiert mit Äther, und verdampft den Äther nach dem Trocknen mit Kaliumcarbonat; das hierbei erhaltene dunkelgefärbte Öl destilliert man im CO_2 -Strom bei 25—30 mm Druck in einem 200° heißem Luftbad. Das Destillat besteht aus einem Gemisch von p-Toluidin und 4-Amino-dimethylanilin; aus dem Rückstand erhält man durch Extraktion mit viel Petroläther 6-Amino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylamin (BOYD, *Soc.* 65, 881). — Nadeln (aus Petroläther). *F.*: 69—70°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol. Gibt, in verd. Salzsäure gelöst, mit Ferrichlorid eine violette, rasch in Rot umschlagende Färbung. — Liefert mit salpetriger Säure 1-[4-Dimethylamino-phenyl]-6-methyl-benzotriazol

$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \langle \overset{N}{\underset{N(CH_3)_2}{N[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]}} \rangle N$ (Syst. No. 3804). Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150—160° in Hydrochinon und 3,4-Diamino-toluol. Liefert beim Erhitzen mit Benzil in Alkohol in Gegenwart von Salzsäure die Stilbazoniumverbindung

$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \langle \overset{N}{\underset{N[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2](Cl) \cdot C \cdot C_6H_5}{N=C \cdot C_6H_5}} \rangle$ (Syst. No. 3492). Liefert beim 5-stdg. Kochen mit 10 Tln. Ameisensäure 1-[4-Dimethylamino-phenyl]-6-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3474).

4'-Dimethylamino-6-salicylalamino-3-methyl-diphenylamin $C_{22}H_{25}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ oder vielleicht auch 1-[4-(Dimethylamino)-phenyl]-6-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{22}H_{25}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \langle \overset{NH}{\underset{N[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]}{N[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]}} \rangle CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. 6-Amino-4'-[dimethylamino]-3-methyl-diphenylamin mit 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd auf dem Wasserbade (BOYD, *Soc.* 65, 883). — Rote Prismen. *F.*: 131° (B.). — Wird durch Erhitzen mit verd. Salzsäure leicht in die Komponenten gespalten (B.). Liefert beim Kochen mit HgO in alkoh. Lösung 1-[4-Dimethylamino-phenyl]-6-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3513) (B.).

3-Amino-4-benzolsulfamino-toluol $C_{13}H_{14}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Kochen von 3-Nitro-4-benzolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 1006) mit Sn und HCl (LELLMANN, *A.* 221, 18). Aus äquimolekularen Mengen 3,4-Diamino-toluol und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) in Benzol (BISTRZYCKI, CYBULSKI, *B.* 24, 633). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 146,5°; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig (L.).

3,4-Bis-benzolsulfamino-toluol, N.N'-Dibenzolsulfonyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{19}H_{18}O_4N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Schütteln von 3,4-Diamino-toluol mit überschüssiger, mäßig konzentrierter Alkalilauge und Benzolsulfochlorid (HINSBERG, *A.* 265, 190). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 178—179°.

3,4-Bis-[benzolsulfonyl-äthylamino]-toluol, N.N'-Dibenzol-sulfonyl-N.N'-di-äthyl-asymm.-o-toluylendiamin $C_{23}H_{26}O_4N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(C_2H_5) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 3,4-Bis-benzolsulfamino-toluol mit Alkohol, Kalilauge und C_2H_5I auf dem Wasserbade (HINSBERG, *A.* 265, 190). — Nadelchen (aus Alkohol) mit $\frac{1}{2} C_2H_5O$. Schmilzt krystallalkoholhaltig unter vorherigem Erweichen bei 117°; krystallalkoholfrei tritt die Erweichung bei 62° ein und der Schmelzpunkt liegt bei ca. 70°.

3-[Acetylmethylamino]-4-methylnitrosamino-toluol, [2-(Acetylmethylamino)-4-methyl-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_{11}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot N(NO) \cdot CH_3$. *B.* Durch Lösen des 2-Oxy-1.2.3.5-tetramethyl-benzimidazoldihydrids

$CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \langle \overset{N(CH_3)}{\underset{N(CH_3)}{N(CH_3)}} \rangle C(OH) \cdot CH_3$ (Pseudobase der Trimethyl-benzimidazol-halogenmethylate, Syst. No. 3475) in verd. Schwefelsäure von 0° und Versetzen mit $NaNO_2$ (O. FISCHER, RÖMER, *J. pr.* [2] 73, 428). — Prismen (aus Äther + Petroläther). *F.*: 71°. Leicht löslich in Wasser, Äther, Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther. Geht durch Behandlung mit HCl in Trimethyl-benzimidazol-chlormethylat über.

Substitutionsprodukte des 3.4-Diamino-toluols.

5-Brom-3.4-diamino-toluol $C_7H_7N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH_2)_2$. *B.* Bei der Reduktion von 5-Brom-3-nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 1007) mit $SnCl_2$ und HCl (BISTAZYCKI, *B.* 23, 1045). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 81–82°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin.

5-Brom-3-amino-4-acetamino-toluol $C_9H_{11}ON_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man reduziert unter guter Kühlung 5-Brom-3-nitro-4-acetamino-toluol mit $SnCl_2$ und Salzsäure (HAETMANN, *B.* 23, 1049). — Krystalle (aus Benzol). *F:* 167–168°.

5-Brom-3.4-bis-acetamino-toluol $C_{11}H_{13}O_2N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von 5-Brom-3.4-diamino-toluol mit Essigsäureanhydrid (H., *B.* 23, 1049). — Nadeln (aus Wasser). *F:* 222–223°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwerer in Wasser und Benzol.

5-Brom-3.4-bis-benzamino-toluol $C_{21}H_{17}O_2N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4Br(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Kochen von 5-Brom-3.4-diamino-toluol mit überschüssigem Benzoesäureanhydrid in Benzol (H., *B.* 23, 1050). — Nadeln (aus Benzol). *F:* 244°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwieriger in Benzol.

5-Nitro-3-amino-4-methylamino-toluol $C_9H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1010) durch H_2S und NH_3 in Alkohol (PINNOW, *J. pr.* [2] 63, 359). — Blaurote, rechteckige Tafeln und Säulen (aus Benzol). *F:* 131,5° bis 132,5°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Eisessig, heißem Alkohol, heißem Benzol, schwer in Äther und Ligroin.

5-Nitro-4-dimethylamino-3-acetamino-toluol $C_{11}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Stehenlassen der öligen, aus 3.5-Dinitro-4-[dimethylamino]-toluol mit alkoh. Schwefelammonium erhaltenen Base mit Essigsäureanhydrid in Eisessig (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2519). — Hellgelbe Nadeln oder Prismen (aus CS_2). *F:* 97°. Schwer löslich in kaltem Ligroin, sonst leicht löslich.

5-Nitro-3-amino-4-benzamino-toluol $C_{16}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-4-benzamino-toluol mit Schwefelammonium (HÜBNER, *A.* 208, 317). — Rote Nadeln (aus Wasser). *F:* 137–139°. Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther.

6-Nitro-3.4-bis-methylamino-toluol $C_9H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH \cdot CH_3)_2$. *B.* Man nitrirt 2.5-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) zu 6-Nitro-2.5-dimethyl-benzimidazol (vgl. MARON, SALZBERG, *B.* 44 [1911], 2999), stellt daraus mit Methyljodid das Nitro-trimethylbenzimidazoljodmethylat $CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot \langle \frac{N(CH_3)}{N(CH_3)_2} \rangle \cdot C \cdot CH_3$ und aus diesem durch kalte Natronlauge die Pseudobase, das 6-Nitro-2-oxy-1.2.3.5-tetramethyl-benzimidazoldihydrid (Syst. No. 3475), dar und kocht dieses mit alkoh. Kalilauge (O. FISCHER, HESS, *B.* 36, 3972). Analog läßt sich auch 6-Nitro-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzimidazoldihydrid darstellen und zu 6-Nitro-3.4-bis-methylamino-toluol aufspalten (O. F., H.). — Carminrote Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 194°. — Platinsalz. Gelbe Prismen. Zersetzt sich beim Erwärmen.

6 (P)-Nitro-3.4-bis-dimethylamino-toluol $C_{11}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Eintragen von $NaNO_2$ in eine essigsäure Lösung von 3.4-Bis-dimethylamino-toluol (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 20, 1890). — Säulen (aus Petroläther). Sintert bei 55° und schmilzt bei 63°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol; leicht löslich in Salzsäure.

6-Nitro-4-dimethylamino-3-acetamino-toluol $C_{11}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Dimethylamino-3-acetamino-toluol durch Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure unterhalb 0° (PINNOW, *B.* 34, 1131). — Hochgelbe Tafeln (aus Alkohol + Äther). *F:* 142,5–143°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Essigester, ziemlich löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in heißem Äther, Ligroin und Wasser. — Verbindet sich nicht mit CH_3I . Gibt, mit Zinkstaub und Essigsäure reduziert, beim Behandeln mit Acetanhydrid 4-Dimethylamino-2.5-bis-acetamino-toluol (S. 303).

6-Nitro-3.4-bis-acetamino-toluol ¹⁾ $C_{11}H_{13}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Man versetzt die Lösung von 1 Tl. 3.4-Bis-acetamino-toluol in 7,5 Tln. Eisessig unter Kühlung mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure, trägt in das auf 45° erwärmte Gemisch allmählich 0,5 Tle. KNO_3 ein und erwärmt noch 2 Stdn. (BISTAZYCKI, ULFFERS, *B.* 25, 1993). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). *F:* 239°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwerer in heißem Alkohol. — Beim Erwärmen mit 70%iger Schwefelsäure auf ca. 90° entsteht 6-Nitro-2.5-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475).

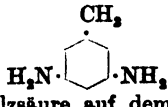
¹⁾ Zur Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von MARON, SALZBERG, *B.* 44 [1911], 2999, 3004.

6-Nitro-3,4-bis-benzamino-toluol $C_{11}H_{17}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 3,4-Bis-benzamino-toluol mit einem Gemisch aus HNO_3 und Eisessig auf 40–45° (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 25, 1994). — Prismen oder Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 246°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig. — Überschüssiges alkoholisches Kali erzeugt bei 110–130° 6-Nitro-5-methyl-2-phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487).

3(?)6-Dinitro-3,4-bis-acetamino-toluol $C_{11}H_{15}O_6N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Man trägt ein Gemisch aus 1 Tl. 3,4-Bis-acetamino-toluol und 0,2 Tln. Harnstoffnitrat bei 0° in 9 Tle. höchst konzentrierter Salpetersäure ein, erwärmt $\frac{1}{2}$ Stde. auf 40° und gießt dann in Wasser (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 25, 1991). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 251–252°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in Eisessig; löslich in Natronlauge. — Beim Erwärmen mit 70%iger Schwefelsäure entsteht 4(?)6-Dinitro-2,5-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475).

6. Derivat, das entweder dem **2,4-Diamino-toluol** (No. 2) oder dem **3,4-Diamino-toluol** (No. 5) angehört.

3 oder 2-Nitro-2 oder 3-amino-4-methylamino-toluol $C_8H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,3-Dinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1008) durch alkoh. Schwefelammonium in sehr geringer Ausbeute (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 516). — Fast schwarze, sechseckige Tafeln (aus Benzol und Petroläther). *F.*: 127–128°. Sehr leicht löslich in Methylalkohol, Chloroform, heißem Benzol, löslich in Äther, schwer löslich in Ligroin.

7. 3,5-Diamino-1-methyl-benzol, 3,5-Diamino-toluol, 5-Methyl-phenylendiamin-(1,3), symm. m-Toluylendiamin $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 3,5-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 341) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 200).  *H.* Beim Erhitzen von 2,4-Dibrom-3,5-dinitro-toluol mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (DAVIS, *Soc.* 81, 873). — In der Kältemischung nicht erstarrendes Öl (D.). *Kp.*: 283–285° (Str.). Sehr leicht löslich in Wasser (D.). — $C_7H_{10}N_2 + 2HCl$. Weiße Nadeln. *F.*: 255–260° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser (D.). — $C_7H_{10}N_2 + 2HCl + SnCl_2$ (über H_2SO_4 getrocknet). Krystalle (aus wenig Wasser). Leicht löslich in Wasser (Str.).

3,5-Dianilino-toluol, N,N'-Diphenyl-symm.-m-toluylendiamin $C_{15}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Bei 20-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Orcin (Bd. VI, S. 882) mit 4 Tln. Anilin und einer Mischung aus $\frac{1}{2}$ Tl. $ZnCl_2$ und $\frac{1}{2}$ Tln. $CaCl_2$ im geschlossenen Rohr auf 220°; man wäscht das Produkt nacheinander mit verdünnter warmer Salzsäure, Natronlauge und wenig kaltem Eisessig (ZEGA, BUCH, *J. pr.* [2] 33, 542). — Undeutliche Krystalle (aus Eisessig). *F.*: 105°. Mäßig löslich in kaltem Alkohol, Äther, CS_2 und Benzol.

3,5-Bis-methylanilino-toluol, N,N'-Dimethyl-N,N'-diphenyl-symm.-m-toluylendiamin $C_{17}H_{19}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3) \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Beim Erhitzen von 3,5-Dianilino-toluol, Kali und CH_3I im geschlossenen Rohr auf 140–150° (ZEGA, BUCH, *J. pr.* [2] 33, 546). — Plättchen (aus Eisessig). *F.*: 124°. Erheblich löslich in kaltem Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.

3,5-Bis-acetaminotoluol, N,N'-Diacetyl-symm.-m-toluylendiamin $C_{11}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim mäßigen Erwärmen von 3,5-Diamino-toluol mit Essigsäureanhydrid (DAVIS, *Soc.* 81, 874). — Hemimorphe, stark elektrische Prismen (aus Alkohol). *F.*: 235–236°.

3,5-Bis-acetylanilino-toluol, N,N'-Diphenyl-N,N'-diacetyl-symm.-m-toluylendiamin $C_{23}H_{23}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Kochen von 3,5-Dianilino-toluol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ZEGA, BUCH, *J. pr.* [2] 33, 544). — Nadeln oder Rhomboeder. *F.*: 160°. Mäßig löslich in kaltem Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, sehr schwer in Petroläther.

3,5-Bis-benzoylanilino-toluol, N,N'-Diphenyl-N,N'-dibenzoyl-symm.-m-toluylendiamin $C_{23}H_{23}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 3,5-Dianilino-toluol mit Benzoylchlorid im geringen Überschuß (ZEGA, BUCH, *J. pr.* [2] 33, 544). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F.*: 190–191°.

3,5-Bis-phenylnitrosamino-toluol, N,N'-Dinitroso-N,N'-diphenyl-symm.-m-toluylendiamin, [symm.-m-Toluylen]-bis-phenylnitrosamin $C_{19}H_{16}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(NO) \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von 3,5-Dianilino-toluol mit 2 Mol. Gew. $NaNO_2$; man fällt die Lösung mit Wasser und wäscht den Niederschlag mit Aceton (ZEGA, BUCH, *J. pr.* [2] 33, 545). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt gegen 170° unter Zersetzung.

2-Chlor-3,5-diamino-toluol $C_7H_9N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl(NH_2)_2$. *B.* Bei der Reduktion von 2-Chlor-3,5-dinitro-toluol (Bd. V, S. 345) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, REHE,

B. 25, 3006) oder Eisenfeile und Salzsäure (MORGAN, *Soc.* 81, 97). — Nadeln (aus Wasser). F: 73° (N., R.), 74° (M.).

2,4-Dichlor-3,5-diamino-toluol $C_7H_5N_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_6HCl_2(NH_2)_2$. **B.** Beim Eintragen der heißen alkoh. Lösung von 2,4-Dichlor-3,5-dinitro-toluol in überschüssige heiße Zinnchlorürmischung (SEELIG, *A.* 237, 164). — Blättchen (aus Ligroin). F: 110° (S.). — Liefert bei 25-stdg. Kochen mit Essigsäureanhydrid eine aus Alkohol in Nadelchen kristallisierende, bei 170° schmelzende Verbindung (S.). Gibt die Chrysoidinreaktion (COHEN, DAKIN, *Soc.* 81, 1348).

2,6-Dichlor-3,5-diamino-toluol $C_7H_5N_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_6HCl_2(NH_2)_2$. **B.** Bei der Reduktion des 2,6-Dichlor-3,5-dinitro-toluols (F: 121—122°) (vgl. COHEN, DAKIN, *Soc.* 79, 1115, 1116) in alkoh. Lösung mit $SnCl_2$ + Salzsäure (SEELIG, *A.* 237, 164). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (S.). Gibt die Chrysoidinreaktion (C., D., *Soc.* 81, 1346).

2,4-Dinitro-3,5-diamino-toluol $C_7H_5O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH_2)_2$. **B.** Beim Erhitzen von 3,5-Dibrom-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 346) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 150° (BLANKSMA, *R.* 23, 126). — Gelbe Krystalle. F: 199°.

2,4-Dinitro-3,5-bis-methylamino-toluol $C_7H_{11}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3)_2$. **B.** Beim Erhitzen von 3,5-Dibrom-2,4-dinitro-toluol mit Methylamin im geschlossenen Rohr auf 150° (B., *R.* 23, 126). — Hellrote Krystalle. F: 140°. Leicht löslich in Alkohol.

2,4-Dinitro-3,5-dianilino-toluol $C_{11}H_{15}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_6H_5)_2$. **B.** Beim Erhitzen von 3,5-Dibrom-2,4-dinitro-toluol mit alkoh. Anilin (B., *R.* 23, 126). — Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 162°.

2,4,6-Trinitro-3,5-diamino-toluol $C_7H_7O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6(NO_2)_3(NH_2)_2$. **B.** Beim 8-stdg. Erhitzen von 3,5-Dibrom-2,4,6-trinitro-toluol mit alkoh. Ammoniak unter Druck auf dem Wasserbade (PALMER, *B.* 21, 3501). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 222°.

2,4,6-Trinitro-3,5-bis-methylamino-toluol $C_7H_{11}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6(NO_2)_3(NH \cdot CH_3)_2$. **B.** Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 3,5-Dibrom-2,4,6-trinitro-toluol mit Methylamin im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade (B., *R.* 23, 127). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 156°.

2,4,6-Trinitro-3,5-dianilino-toluol $C_{11}H_{15}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6(NO_2)_3(NH \cdot C_6H_5)_2$. **B.** Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 3,5-Dibrom-2,4,6-trinitro-toluol mit Anilin (B., *R.* 23, 128). — Dunkelrote Krystalle. F: 206°.

2,4,6-Trinitro-3,5-di-p-toluidino-toluol $C_{11}H_{15}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6(NO_2)_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. **B.** Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 3,5-Dibrom-2,4,6-trinitro-toluol mit p-Toluidin (B., *R.* 23, 128). — Dunkelrote Krystalle. F: 185°.

2,4,6-Trinitro-3,5-bis-methylnitramino-toluol $C_7H_9O_{10}N_7 = CH_3 \cdot C_6(NO_2)_3[N(NO_2) \cdot CH_3]_2$. **B.** Beim Erhitzen von 2,4-Dinitro-3,5-bis-methylamino-toluol (s. o.) oder von 2,4,6-Trinitro-3,5-bis-methylamino-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (B., *R.* 23, 127). — Krystalle. F: 199—200° (Zers.).

8. 2,1'-Diamino-1-methyl-benzol, 2,1'-Diamino-toluol, 2-Amino-benzylamin $C_7H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot NH_2$. **B.** Beim Behandeln von 2-Nitro-benzylamin (Bd. XII, S. 1076) mit Zinn und Salzsäure (GABRIEL, *B.* 20, 2229). — *Darst.* Durch Eintragen von 2-Nitro-benzylamin in ein bis nahe zum Sieden erhitztes Gemisch von Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (GABRIEL, COLMAN, *B.* 37, 3644). — Krystallinisch. Zersetzt sich bei der Destillation unter Ammoniakabspaltung (G.). Langsam flüchtig mit Wasserdämpfen (G.). Leicht löslich in Wasser (G.). Zieht CO_2 an (G.). — Mit Formaldehyd entsteht ein amorphes Produkt, das beim Behandeln mit alkoholischer Salzsäure salzsaures Chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3470) liefert (BUSCH, DIETZ, *J. pr.* [2] 53, 418). Mit 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) entsteht 2-[3-Nitro-phenyl]-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_8H_8 \cdot \begin{matrix} CH_2 \cdot NH \\ NH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2 \end{matrix}$ (Syst. No. 3486) (B., D.). Mit 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) entsteht 2-[4-Oxy-phenyl]-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3512) (B., D.). Beim Kochen des Hydrojodids mit Ameisensäure und Natriumformiat entsteht glatt Chinazolin-dihydrid (Syst. No. 3474) (G., C.). Verwendung von 2-Amino-benzylamin zur Verbesserung der aus 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) durch Einw. von Alkalien entstehenden Farbstoffe: Höchster Farbw., D. R. P. 122353; C. 1901 II, 327. Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen durch Einw. auf Oxyazofarbstoffe, Phthaleinfarbstoffe, Azinfarbstoffe usw.: H. F., D. R. P. 123613, 130034, 130035; C. 1901 II, 875; 1902 I, 900, 960. — $C_7H_{10}N_2 + HCl$ (bei 100°) (G.). — $C_7H_{10}N_2 + 2 HCl$. Schuppen (aus Alkohol (G.)). — Pikrat $C_7H_{10}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol) (G.).

— Benzoat $C_7H_{10}N_2 + C_7H_5O_2$. Blättchen. F: 167°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Benzol (BUSCH, *J. pr.* [2] 51, 125).

[2-Amino-benzyl]-methylamin $C_8H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus [2-Nitro-benzyl]-methylamin (Bd. XII, S. 1076) mit Zinn und Salzsäure (BUSCH, *J. pr.* [2] 51, 131) oder mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (GABRIEL, COLMAN, *B.* 37, 3646).

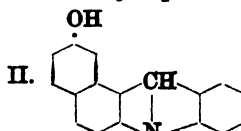
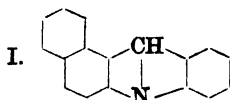
— Öl. — Beim Kochen mit Ameisensäure und Natriumformiat entsteht 3-Methyl-chinazolin-dihydrid $C_8H_8 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot CH_3 \\ \diagup \quad \diagdown \\ N = CH \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3474) (G., C.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl$. Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 217°; sehr wenig löslich in absol. Alkohol (B.).

[2-Amino-benzyl]-äthylamin $C_9H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus [2-Nitro-benzyl]-äthylamin (Bd. XII, S. 1076) mit Zinn und Salzsäure (BUSCH, *J. pr.* [2] 51, 133). — Öl. — $C_9H_{14}N_2 + 2HCl$. Säulen (aus Alkohol). F: 210°. Schwer löslich in Alkohol. — Oxalat $C_8H_{14}N_2 + C_2H_2O_4$. Blättchen (aus Alkohol). F: 184°.

[2-Amino-benzyl]-anilin $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion einer essigsauren Lösung von [2-Nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1076) mit Zinkstaub (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 23, 2193). Man erhitzt 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) und Anilin 10 Minuten auf dem Wasserbad und behandelt das Reaktionsprodukt in Alkohol mit Natriumamalgam (BAEZNER, GARDIOL, *B.* 39, 2623). Beim Erwärmen von N-[2-Amino-benzyl]-acetanilid (S. 169) mit rauchender Salzsäure (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 353). Entsteht bei der Reduktion von Phenyl-[2-nitro-benzyl]-nitrosamin (Bd. XII, S. 1082) mit Natriumamalgam (+ Alkohol) (BUSCH, *B.* 27, 2900). — Darst. Man trägt 2 Tle. Zinkstaub in die Lösung von 1 Tl. [2-Nitro-benzyl]-anilin in 10 Tln. Eisessig bei 15–20° ein, filtriert, fällt das Filtrat mit dem doppelten Vol. Wasser und filtriert vom gefällten öligen 2-Phenyl-indazol

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3473) sofort ab; das Filtrat wird nahezu neutralisiert (BUSCH, *J. pr.* [2] 51, 261). — Nadeln (aus Alkohol). F: 86–87° (BUSCH, *B.* 25, 449), 82° (W.), 81–82° (S., W.), 81° (BAE., G.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Ligroin (BUSCH, *J. pr.* [2] 51, 262). — Salpetrige Säure erzeugt das Phenylbenzotriazindihydrid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ N = N \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3804) (BUSCH, *B.* 25, 449). Beim Erhitzen

mit β -Naphthol in einem Gemisch von konz. Salzsäure und Eisessig entsteht das Benzaoacridin der Formel I (Syst. No. 3091); analog entsteht mit 2.7-Dioxy-naphthalin das Oxybenzo-



acridin der Formel II (Syst. No. 3120) (BAE., G.). [2-Amino-benzyl]-anilin gibt mit Formaldehyd und alkoh. Kalilauge 3-Phenyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CH_2 \end{smallmatrix}$

(Syst. No. 3470) (BUSCH, DIETZ, *J. pr.* [2] 53, 420). Mit $COCl_2$ in Toluol entsteht 3-Phenyl-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CO \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3567), mit CS_2

in Gegenwart von alkoh. Kalilauge wird 3-Phenyl-2-thion-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CS \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3567) gebildet (BUSCH, *B.* 25, 2856). — $C_{13}H_{14}N_2 + 2HCl$. Tafeln oder Prismen. F: 183–185° (W.).

N-[2-Amino-benzyl]-2-chlor-anilin $C_{13}H_{13}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-2-chlor-anilin (Bd. XII, S. 1077) mit Zinkstaub und Eisessig; man verdünnt mit Wasser und versetzt die filtrierte Lösung mit Natronlauge (BUSCH, BRUNNER, *J. pr.* [2] 52, 375). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 58°. Leicht löslich in Äther, Benzol und warmem Alkohol. — CS_2 erzeugt 3-[2-Chlor-phenyl]-2-thion-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4Cl \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CS \end{smallmatrix}$

(Syst. No. 3567). — $C_{13}H_{13}N_2Cl + HCl$. Nadeln (aus Äther). F: 152°.

N-[2-Amino-benzyl]-3-chlor-anilin $C_{13}H_{13}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Entsteht neben 2-[3-Chlor-phenyl]-indazol (Syst. No. 3473) bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-3-chlor-anilin (Bd. XII, S. 1077) mit Zinkstaub und Eisessig; man fällt durch Natron-

lauge, löst den entstandenen Niederschlag in Alkohol und versetzt die Lösung mit verd. Salzsäure, wobei sich nur Chlorphenylindazol abscheidet (BUSCH, FRANCOIS, *J. pr.* [2] 52, 378). — Öl. — Das salzsaure Salz gibt mit Isoamylnitrit das Chlorphenylbenzotriazindihydrid

$C_6H_5 \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4Cl \\ \diagup \quad \diagdown \\ N = N \end{array}$ (Syst. No. 3804). CS_2 erzeugt 3-[3-Chlor-phenyl]-2-thion-chinazolin-

tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_5 \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4Cl \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CS \end{array}$ (Syst. No. 3567). — $C_{13}H_{13}N_2Cl + HCl$. Blättchen. F: 137—138°.

N-[2-Amino-benzyl]-4-chlor-anilin $C_{13}H_{13}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Entsteht neben 2-[4-Chlor-phenyl]-indazol (Syst. No. 3473) bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-4-chlor-anilin (Bd. XII, S. 1077) mit Zinkstaub und Eisessig; man fällt das Chlorphenylindazol durch Wasser und saugt sofort ab (BUSCH, VOLKENING, *J. pr.* [2] 52, 381). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 89—90°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Salpetrige Säure erzeugt das Chlorphenylbenzotriazindihydrid

$C_6H_5 \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4Cl \\ \diagup \quad \diagdown \\ N = N \end{array}$ (Syst. No. 3804). — $C_{13}H_{13}N_2Cl + HCl$. Krystalle. — $C_{13}H_{13}N_2Cl + 2HCl$. Verliert bei 50—60° 1 Mol.-Gew. HCl.

N-[2-Amino-benzyl]-4-brom-anilin $C_{13}H_{13}N_2Br = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. B. Durch Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-4-brom-anilin (Bd. XII, S. 1077) mit Zinkstaub und Eisessig bei höchstens 25—30° (PAAL, KOCH, *J. pr.* [2] 48, 550). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104°; leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, mäßig in Äther und Ligroin (P., K.). — $C_{13}H_{13}N_2Br + 2HCl$. Blättchen. F: 93—94° (BUSCH, HEINEN, *J. pr.* [2] 52, 389). — Oxalat $C_{13}H_{13}N_2Br + C_2H_4O_4$. Krystallinisch. F: 127° (B., H.).

[3-Amino-benzyl]-o-toluidin $C_{14}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-o-toluidin (Bd. XII, S. 1078), neben anderen Produkten (BUSCH, FRANCOIS, *J. pr.* [2] 51, 272). — Nadeln (aus Alkohol). F: 94°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (B., F.). — Mit Formaldehydlösung und alkoh. Kalilauge entsteht 3-o-Tolyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_5 \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \cdot CH_3 \end{array}$ (Syst. No.

3470) (BUSCH, DIETZ, *J. pr.* [2] 53, 421). — $C_{14}H_{14}N_2 + 2HCl$. F: 180—181° (B., F.).

[2-Amino-benzyl]-p-toluidin $C_{14}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man versetzt eine Lösung von 1 Tl. [2-Nitro-benzyl]-p-toluidin (Bd. XII, S. 1078) in Eisessig allmählich mit 2 Tln. Zinkstaub, so daß die Temperatur nicht über 30° steigt (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 23, 2189; vgl. LEILMANN, STICKEL, *B.* 10, 1610). — Blätter oder Tafeln (aus Alkohol) oder Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: 80,5° (S., W.), 84—85° (BUSCH, B. 25, 450). Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Benzol, Chloroform und Alkohol (S., W.). Essigsäureanhydrid erzeugt stets N-[2-Acetamino-benzyl]-[acet-p-toluidin] (S. 170) (S., W.). — $C_{14}H_{14}N_2 + 2HCl$. Säulen (BUSCH).

2-Amino-dibenzylamin $C_{16}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Nitro-dibenzylamin (Bd. XII, S. 1078) mit Zinn und Salzsäure (BUSCH, DORMER, *J. pr.* [2] 51, 259). — Öl. — $C_{16}H_{16}N_2 + 2HCl$. Nadelchen (aus absol. Alkohol). F: 210°. Schwer löslich in absol. Alkohol.

[3-Benzylamino-benzyl]-anilin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von [2-Benzylamino-benzyl]-anilin (S. 168) mit 2 Tln. Natrium (+ absol. Alkohol) (BUSCH, RÖGGEN, *B.* 27, 3239). — Blättchen (aus Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in Benzol und Äther. — Liefert mit Benzaldehyd auf dem Wasserbad 1-Benzyl-2.3-diphenyl-

chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_5 \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5 \end{array}$ (Syst. No. 3486). Mit $COCl_2$

entsteht 1-[Chlorformyl-anilino]-2-[chlorformyl-benzylamino]-toluol (S. 172). — $C_{20}H_{20}N_2 + 2HCl$. Nadeln. Färbt sich gegen 135° rötlich, wird gegen 160° wieder farblos und schmilzt unscharf bei etwa 170° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Alkohol. Wird in neutraler wäßr. Lösung dissoziiert.

[3-Amino-benzyl]-α-naphthylamin $C_{17}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-α-naphthylamin (Bd. XII, S. 1226) mit Zinkstaub und Eisessig bei 10—15° (BUSCH, BRAND, *J. pr.* [2] 52, 406). — Blättchen (aus Alkohol). F: 134°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol, schwer in Äther und Ligroin. Die Lösungen fluorescieren blaurot. — $C_{17}H_{16}N_2 + 2HCl$. Sehr zerfließliche Krystalle (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol. — $C_{17}H_{16}N_2 + 2H_2SO_4$ (im Exsiccator getrocknet). Zerfließliche Nadeln (aus Alkohol).

[3-Amino-benzyl]-β-naphthylamin $C_{17}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1278) mit Zink und Essig-

säure bei nicht viel oberhalb 10° (BUSCH, BRAND, *J. pr.* [2] 52, 411). In geringer Menge durch Reduktion von [2-Nitro-benzyl]- β -naphthylamin mit Zinnchlorür und Salzsäure, neben großen Mengen einer zähen, in verd. Säuren fast unlöslichen Masse (DARIEB, MANASSEWITCH, *Bl.* [3] 27, 1059). — Blättchen. F: 99° (Bu., Br.). Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol, schwer in Äther, Ligroin (Bu., Br.). Die Lösungen fluorescieren blaviolett (Bu., Br.). —

Mit Formaldehyd entsteht 3- β -Naphthyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_8H_7 \begin{smallmatrix} \text{CH}_2 \cdot N \cdot C_{10}H_7 \\ \text{NH} \cdot CH_2 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3470) (Bu., Br.). — $C_{17}H_{16}N_2 + 2HCl$. Hellgelbe Blättchen. Löslich in heißem, schwer löslich in kaltem, unlöslich in angesäuertem Wasser (D., M.).

[2-Benzalaminobenzyl]-anilin $C_{20}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei 1—3-stdg. Erwärmen von 1 Mol.-Gew. [2-Amino-benzyl]-anilin (S. 166) mit wenig mehr als 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 100° (BUSCH, RÖGGLER, *B.* 27, 3241). — Spieße (aus Alkohol). F: 107 — 108° . Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Liefert mit Natrium (+ Alkohol) [2-Benzylaminobenzyl]-anilin (S. 167).

N-[2-Benzalaminobenzyl]-4-chlor-anilin $C_{20}H_{15}N_2Cl = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Bei kurzem Kochen von N-[2-Amino-benzyl]-4-chlor-anilin (S. 167), gelöst in wenig absol. Alkohol, mit wenig überschüssigem Benzaldehyd (BUSCH, VOLKENING, *J. pr.* [2] 52, 332). — Nadeln (aus Ligroin). F: 115 — 116° . Leicht löslich in heißem Benzol und Alkohol, schwer in Äther und Ligroin.

N-[2-Benzalaminobenzyl]-4-brom-anilin $C_{20}H_{15}N_2Br = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. B. Durch kurzes Erwärmen der konzentrierten alkoholischen Lösung von N-[2-Amino-benzyl]-4-brom-anilin (S. 167) und Benzaldehyd (BUSCH, HEINEN, *J. pr.* [2] 52, 390). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 122° . Leicht löslich in Chloroform und CS_2 , schwer in Alkohol, Benzol und Ligroin.

[2-(2-Nitro-benzalaminobenzyl)-anilin $C_{20}H_{17}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-anilin (S. 166) und 2-Nitro-benzaldehyd (BUSCH, RÖGGLER, *B.* 27, 3246, 3247). — Gelbe Blättchen. F: 132 — 134° . Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-[2-(3-Nitro-benzalaminobenzyl)-4-chlor-anilin $C_{20}H_{16}O_2N_2Cl = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus N-[2-Amino-benzyl]-4-chlor-anilin (S. 167) und 3-Nitro-benzaldehyd (BUSCH, VOLKENING, *J. pr.* [2] 52, 383). — Krystalle (aus Alkohol). F: 86° . Schwer löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin.

N-[2-(4-Nitro-benzalaminobenzyl)-4-brom-anilin $C_{20}H_{16}O_2N_2Br = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. B. Aus N-[2-Amino-benzyl]-4-brom-anilin (S. 167) und 4-Nitro-benzaldehyd (BUSCH, HEINEN, *J. pr.* [2] 52, 391). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 144° . Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, außer in Eisessig und Benzol.

[2-Benzalaminobenzyl]- α -naphthylamin $C_{24}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus [2-Amino-benzyl]- α -naphthylamin (S. 167) und Benzaldehyd auf dem Wasserbad (BUSCH, BRAND, *J. pr.* [2] 52, 408). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 107° . Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin.

[2-Benzalaminobenzyl]- β -naphthylamin $C_{24}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus [2-Amino-benzyl]- β -naphthylamin (S. 167) und Benzaldehyd (BUSCH, BRAND, *J. pr.* [2] 52, 412). — Nadeln (aus Alkohol). F: 122° . Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Alkohol.

2,1¹-Bis-[2-nitro-benzalaminobenzyl]-toluol, Bis-[2-nitro-benzalaminobenzyl]-Derivat des 2-Amino-benzylamins $C_{21}H_{18}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Bei kurzem Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 2-Amino-benzylamin mit 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzaldehyd und Alkohol (BUSCH, DIETZ, *J. pr.* [2] 53, 424). — Gelbe Säulen (aus Alkohol). F: 128° . Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Äther und Alkohol, fast unlöslich in Ligroin.

[2-Salicylalaminobenzyl]-anilin $C_{20}H_{16}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-anilin und Salicylaldehyd (BUSCH, RÖGGLER, *B.* 27, 3247). — Gelbe Nadeln. F: 124° . Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-[2-Salicylalaminobenzyl]-4-chlor-anilin $C_{20}H_{15}ON_2Cl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Bei kurzem Erwärmen von 1 Mol.-Gew. N-[2-Amino-benzyl]-4-chlor-anilin (S. 167), gelöst in wenig Alkohol, mit 1 Mol.-Gew. Salicylaldehyd (BUSCH, VOLKENING, *J. pr.* [2] 52, 383). — Goldgelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 124° . Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-[2-Salicylalaminobenzyl]-4-brom-anilin $C_{20}H_{15}ON_2Br = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. B. Aus N-[2-Amino-benzyl]-4-brom-anilin (S. 167) und Salicylaldehyd (BUSCH, HEINEN, *J. pr.* [2] 52, 390). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 143 — 144° . Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

[2-Salicylalamino-benzyl]- α -naphthylamin $C_{24}H_{20}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus [2-Amino-benzyl]- α -naphthylamin (S. 167) und Salicylaldehyd (BUSCH, BRAND, *J. pr.* [2] 52, 409). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F*: 162°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin.

[2-Salicylalamino-benzyl]- β -naphthylamin $C_{24}H_{20}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus [2-Amino-benzyl]- β -naphthylamin (S. 167) und Salicylaldehyd (BU., BR., *J. pr.* [2] 52, 412). — Gelbe Blättchen. *F*: 117°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther und Alkohol.

2,1'-Bis-salicylalamino-toluol, Disalicylalderivat des 2-Amino-benzylamins $C_{24}H_{20}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Amino-benzylamin, Salicylaldehyd und Alkohol (BUSCH, DIERZ, *J. pr.* [2] 53, 426). — Gelbe Prismen oder Nadelchen (aus Alkohol). *F*: 107–108°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Zerfällt mit Säuren schon in der Kälte in Salicylaldehyd und 2-Amino-benzylamin.

2-Acetamino-benzylamin $C_9H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Man trägt in eine gekühlte und durch Zusatz von Eisessig stets sauer gehaltene Lösung von 2-Acetamino-benzaloxim (Syst. No. 1873) in 800 ccm Alkohol überschüssiges 2½%iges Natrium-amalgam ein (BISCHLER, *B.* 26, 1892). — Öl. — Beim Abdampfen mit Salzsäure oder beim Erhitzen mit $ZnCl_2$ auf 200° entsteht 2-Methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3475).

N-[2-Amino-benzyl]-acetamid $C_9H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion einer mit 50 ccm Salzsäure (D: 1,13) versetzten, gekühlten Lösung von 5 g N-[2-Nitro-benzyl]-acetamid (Bd. XII, S. 1081) mit Zink (GABRIEL, JANSEN, *B.* 23, 2812). — Nadeln (aus heißem Wasser). *F*: 112,5–113,5°. — Liefert bei der Destillation 2-Methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3475).

[2-Acetamino-benzyl]-anilin $C_{15}H_{13}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Entsteht neben 3-Phenyl-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3475) bei der Reduktion einer alkoh. Lösung von N-[2-Nitro-benzyl]-acetanilid (Bd. XII, S. 1081) mit Zinn und Salzsäure (PAAL, KRECKE, *B.* 24, 3051). Bei mehrtägigem Stehen von N-[2-Amino-benzyl]-acetanilid (s. u.) mit sehr verd. Salzsäure (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 357). — Prismen (aus Alkohol), Blätter (aus heißem Wasser). *F*: 126–127° (P., K.), 125° (W.). Leicht löslich in Alkohol, CS_2 , Eisessig und Benzol (P., K.). — Bei der Destillation entsteht 3-Phenyl-2-methyl-chinazolindihydrid (P., K.). $KMnO_4$ erzeugt in alkal. Lösung 2-Acetamino-benzoesäure (?) und Azo-benzol (P., K.; W.). — $C_{15}H_{13}ON_2 + HCl$. Nadeln. *F*: 180° (W.). — $C_{15}H_{13}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln. *F*: 163° (P., K.). — $C_{15}H_{13}ON_2 + HCl + SnCl_2$. *F*: 110–115°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., K.).

N-[2-Acetamino-benzyl]-4-chlor-anilin $C_{15}H_{12}ON_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Bei 2–3-stdg. Kochen von N-[2-Amino-benzyl]-4-chlor-anilin (S. 167) mit Essigsäureanhydrid (BUSCH, VOLKENING, *J. pr.* [2] 52, 384). — Prismen (aus Alkohol). *F*: 188°. Leicht löslich in heißem Benzol.

N-[2-Acetamino-benzyl]-4-brom-anilin $C_{15}H_{12}ON_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. *B.* Bei 5-tägigem Stehen von N-[2-Amino-benzyl]-N-acetyl-4-brom-anilin (S. 170) mit verd. Salzsäure (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 359). Beim Kochen des N-[2-Amino-benzyl]-4-brom-anilins (S. 167) mit Essigsäureanhydrid (BUSCH, HEINEN, *J. pr.* [2] 52, 391). — Prismen (aus Alkohol). *F*: 148–149° (W.), 138° (B., H.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Äther und Ligroin (B., H.).

[2-Acetamino-benzyl]-p-toluidin $C_{15}H_{13}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei 5–6-tägigem Stehen von N-[2-Amino-benzyl]-[acet-p-toluidid] (S. 170) mit verd. Salzsäure (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 354). Aus N-[2-Nitro-benzyl]-[acet-p-toluidid] (Bd. XII, S. 1081) mit Zinkstaub und Salzsäure (W.). — Nadeln. *F*: 141°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin, leicht in Chloroform. — Bei der Destillation oder beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure entsteht [2-Amino-benzyl]-p-toluidin (S. 167).

N-Methyl-N-[2-amino-benzyl]-acetamid $C_{10}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man übergießt 1 g N-Methyl-N-[2-nitro-benzyl]-acetamid (Bd. XII, S. 1081) mit je 15 ccm Wasser und konz. Salzsäure, kühlt mit Wasser und fügt Zinkblech hinzu (GABRIEL, JANSEN, *B.* 24, 3096). — Krystallpulver (aus Äther). *F*: 94–95°. — Zerfällt beim Erhitzen zum Sieden in 2,3-Dimethyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3475) und H_2O .

N-[2-Amino-benzyl]-acetanilid $C_{15}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von N-[2-Nitro-benzyl]-acetanilid (Bd. XII, S. 1081) mit Zinkstaub und 50%iger Eisigsäure (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 350). — Tafelchen (aus verd. Alkohol). *F*: 80–81°. — Beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure entsteht [2-Amino-benzyl]-anilin (S. 166). Wandelt sich bei mehrtägigem Stehen mit verd. Salzsäure in [2-Acetamino-benzyl]-anilin (s. o.) um. Bei kurzem Kochen mit alkoh. Salzsäure entsteht 3-Phenyl-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3475).

N-[2-Amino-benzyl]-N-acetyl-4-brom-anilin $C_{15}H_{13}ON_2Br = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Br) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Eintragen von 4 g Zinkstaub in ein stark gekühltes Gemisch aus 3 g N-[2-Nitro-benzyl]-N-acetyl-4-brom-anilin (Bd. XII, S. 1081), 50 g Eisessig und 20 g Salzsäure (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 352). — Tafeln (aus Alkohol). Monoklin-prismatisch (NORDENSKJÖLD, *J. pr.* [2] 47, 352; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 155). — Geht durch mehrstädiges Stehen mit verd. Salzsäure in N-[2-Acetamino-benzyl]-4-brom-anilin (S. 169) über. Beim Kochen mit alkoholischer Salzsäure resultiert 3-[4-Brom-phenyl]-2-methyl-chinazolin-dihydrid (Syst. No. 3475).

N-[2-Acetamino-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{19}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von N-[2-Amino-benzyl]-acetanilid (S. 169) (PAAL, KRECKE, *B.* 24, 3053) oder auch von N,N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzyl]-harnstoff (S. 171) (PAAL, WEIL, *B.* 27, 42) mit Essigsäureanhydrid. Aus [2-Amino-benzyl]-anilin und Essigsäureanhydrid (BUSCH, *J. pr.* [2] 51, 262). — Tafelchen (aus verd. Alkohol). F: 121° (P., K.), 124° (B.).

N-[2-Amino-benzyl]-[acet-p-toluidid] $C_{16}H_{19}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei allmählichem Eintragen von 8 g Zinkstaub in eine gekühlte Lösung von 3 g N-[2-Nitro-benzyl]-[acet-p-toluidid] (Bd. XII, S. 1081) in 20 ccm Alkohol und 30 ccm Salzsäure; die Temperatur darf nicht über 20° steigen (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 23, 2191). — Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (NORDENSKJÖLD, *J. pr.* [2] 47, 349; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 160). F: 99° (S., W.). Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in kaltem Alkohol und in Ligroin (S., W.). — Wandelt sich beim Stehen mit verd. Salzsäure in [2-Acetamino-benzyl]-p-toluidin (S. 169) um (WIDMAN, *J. pr.* [2] 47, 354). Beim Kochen mit Alkohol und Salzsäure entsteht 3-p-Tolyl-2-methyl-chinazolidihydrid (Syst. No. 3476) (W., *J. pr.* [2] 47, 361).

N-[2-Acetamino-benzyl]-[acet-p-toluidid] $C_{16}H_{19}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von [2-Amino-benzyl]-p-toluidin (S. 167) mit Essigsäureanhydrid (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 23, 2190). — Tafeln. F: 185—186°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Äther.

N-[2-(Acetylbenzylamino)-benzyl]-acetanilid $C_{22}H_{24}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus [2-Benzylamino-benzyl]-anilin (S. 167) und Essigsäureanhydrid (BUSCH, RÖGGLER, *B.* 27, 3242). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173°.

N-[2-Acetamino-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid $C_{21}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus [2-Amino-benzyl]-β-naphthylamin (S. 167) und Essigsäureanhydrid durch 6-stg. Kochen (BUSCH, BRAND, *J. pr.* [2] 52, 413). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 116°. Schwer löslich in Äther, Benzol und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin.

N-[2-Amino-benzyl]-propionamid $C_{16}H_{19}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus 10 g N-[2-Nitro-benzyl]-propionamid (Bd. XII, S. 1081) in Alkohol mit 100 ccm Salzsäure (D: 1,13) und Zink (WOLFF, *B.* 25, 3037). — Krystallmasse. F: 68—70°. — Beim Erhitzen entsteht 2-Äthyl-chinazolidihydrid (Syst. No. 3476). — $C_{16}H_{19}ON_2 + HCl$. Krystalle. — $2C_{16}H_{19}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Schmilzt unter Zersetzung bei 184°.

N-[2-Amino-benzyl]-bensamid $C_{16}H_{15}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion einer mit 50 ccm Salzsäure (D: 1,13) versetzten, gekühlten Lösung von 5 g N-[2-Nitro-benzyl]-bensamid (Bd. XII, S. 1081) in 96%igem Alkohol mit Zink (GABRIEL, JANSEN, *B.* 23, 2809). — Nadeln (aus Benzol). F: 108—109° (J., Diss. [Berlin 1891], S. 20). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol, schwer in Ligroin (G., J.). — Liefert beim Erhitzen auf 250° 2-Phenyl-chinazolidihydrid (Syst. No. 3487) (WOLFF, *B.* 25, 3032), während bei der Destillation 2-Phenyl-chinazolin (Syst. No. 3488) o-Toluidin und Benzonitril entstehen (G., J.).

[2-Benzamino-benzyl]-anilin $C_{20}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Bei 2-stg. Erhitzen von 1 Teil 2-Benzamino-benzylchlorid (Bd. XII, S. 837) mit 3 Teilen Anilin auf 100° (GABRIEL, POSNER, *B.* 27, 3524). Aus 3-Phenyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_6H_5 \cdot \begin{matrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ | \\ NH \cdot CH_3 \end{matrix}$ (Syst. No. 3470) und Benzoylchlorid in Pyridin (HELLER, KÜHN, *B.* 37, 3118). — Nadeln (aus Alkohol). F: 113—114° (G., P.).

N-[2-Acetamino-benzyl]-bensamid $C_{16}H_{15}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2-Acetamino-benzylamin (S. 169) und Benzoesäureanhydrid (BISCHLER, *B.* 26, 1892). — Asbestartige Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 170°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Ligroin.

N-[2-Amino-benzyl]-bensanilid $C_{20}H_{19}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch allmähliche Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-benzanilid (Bd. XII, S. 1081) mit Zinkstaub und Eisessig (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 23, 2193; vgl. LILLMANN, STICKEL, *B.* 19, 1008). Aus N-[2-Nitro-benzyl]-benzanilid, gelöst in Alkohol, mit Salzsäure und Zink-

streifen (GABRIEL, POSNER, *B.* 27, 3525). — Vierseitige Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (S., W.), 119° (G., P.).

N-[2-Acetamino-benzyl]-bensanilid $C_{22}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von N-[2-Amino-benzyl]-bensanilid mit Essigsäureanhydrid (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 23, 2194). — Krystalle (aus Alkohol). F: 164—165°. Leicht löslich in warmem Alkohol.

N-[2-Bensamino-benzyl]-bensanilid $C_{27}H_{24}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Phenyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3470) und Benzoylchlorid in Pyridin (HELLER, KÜHN, *B.* 37, 3118). — Viereckige Platten (aus Toluol). F: 201—203°. Leicht löslich in heißem Ligroin, heißem Toluol, ziemlich schwer in Alkohol.

o-Toluylsäure-[2-amino-benzylamid] $C_{15}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man versetzt eine abgekühlte Lösung von 40 g o-Toluylsäure-[2-nitro-benzylamid] (Bd. XII, S. 1081) in 400 ccm 96%igem Alkohol mit 400 ccm Salzsäure (D: 1,13) und Zinkspänen (WOLFF, *B.* 25, 3034). — Nadeln (aus Benzol). F: 114—116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Ligroin. — $C_{15}H_{16}ON_2 + HCl$. Nadeln. Schmilzt unter Schäumen bei 211—214°.

N-Phenyl-N'-[2-anilinomethyl-phenyl]-harnstoff $C_{20}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-anilin und Phenylisocyanat, gelöst in Benzol (PAAL, WEIL, *B.* 27, 45). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei 102°. — Zerfällt oberhalb seines Schmelzpunktes in 3-Phenyl-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)

$C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ | \\ NH \cdot CO \end{array}$ (Syst. No. 3567) und Anilin.

N,N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzyl]-harnstoff $C_{20}H_{19}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von N,N'-Diphenyl-N-[2-nitro-benzyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 1082) mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Eisessig (PAAL, WEIL, *B.* 27, 40). — Nadeln (aus Alkohol). F: 177°; wird von $KMnO_4$ oder CrO_3 + Eisessig völlig verbrannt; zerfällt beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt in 3-Phenyl-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3567) und Anilin; beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entstehen N-[2-Acetamino-benzyl]-acetanilid (S. 170) und Acetanilid (P., W.). — Salze: PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 240. — $C_{20}H_{19}ON_2 + HCl$. Krystallpulver. F: 143—144°. Mäßig löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Oxalat $C_{20}H_{19}ON_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. F: 162°. — Pikrat $C_{20}H_{19}ON_2 + C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadelchen. F: 164°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. — $2 C_{20}H_{19}ON_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. F: 187°.

N,N'-Diphenyl-N-[2-acetamino-benzyl]-harnstoff $C_{22}H_{21}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei kurzem Stehen von 1 Teil N,N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzyl]-harnstoff mit 3 Teilen Essigsäureanhydrid (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 241). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N,N'-Diphenyl-N-[2-bensamino-benzyl]-harnstoff $C_{27}H_{25}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei 8—10 Minuten langem Erhitzen von 1 Teil N,N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzyl]-harnstoff mit 3 Teilen Benzoesäureanhydrid auf dem Wasserbad (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 242). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 170°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, $CHCl_3$ und Benzol.

N,N'-Diphenyl-N-[2-(ω -phenyl-ureido)-benzyl]-harnstoff $C_{27}H_{25}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. N,N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzyl]-harnstoff mit 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat in Benzol auf dem Wasserbad (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 242). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139—140°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Zerfällt beim Schmelzen in N,N'-Diphenyl-harnstoff und 3-Phenyl-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)

$C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ | \\ NH \cdot CO \end{array}$ (Syst. No. 3567).

N,N'-Diphenyl-N-[2-(ω -phenyl-thioureido)-benzyl]-harnstoff $C_{27}H_{25}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. N,N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzyl]-harnstoff und 1 Mol.-Gew. Phenylsenföl bei 160° (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 244). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 222°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol.

N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-amino-benzyl]-harnstoff $C_{21}H_{21}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-nitro-benzyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 1082) mit Zinkstaub und Eisessig (PAAL, WEIL, *B.* 27, 46) oder mit Zinn und Salzsäure (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 245). — Nadeln (aus Alkohol).

F: 129° (P., W.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (P., W.). Zerfällt oberhalb seines Schmelzpunktes in Anilin und 3-p-Tolyl-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3567) (P., W.). — Salze: P., H. $C_{11}H_{11}ON_2 + HCl$. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 156°. — Oxalat $C_{11}H_{11}ON_2 + C_2H_2O_4 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Schmilzt bei 166° unter Zersetzung. — Pikrat $C_{11}H_{11}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 156°. — $2C_{11}H_{11}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol + Äther). F: 183°.

N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-acetamino-benzyl]-harnstoff $C_{23}H_{25}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Teil N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-amino-benzyl]-harnstoff und 3 Teilen Essigsäureanhydrid (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 246). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 141°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-benzamino-benzyl]-harnstoff $C_{23}H_{25}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Teil N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-amino-benzyl]-harnstoff und 3 Teilen Benzoesäureanhydrid (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 246). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 192–193°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform und Benzol.

N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-(ω-phenyl-ureido)-benzyl]-harnstoff $C_{23}H_{25}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-amino-benzyl]-harnstoff und Phenylisocyanat in Benzol (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 247). — Prismen (aus Alkohol). F: 135°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 3-p-Tolyl-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3567).

N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-(ω-phenyl-thioureido)-benzyl]-harnstoff $C_{23}H_{25}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-[2-amino-benzyl]-harnstoff und Phenylsenföhl bei 160° (PAAL, HILDENBRAND, *J. pr.* [2] 55, 248). — Nadeln (aus Alkohol). F: 230–231°.

1-[Chlorformyl-anilino]-2-[chlorformyl-benzylamino]-toluol $C_{23}H_{19}ON_2Cl_2 = ClCO \cdot N(CH_3 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot COCl$. B. Aus [2-Benzylamino-benzyl]-anilin (S. 167), gelöst in Äther, und Phosgen, gelöst in 4 Tln. Toluol (BUSCH, RÖGGLER, *B.* 27, 3246). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 113°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Ligroin.

N-[2-Amino-benzyl]-p-phenyldiamin $C_{15}H_{15}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus [4-Nitro-phenyl]-[2-nitro-benzyl]-amin (Bd. XII, S. 1077) mit Zinkstaub und Essigsäure bei höchstens 40° (PAAL, POLLER, *J. pr.* [2] 54, 272). — Blättchen (aus Wasser). F: 114°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin.

2,2'-Diamino-dibenzylamin $C_{14}H_{15}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2NH$. B. Bei allmählichem Eintragen von 10 g 2,2'-Dinitro-dibenzylamin (Bd. XII, S. 1078) in ein Gemisch aus 50 g Zinn und 50 g konz. Salzsäure (BUSCH, BIRK, LEHRMANN, *J. pr.* [2] 55, 360). — Nadeln (aus Ligroin). F: 71°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Ligroin. — $C_{14}H_{15}N_3 + 3HCl$. Prismen. Schmilzt oberhalb 280°.

Bis-[2-amino-benzyl]-methylanilin $C_{14}H_{15}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Bis-[2-nitro-benzyl]-methylanilin (Bd. XII, 1078) mit Zinkstaub und Natronlauge (LELLMANN, HAAS, *B.* 26, 2585). — F: 96°.

Bis-[2-amino-benzyl]-äthylamin $C_{16}H_{19}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von Bis-[2-nitro-benzyl]-äthylamin (Bd. XII, 1078) mit Natronlauge, Zinkstaub und Alkohol (LELLMANN, HAAS, *B.* 26, 2584). — Nadeln (aus Ligroin). F: 94°. Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol, Alkohol, Eisessig, schwer in Ligroin.

Bis-[2-amino-benzyl]-propylamin $C_{17}H_{21}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Bis-[2-nitro-benzyl]-propylamin (Bd. XII, S. 1079) mit Zinkstaub und Natronlauge (L., H., *B.* 26, 2586). — F: 112°.

Bis-[2-amino-benzyl]-isobutylamin $C_{19}H_{25}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von Bis-[2-nitro-benzyl]-isobutylamin (Bd. XII, S. 1079) mit Zinkstaub und Natronlauge (L., H., *B.* 26, 2586). — F: 132°.

Bis-[2-amino-benzyl]-allylamin $C_{17}H_{21}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Bis-[2-nitro-benzyl]-allylamin (Bd. XII, S. 1079) mit Zinkstaub und Natronlauge (L., H., *B.* 26, 2587). — Nadeln. F: 104°.

Bis-[2-amino-benzyl]-anilin $C_{23}H_{21}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_5$. B. Man versetzt ein Gemisch aus 3 g Bis-[2-nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1079) und 15 g $SnCl_4$ bei 0° mit Eisessig und dann mit 50 g konz. Salzsäure (LELLMANN, MAYER, *B.* 25, 3584). — Krystalle (aus Benzol). F: 187°. — $2C_{23}H_{21}N_3 + 6HCl + SnCl_4(?)$.

Bis-[2-amino-benzyl]-p-toluidin $C_{21}H_{23}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man versetzt ein Gemisch aus Bis-[2-nitro-benzyl]-p-toluidin (Bd. XII, S. 1079) und $SnCl_4$ bei 0°

mit Eisessig und dann mit konz. Salzsäure (L., M., B. 25, 3585). — Nadelchen (aus Benzol). F: 145°. — $C_{11}H_{11}N_3 + 3HCl + 3(?)H_2O$. Nadeln. — $C_{11}H_{11}N_3 + 3H_2SO_4 + 4(?)H_2O$. Nadeln. — $2C_{11}H_{11}N_3 + 6HCl + SnCl_4(?)$.

2,2'-Diamino-tribenzylamin $C_{21}H_{23}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_3N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 2,2'-Dinitro-tribenzylamin (Bd. XII, S. 1079) mit Zinkstaub und Natronlauge (LELLMANN, HAAS, B. 26, 2587). — Blättchen (aus Ligroin). F: 143°.

N,N-Bis-[2-benzamino-benzyl]-benzamid $C_{25}H_{29}O_2N_3 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2,2'-Diamino-dibenzylamin, Benzoylchlorid und Natronlauge (BUSCH, BIRK, LEHRMANN, J. pr. [2] 55, 361). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 218°. Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Benzolsulfonsäure-[2-amino-benzylamid] $C_{17}H_{17}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzolsulfonsäure-[2-nitro-benzylamid] (Bd. XII, S. 1082) durch Reduktion mit Eisenfeilspänen und verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 1161). — Farblose Platten (aus Alkohol), Platten mit 1 Mol. C_6H_6 (aus Benzol). Schmilzt benzolhaltig bei 95°, benzolfrei bei 109°.

Benzolsulfonsäure-[2-amino-benzyl)-methylamid] $C_{16}H_{19}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzolsulfonsäure-[2-nitro-benzyl)-methylamid] (Bd. XII, S. 1082) durch Reduktion mit Eisenfeilspänen und verd. Essigsäure (Mo., Mr., Soc. 89, 1166). — Farblose Blättchen oder Platten (aus verd. Alkohol). F: 108–110°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

Benzolsulfonsäure-[2-amino-benzyl)-anilid] $C_{17}H_{17}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. B. Bei allmählichem Eintragen von 50 ccm konz. Salzsäure in ein erwärmtes Gemisch aus 10 g Benzolsulfonsäure-[2-nitro-benzyl)-anilid] (Bd. XII, S. 1082), 200 ccm Alkohol und 30 g Zinkschnitteln (BUSCH, J. pr. [2] 51, 263). — Nadeln (aus Alkohol). F: 139–140°. Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Äther und Benzol. — Beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 130° wird Benzolsulfanilid (Bd. XII, S. 565) abgespalten.

Benzolsulfonsäure-[2-amino-benzyl)-p-toluidid] $C_{20}H_{23}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von Benzolsulfonsäure-[2-nitro-benzyl)-p-toluidid] (Bd. XII, S. 1082) mit Zink und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol auf dem Wasserbad (BUSCH, J. pr. [2] 51, 269). — Nadeln (aus Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N-Nitroso-N-[2-acetamino-benzyl)-anilin, [2-Acetamino-benzyl)-phenyl-nitrosamin $C_{16}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem [2-Acetamino-benzyl)-anilin (S. 169) und Natriumnitrit (WIDMAN, J. pr. [2] 47, 358). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 112–113°.

N-Nitroso-N-[2-amino-benzyl)-o-toluidin, [2-Amino-benzyl)-o-tolyl-nitrosamin $C_{16}H_{17}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl)-o-tolyl-nitrosamin (Bd. XII, S. 1083) mit Zinkstaub und Eisessig (BUSCH, FRANCOIS, J. pr. [2] 51, 277). — Kristalle (aus Ligroin). F: 86–87°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

N-Nitroso-N-[2-acetamino-benzyl)-p-toluidin, [2-Acetamino-benzyl)-p-tolyl-nitrosamin $C_{16}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man löst [2-Acetamino-benzyl)-p-toluidin (S. 169) in Wasser und kleinster Menge Salzsäure und versetzt die Lösung mit berechneter Menge Natriumnitrit (WIDMAN, J. pr. [2] 47, 356). — Schwachgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 115–116°. Leicht löslich in Alkohol.

1-Phenylnitrosamino-2-benzylnitrosamino-toluol, N,N'-Dinitrosoderivat des [2-Benzylamino-benzyl)-anilins $C_{20}H_{21}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. B. Man trägt in die mit Salzsäure versetzte alkoh. Lösung von [2-Benzylamino-benzyl)-anilin (S. 167) die äquimolekulare Menge Natriumnitrit in wäsr. Lösung ein (BUSCH, RÖGGLER, B. 27, 3242). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 124°. Leicht löslich in Benzol und Toluol, schwer in Äther und Ligroin.

N-[5-Nitro-2-amino-benzyl)-4-nitro-anilin $C_{15}H_{11}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Formaldehydlösung auf 4-Nitro-anilin in Eisessig + konz. Schwefelsäure (J. MEYER, STILLICH, B. 35, 740). — Gelbe schiefwinkl. Prismen (aus Eisessig). F: 227–228°; leicht löslich in Aceton, schwer in Eisessig und Alkohol (J. M., Sr.). — Durch Kochen mit 40%iger Schwefelsäure wird 4-Nitro-anilin zurückgebildet (J. M., Sr.). Beim Kochen mit der vierfachen Menge Essigsäureanhydrid entsteht N-[5-Nitro-2-acetamino-benzyl)-N-acetyl-4-nitro-anilin (S. 174) (J. M., Sr.). Beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure entstehen das acetylchwefelsäure und das essigsulfonsäure Salz des 3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-methyl-chinasolindihydrids (Syst. No. 3475) (Sr., B. 38, 3117; 38, 1241).

N-[5-Nitro-2-methylamino-benzyl]-4-nitro-anilin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch Einw. von Formaldehyd auf 4-Nitro-anilin in Eisessig + konz. Schwefelsäure, neben anderen Verbindungen (J. M., Str., *B.* 35, 742). — Krystalle (aus Eisessig und Aceton). *F*: 243—244°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Eisessig, sehr wenig in Alkohol, Äther und Benzol. — Wird durch 1-stdg. Kochen mit 40%iger Schwefelsäure nur zum Teil gespalten.

N-[5-Nitro-2-acetamino-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin $C_{17}H_{16}O_6N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen von N-[5-Nitro-2-amino-benzyl]-4-nitro-anilin (S. 173) mit der vierfachen Menge Essigsäureanhydrid (J. M., Str., *B.* 35, 741). — Krystalle (aus Alkohol). *F*: 210—211°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Chloroform.

N-[5-Nitro-2-acetylmethylamino-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin $C_{18}H_{18}O_6N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N-[5-Nitro-2-methylamino-benzyl]-4-nitro-anilin (s. o.) und der vierfachen Menge Essigsäureanhydrid (J. M., Str., *B.* 35, 743). — Nadeln. *F*: 216—218°. Löslich in kaltem Chloroform, Eisessig, Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin.

9. 3,1'-Diamino-1-methyl-benzol, 3,1'-Diamino-toluol, 3-Amino-benzylamin $C_7H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot NH_2$. *B.* Aus 3-Nitro-benzylamin (Bd. XII, S. 1083) mit Zinn und Salzsäure (GABRIEL, HENDESS, *B.* 20, 2870). — Öl. — Das Pikrat bildet schwer lösliche Blättchen. — $C_7H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen.

[3-Amino-benzyl]-anilin $C_{11}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion des [3-Nitro-benzyl]-anilins (Bd. XII, S. 1083) (PURCOTT, MONTI, *G.* 30 II, 258). — Nadeln. *F*: 60°. Ziemlich löslich. — Hydrochlorid. Krystalle. *F*: 161°.

[3-Amino-benzyl]-äthylanilin $C_{15}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von [3-Nitro-benzyl]-äthylanilin (Bd. XII, S. 1083) mit Zink und konz. Salzsäure (SCHULTZ, BOSCH, *B.* 35, 1294). — Farbloses Öl. *Kp*₅₁₋₅₅: 261—262°. — $C_{15}H_{16}N_2 + 2HCl$. Weiße Krystalle (aus Alkohol-Äther). *F*: 188—190°.

[3-Acetamino-benzyl]-methylanilin $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von [3-Nitro-benzyl]-methylanilin (Bd. XII, S. 1083) mit $SnCl_2$ und 20%iger Salzsäure und Einw. von Essigsäureanhydrid auf das Reduktionsprodukt (GNEHM, SCHÖNHOLZER, *J. pr.* [2] 76, 506). — Farblose Blättchen (aus heißem wässrigem Alkohol). *F*: 88°.

[3-Acetamino-benzyl]-äthylanilin $C_{17}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von [3-Nitro-benzyl]-äthylanilin (Bd. XII, S. 1083) mit $SnCl_2$ und 20%iger Salzsäure und Einw. von Essigsäureanhydrid auf das Reduktionsprodukt (G., SCH., *J. pr.* [2] 76, 507). — Glimmerartige Blättchen (aus wäbr. Alkohol oder heißem Ligroin). *F*: 96°.

Benzolsulfonsäure-[3-amino-benzylamid] $C_{12}H_{12}O_4N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzolsulfonsäure-[3-nitro-benzylamid] (Bd. XII, S. 1084) durch Reduktion mit Eisenfeilspänen und verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 1162). — Krystallisiert aus Benzol oder sehr verd. Alkohol in Lösungsmittelhaltigen gelben Tafeln vom Schmelzpunkt 76—78°; schmilzt nach Vertreibung des Lösungsmittels unscharf bei 80—85°.

Benzolsulfonsäure-[(3-amino-benzyl)-methylanid] $C_{14}H_{16}O_4N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzolsulfonsäure-[(3-nitro-benzyl)-methylanid] (Bd. XII, S. 1084) durch Reduktion mit Eisenfeilspänen und verd. Essigsäure (Mo., Mr., *Soc.* 89, 1166). — Blättchen (aus Alkohol). *F*: 128—129°.

10. 4,1'-Diamino-1-methyl-benzol, 4,1'-Diamino-toluol, 4-Amino-benzylamin $C_7H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot NH_2$. *B.* N-[4-Nitro-benzyl]-acetamid (Bd. XII, S. 1087) zerfällt beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in salzsaures 4-Amino-benzylamin und Essigsäure (AMSEL, A. W. HOFMANN, *B.* 19, 1287). Durch Reduktion von 4-Nitro-benzylamin (Bd. XII, S. 1084) mit Zinn und Salzsäure (SALKOWSKI, *B.* 22, 2143). Aus Chloressigsäure-[4-acetamino-benzylamid] (S. 176) beim Kochen mit verd. Salzsäure (EINHORN, MAUER-MAYER, *A.* 343, 299). — Flüssig. *Kp*: 268—270°; *D*²⁰: 1,08; ziemlich löslich in Wasser und noch löslicher in Alkohol, unlöslich in Äther; starke Base; zieht rasch CO_2 an (A., A. W. H.). — Gibt beim Erwärmen seiner stark salzsauren Lösung mit 1 Mol.-Gew. $NaNO_2$ 4-Oxy-benzylamin (Syst. No. 1855) (S.). Ist glatt diazotierbar (BAYER & Co., D. R. P. 82626; *Frdl.* 4, 813). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 82676; Höchster Farb., D. R. P. 93499; *Frdl.* 4, 819; D. R. P. 99127; C. 1899 I, 398. — $C_7H_{10}N_2 + 2HCl$. Nadeln (A. A. W. H.). — $2C_7H_{10}N_2 + 4HCl + PtCl_4$. Nadeln (A. A. W. H.). — $C_7H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Goldgelbe Nadeln (S.).

4 (P)-Dimethylamino-benzylamin $C_8H_{10}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus N-[4(?) -Dimethylamino-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3218) durch konz. Salzsäure bei 180° (TSCHERNIAK, D. R. P. 134979; C. 1902 II, 1084). — Flüssigkeit. Nicht ohne Zersetzung destillierbar. — $C_8H_{10}N_2 + 2HCl$. Farblose Nadelchen (aus Alkohol). F: 212° (Zers.).

[4-Amino-benzyl]-dimethylamin $C_8H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von [4-Nitro-benzyl]-dimethylamin (Bd. XII, S. 1084) mit $SnCl_2$ und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, MOSOZYC, B. 28, 1141). — Öl. Siedet oberhalb 300° unter geringer Zersetzung (F., M.). Dient zur Herstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Tanninorange und Neuphosphin (CASSELLA & Co., D. R. P. 70678; *Frdl.* 3, 795; vgl. *Schulz*, Tab. No. 74, 75). — $C_8H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen (aus verd. Alkohol). Fast unlöslich in absol. Alkohol (F., M.).

[4-Amino-benzyl]-diäthylamin $C_{11}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Man erhitzt 4-Nitro-benzylchlorid mit 2 Mol.-Gew. Diäthylamin und reduziert das entstandene, nicht näher beschriebene [4-Nitro-benzyl]-diäthylamin mit $SnCl_2$ und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, MOSOZYC, B. 28, 1141). — Kp_{60} : 212–214° (F., M.). — Findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen (CASSELLA & Co., D. R. P. 70678; *Frdl.* 3, 795; Höchster Farbw. D. R. P. 93499; *Frdl.* 4, 819; D. R. P. 99127; C. 1899 I, 398), z. B. Janusbraun (vgl. *Schulz*, Tab. No. 435).

[4-Amino-benzyl]-isoamylamin $C_{12}H_{19}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von [4-Nitro-benzyl]-isoamylamin (Bd. XII, S. 1085) mit Zinkstaub und Salzsäure bei höchstens 30° (PAAL, SPRENGER, B. 30, 67). — Erstarrt nicht in der Kälte. Siedet auch im Vakuum nicht unzersetzt. Unbeständig.

[4-Amino-benzyl]-anilin $C_{12}H_{11}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von [4-Nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1085) mittels Eisenfeile und Essigsäure (PAAL, SPRENGER, B. 30, 70). Durch Eintragen von salzsauerm Anilin in eine gekühlte Lösung von Anhydroformaldehydanilin (Syst. No. 3796) in Anilin (Höchster Farbw., D. R. P. 87934; *Frdl.* 4, 66; COHN, Z. *Ang.* 14, 313). — Schwer krystallisierbar. F: 49–50°; leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und verd. Mineralsäuren (F., Sp.). — Zersetzt sich beim Destillieren im Vakuum unter fast quantitativer Abspaltung von Anilin (P., Sp.). Wird von verdünnter Salzsäure in 4,4'-Diamino-diphenylmethan (S. 238) umgelagert (H. F., D. R. P. 87934). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel 2-[4-Amino-phenyl]-benzthiazol $C_8H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ S \end{smallmatrix} > C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst.

No. 4345) (H. F., D. R. P. 75674; *Frdl.* 4, 825). Gibt mit Dimethylanilin in wäßriger Salzsäure auf dem Wasserbad 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) (H. F., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 81; C. 1900 I, 1110). — Findet unter der Bezeichnung Solidogen (FRIEDLÄNDER, C. 1902 II, 408; *Frdl.* 6, 1040) Verwendung zur Verbesserung von aus 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) durch Einw. von Alkalien entstehenden Farbstoffen (H. F., D. R. P. 122353; *Frdl.* 6, 1050; C. 1901 II, 327) sowie von Oxazofarbstoffen, Phthaleinfarbstoffen, Azinfarbstoffen usw. (H. F., D. R. P. 123613, 130034, 130035; *Frdl.* 6, 1051, 1055, 1057; C. 1901 II, 875; 1902 I, 900, 960). — $C_{12}H_{11}N_2 + 2HCl$. Gelbe amorphe Masse. Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Wasser (P., Sp.).

[4-Amino-benzyl]-p-toluidin $C_{14}H_{15}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Einwirkenlassen von Anilin auf Anhydroformaldehyd-p-toluidin (Syst. No. 3796) in Gegenwart von salzsauerm p-Toluidin (H. F., D. R. P. 104230; C. 1899 II, 950). — Gelbes, dickflüssiges, mit Wasserdampf nicht flüchtiges Öl; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (H. F.).

— Durch Erhitzen mit Schwefel entsteht Dehydrothio-p-toluidin $CH_3 \cdot \begin{smallmatrix} \diagup \diagdown \\ S \end{smallmatrix} > C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 4345) (H. F.). — Verwendung als Solidogen zur Verbesserung von Farbstoffen: FRIEDLÄNDER, C. 1902 II, 408; *Frdl.* 6, 1040.

[4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin $C_{16}H_{19}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man mischt 170 g Dimethylanilin mit 96 g salzsauerm p-Toluidin und fügt dann 40 g Anhydroformaldehyd-p-toluidin hinzu; nach 48 Stdn. wird alkalisch gemacht und das überschüssige Dimethylanilin mit Wasserdampf abgeblasen (COHN, A. FISCHER, B. 33, 2590; H. F., D. R. P. 108064; C. 1900 I, 1112). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 103° (H. F.), 105–106° (C., A. F.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Äther; löst sich in verdünnten Säuren mit goldgelber Farbe, in konz. Säuren farblos (C., A. F.). — Gibt beim Kochen in saurer Lösung mit Methylanilin neben abgespaltenem p-Toluidin 4-Methylamino-4'-dimethylamino-diphenylmethan und ein Produkt komplizierterer Zusammensetzung (v. BRAUN, B. 41, 2155). — Verwendung als Solidogen zur Verbesserung von Farbstoffen: FRIEDLÄNDER, C. 1902 II, 408; *Frdl.* 6, 1040. — $C_{16}H_{19}N_2 + 2HCl$. Nadeln (C., A. F.).

[4-Diäthylamino-benzyl]-p-toluidin $C_{18}H_{21}N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man löst 286 Tle. salzsaueres p-Toluidin in 500 Tln. Diäthylanilin und rührt 120 Tle. Anhydroformaldehyd-p-toluidin bei höchstens 20° ein (Höchster Farbw., D. R. P. 108064; *Frdl.* 5, 86; C. 1900 I, 1112). — Prismen (aus heißem Alkohol). F: 58° (H. F.), 59–60° (COHN, A. FISCHER, B. 33, 2591; C., Z. *Ang.* 14, 313). Leicht löslich in Äther, Benzol und

heißem Alkohol (H. F.; C., A. F.). — Verwendung als Solidogen zur Verbesserung von Farbstoffen: FRIEDLÄNDER, *C.* 1902 II, 408; *Frdl.* 6, 1040.

[4-Amino-benzyl]- α -naphthylamin $C_{17}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Durch Reduktion von [4-Nitro-benzyl]- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1226) mit Zinnchlorür und Salzsäure (DARIER, MANNASSEWITCH, *Bl.* [3] 27, 1061). — Schwach gelbliches Öl. Siedet nicht unzersetzt im Vakuum. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Oxydiert sich rasch an der Luft. — $C_{17}H_{16}N_2 + 2HCl$. Gelblichweiße Nadeln. Ziemlich löslich in kaltem, schwer in angesäuertem Wasser.

[4-Amino-benzyl]- β -naphthylamin $C_{17}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Durch Reduktion des [4-Nitro-benzyl]- β -naphthylamins (Bd. XII, S. 1278) mit Zinnchlorür und Salzsäure (D., M., *Bl.* [3] 27, 1064). — Hellgelbes Öl. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Alkohol. Zeigt in Äther. Lösung eine schwach blaue Fluorescenz. Oxydiert sich sehr leicht an der Luft. — $C_{17}H_{16}N_2 + 2HCl$. Gelblichweiße Nadeln. Ziemlich löslich in kaltem, schwer in angesäuertem Wasser.

Chloressigsäure-[4-acetamino-benzylamid] $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 10 g N-Oxymethyl-chloracetamid (Bd. II, S. 200) und 10,9 g Acetanilid in 50 g konz. Schwefelsäure (EINHORN, MAUERMAYER, *A.* 343, 217, 299; EINHORN, D. R. P. 156398; *C.* 1905 I, 55). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 206° (E.), 206° bis 207° (E., M.). Leicht löslich in Alkohol (E., M.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 4-Amino-benzylamin (E., M.).

N-[4-Diacetylaminobenzyl]-N- α -naphthyl-acetamid $C_{22}H_{22}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-benzyl]- α -naphthylamin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (DARIER, MANNASSEWITCH, *Bl.* [3] 27, 1062). — Weiße Prismen (aus Alkohol). F: 216°.

N-[4-Diacetylaminobenzyl]-N- β -naphthyl-acetamid $C_{22}H_{22}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-benzyl]- β -naphthylamin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (D., M., *Bl.* [3] 27, 1064). — Nadeln (aus Alkohol oder verd. Essigsäure). F: 250—251°.

p-Benzylendiharnstoff $C_9H_{11}O_2N_4 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-benzylamin und Kaliumcyanat (AMSEL, A. W. HOFMANN, *B.* 19, 1289). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 197°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

p-Benzyl-bis-thioharnstoff $C_9H_{11}N_4S_2 = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-benzylamin und Kaliumrhodanid (AMSEL, A. W. HOFMANN, *B.* 19, 1289). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 176°.

4,4'-Diamino-dibenzylamin $C_{16}H_{17}N_2 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2NH$. B. Aus 4,4'-Dinitro-dibenzylamin (Bd. XII, S. 1086) mit Zinn und Salzsäure (STRAKOSCH, *B.* 6, 1060). — Nadeln oder Blätter. F: 106°. Destilliert unzersetzt. Nicht mit Wasserdämpfen flüchtig. — $C_{16}H_{17}N_2 + 3HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther; in Salzsäure schwerer löslich als in Wasser. — $C_{16}H_{17}N_2 + 3HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Spieße.

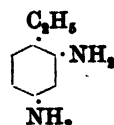
4,4',4''-Triamino-tribenzylamin $C_{18}H_{21}N_3 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_3N$. B. Bei kurzer Einw. von Zinn und Salzsäure auf 4,4',4''-Trinitro-tribenzylamin (Bd. XII, S. 1087) (STRAKOSCH, *B.* 6, 1061). — Krystalle (aus Alkohol). F: 136°. Destillierbar. Mit Wasserdämpfen nicht flüchtig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und Äther. — Zerfällt bei längerer Behandlung mit Zinn und Salzsäure in p-Toluidin und 4,4'-Diamino-dibenzylamin. — Das salzsaure Salz ist in Wasser, Alkohol und Salzsäure äußerst löslich. — Das Chloroplatinat ist amorph.

Diäthylaminoessigsäure-[4-acetamino-benzylamid], [N,N-Diäthyl-glycin]-[4-acetamino-benzylamid] $C_{18}H_{23}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 10 g Chloressigsäure-[4-acetamino-benzylamid] (s. o.) und 6,1 g Diäthylamin in 50 g absol. Alkohol (EINHORN, MAUERMAYER, *A.* 343, 300). — Blättchen (aus Essigester). F: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.

Benzolsulfonsäure-[4-amino-benzylamid] $C_{17}H_{15}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzolsulfonsäure-[4-nitro-benzylamid] (Bd. XII, S. 1088) durch Reduktion mit Eisenfeilspänen und verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 1162). — Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 131—133°.

3. Diamine $C_8H_{12}N_2$.

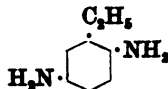
1. 2,4-Diamino-1-äthyl-benzol, 4-Äthyl-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2,4-Dinitro-1-äthyl-benzol (Bd. V, S. 360) mit Zinn und Salzsäure (WEISWEILLER, *M.* 21, 41). — $C_8H_{11}N_2 + 2HCl$. Krystalle (aus alkoh. Salzsäure).



2-Amino-4-acetamino-1-äthyl-benzol $C_{10}H_{11}ON_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. s. u. bei dem Diacetylderivat. — Nadeln (aus Alkohol). F: 319—320°; schwer löslich in Alkohol (W., M. 21, 43).

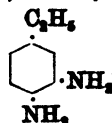
2,4-Bis-acetamino-1-äthyl-benzol $C_{12}H_{13}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht als Hauptprodukt neben dem Monoacetylderivat (s. o.) beim Erhitzen von salzsaurem 2,4-Diamino-1-äthyl-benzol mit der 15—20-fachen Menge Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (W., M. 21, 42). — Nadeln (aus Alkohol). F: 224°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Essigester, unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin.

2. 2,5-Diamino-1-däthyl-benzol, 2-Äthyl-phenylendiamin-(1.4) $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel.



2-Amino-5-[2-äthyl-anilino]-1-äthyl-benzol, 4'-Amino-2,8'-diäthyl-diphenylamin $C_{18}H_{21}N_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot C_6H_3(NH_2)$. Eine Verbindung, welcher vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei 2-Nitro-1-äthyl-benzol, Bd. V, S. 358.

3. 3,4-Diamino-1-däthyl-benzol, 4-Äthyl-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel.



4-Amino-3-[4-äthyl-anilino]-1-äthyl-benzol, 6-Amino-2,4'-diäthyl-diphenylamin $C_{18}H_{21}N_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot C_6H_3(NH_2)$. B. Bei mehrtägigem Stehen einer alkoh. Lösung von 4,4'-Diäthyl-azobenzol (Syst. No. 2098) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung und einigen Tropfen konz. Schwefelsäure (SCHULTZ, B. 17, 475; vgl. TÄUBER, B. 25, 1019). — Hydrochlorid. Amorph (SCH.). — $C_{18}H_{21}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle (SCH.).

4. 2,1'-Diamino-1-däthyl-benzol, α-[2-Amino-phenyl]-däthylamin $C_{12}H_{15}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH_2$. B. Bei allmählichem Eintragen von 600 g 2½%igem Natrium-amalgam in eine 50—60° warme alkoh. Lösung von 10 g 2-Amino-acetophenon-oxim (Syst. No. 1873); man hält die Lösung durch Zusatz von Eisessig sauer (BISCHLER, B. 26, 1899). — Öl. Nicht unzersetzt flüchtig. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — $C_{12}H_{15}N_2 + HCl$. Prismen (aus absol. Alkohol). Erweicht bei 187°. — $C_{12}H_{15}N_2 + 2HCl$. Krystallpulver (aus absol. Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{12}H_{15}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Strohgelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Bräunung bei 160—170°.

N,N'-Diacetylderivat $C_{12}H_{13}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem 2,1'-Diamino-1-äthyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und entwässertem Natriumacetat auf 100° (B., B. 26, 1900). — Nadeln (aus Benzol). F: 131°. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin.

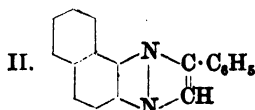
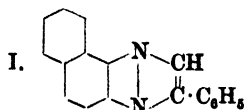
N,N'-Dibenzoylderivat $C_{22}H_{21}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2,1'-Diamino-1-äthyl-benzol und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge unter Kühlung (B., B. 26, 1900). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 156—157°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol und Benzol, schwer in Äther, fast unlöslich in Ligroin.

5. 4,1'-Diamino-1-däthyl-benzol, β-[4-Amino-phenyl]-däthylamin $C_8H_{11}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$.

4-Amino-1'-bensamin-1-äthyl-benzol, N-[β-(4-Amino-phenyl)-äthyl]-bensamid $C_{12}H_{15}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoyl-β-(4-nitro-phenyl)-äthylamin (Bd. XII, S. 1104) in Alkohol mit Zinn und konz. Salzsäure (BARGER, WALPOLZ, Soc. 95, 1722). — Krystalle. F: 134°. — Löst sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung in N-[β-(4-Oxy-phenyl)-äthyl]-bensamid (Syst. No. 1855) überführen. — $C_{12}H_{15}ON_2 + HCl$. Krystalle (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 280° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Wasser.

6. 1,1'-Diamino-1-däthyl-benzol, α-Phenyl-däthylendiamin $C_8H_{11}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion einer siedenden absolut-alkoholischen Lösung von Phenylglyoxim (Bd. VII, S. 674) mit Natrium (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 425, 3172). Durch Reduktion des α-Amino-phenyllessigsäure-nitrils (Syst. No. 1905) mit Zink und verd. Salzsäure (FUNGOTTI, G. 24 II, 429). — Erstarrt nicht in der Kälte. Kp: 243—246°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln (F., A., B. 28, 425, 426). — Gibt mit β-Naphthochinon (Bd. VII, S. 709) ein Gemisch von Verbindungen, aus dem sich nach

dem Kochen mit alkal. Ferricyankaliumlösung in geringer Menge α - und β -Phenylnaphthochinoxalin (Syst. No. 3491) (Formel I bezw. Formel II) gewinnen lassen (O. FISCHER,



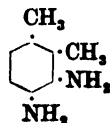
RÖMER, *B.* 41, 2352). — Pikrat $C_8H_{11}N_4 + C_6H_5O_2N_2$. Gelbe Krystallkörner. F: 160°; unlöslich in Benzol und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser (F., A., *B.* 28, 426). — $C_8H_{11}N_4 + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbliche Blättchen (aus Wasser) (P.).

N.N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man leitet in die äther. Lösung des α -Phenyl-äthylendiamins CO_2 und kocht das aus-
geschiedene Produkt mit Essigsäureanhydrid (FEIST, ARNSTEIN, *B.* 28, 426, 3172). — Blättchen (aus Benzol). F: 152°; unlöslich in Ligroin (F., A., *B.* 28, 3172).

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{25}H_{20}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus α -Phenyl-äthylendiamin und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (FEIST, ARNSTEIN, *B.* 28, 426). — Pulver. F: 217°; ziemlich schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, ziemlich leicht in Benzol (F., A., *B.* 28, 426). — Beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom auf 240° entsteht 2.4-Diphenyl-glyoxalindihydrid (Syst. No. 3487) (F., A., *B.* 28, 3172). Liefert mit kalter Salpeterschwefelsäure eine Trinitroverbindung $C_{23}H_{17}O_8N_8$ (gelbes Pulver; F: 117°) (F., A., *B.* 28, 426).

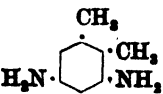
[β -Amino- α oder β -phenyl-äthyl]-dithiocarbamidsäure $C_9H_{12}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CS_2H) \cdot CH_2 \cdot NH_2$ oder $C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CS_2H$. *B.* Beim Eintropfen von Schwefelkohlenstoff in die Lösung von α -Phenyl-äthylendiamin in Chloroform (FEIST, ARNSTEIN, *B.* 28, 3172). — Krystalle (aus Alkohol). F: 97° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, kaum in Chloroform und Benzol. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in H_2S und Phenyläthylenthioharnstoff $C_6H_5 \cdot HC \cdot NH \cdot CS$ (Syst. No. 3567).

7. **3.4-Diamino-1.2-dimethyl-benzol, 3.4-Diamino-o-xylol, 3.4-Dimethyl-phenylendiamin-(1.2)** $C_9H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Nitro-3-amino-o-xylol (Bd. XII, S. 1102) durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure unter Kühlung oder mit Zinkstaub und Wasser in der Siedehitze (NOELTING, BRAUN, THESMAR, *B.* 34, 2251; N., Th., *B.* 35, 635, 638). — Quadratische Tafeln. F: 89° (N., B., Th.; N., Th.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (N., Th.). Gibt mit Ferrichlorid starke Rotfärbung; mit Kaliumdichromat Rotfärbung und braunroten Niederschlag, beim Erhitzen Chinongeruch; mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung entsteht vorübergehend eine braune Lösung, dann ein krystallinischer Niederschlag des entsprechenden Azimids; Chlorkalk erzeugt einen gelben flockigen Niederschlag (N., Th.).



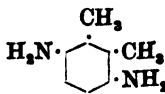
N.N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{16}O_2N_4 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 3.4-Diamino-o-xylol und Essigsäureanhydrid in der Kälte (NOELTING, THESMAR, *B.* 35, 638). — Weiße Nadeln. F: 196–197°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in Benzol und Äther.

8. **3.5-Diamino-1.2-dimethyl-benzol, 3.5-Diamino-o-xylol, 4.5-Dimethyl-phenylendiamin-(1.3)** $C_9H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3.5-Dinitro-o-xylol (Bd. V, S. 369) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, THESMAR, *B.* 35, 632). Aus 5-Nitro-3-amino-o-xylol (Bd. XII, S. 1103) mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Wasser (N., BRAUN, Th., *B.* 34, 2251; N., Th., *B.* 35, 635, 638). Aus 6-Nitro-4-amino-o-xylol (Bd. XII, S. 1106) durch Reduktion (N., B., Th., *B.* 34, 2250). — Nadeln (aus Alkohol). F: 66–67° (N., B., Th.; N., Th.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol; gibt mit Ferrichlorid in neutraler Lösung keine Färbung, in warmer schwefelsaurer Lösung kirschrote Färbung, mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung dunkelbraunen Niederschlag (N., Th.).



N.N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{16}O_2N_4 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Erhitzen von 3.5-Diamino-o-xylol mit Essigsäureanhydrid und Eisessig (NOELTING, THESMAR, *B.* 35, 639). — Weiße Nadeln. F: 240–241°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Benzol.

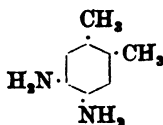
9. **3,6-Diamino-1,2-dimethyl-benzol, 3,6-Diamino-o-xylol, 2,3-Dimethyl-phenyldiamin-(1,4)** $C_8H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem 6-Nitro-3-amino-o-xylol (Bd. XII, S. 1103) mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Wasser (NOELTING, BRAUN, THESMAR, B. 34, 2252; N., TH., B. 35, 639). Durch Kuppeln von m-Diazobenzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) mit vio.-o-Xylidin und Spalten der gebildeten Azoverbindung mit Zinn und Salzsäure (N., B., TH.; N., TH.). — Schwach gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Benzol). F: 116° (N., B., TH.; N. TH.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther (N., TH.). — Gibt mit Ferrichlorid und Kaliumdichromat in neutraler oder essigsaurer Lösung grüne Färbungen, mit Nitrit in essigsaurer Lösung dunkelgrüne, dann hellgelbe Lösung, beim Erwärmen Chinongeruch, mit Chlorkalk in essigsaurer Lösung o-Xylo-p-quinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 656) (N., TH.).



N,N'-Diacetylderivat $C_{12}H_{10}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln. F: 275° bis 276°; leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Wasser, schwer in Benzol und Ligroin (N., TH., B. 35, 639).

4,5-Dichlor-3,6-diamino-o-xylol $C_8H_8N_2Cl_2 = (CH_3)_2C_6H_2Cl_2(NH_2)_2$. B. Man führt das durch Chlorierung von o-Xylol in Gegenwart von Jod erhaltene flüssige Dichlor-o-xylol (Bd. V, S. 364) in ein Dinitroderivat (F: 155°; Bd. V, S. 369) über und reduziert dieses in sehr verdünnt-alkoholischer Lösung durch längeres Erwärmen mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (CLAUS, BERKEFELD, J. pr. [2] 43, 583). — Sublimiert in Nadeln. F: 176°. — Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessiglösung 5,6-Dichlor-o-xylo-p-quinon (Bd. VII, S. 656).

10. **4,5-Diamino-1,2-dimethyl-benzol, 4,5-Diamino-o-xylol, 4,5-Dimethyl-phenyldiamin-(1,2)** $C_8H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-4-amino-o-xylol (Bd. XII, S. 1106) durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure (NOELTING, BRAUN, THESMAR, B. 34, 2252) oder mit Zinkstaub und Wasser (N., TH., B. 35, 638). — Krystallwasserhaltige Blättchen, die bei 90° unter Wasserverlust glanzlos werden (N., TH.). F: 125–126° (N., B., TH.; N., TH.). Die wasserfreie Verbindung ist sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem Wasser, Äther und Ligroin (N., TH.). — Gibt mit Ferrichlorid eine blaugrüne Färbung; mit Kaliumdichromat entsteht eine gelbe Färbung, die beim Ansäuern in Braun übergeht; beim Erhitzen wird Chinongeruch entwickelt; mit Chlorkalk in essigsaurer Lösung entsteht 4,5-Dimethylbenzochinon-(1,2)-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 656); Nitrit erzeugt in der essigsäuren Lösung erst eine gelbe Färbung, dann einen weißen Niederschlag (N., TH.).



N,N'-Diacetylderivat $C_{12}H_{10}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Weiße Nadeln. F: 227–228°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin (N., TH., B. 35, 638).

11. **1,2'-Diamino-1,2-dimethyl-benzol, ω,ω'-Diamino-o-xylol, o-Xylylen-diamin** $C_8H_{10}N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. o-Xylylen-bis-phthalimid (Syst. No. 3218), erhalten aus o-Xylylendibromid (Bd. V, S. 366) und Phthalimidkalium bei 200°, mit 4 Tln. roher Salzsäure im Druckrohr auf 200° (STRASSMANN, B. 21, 579). Bei allmählichem Versetzen einer Lösung von 1 g Phthalazin (Syst. No. 3480) in 15 cem Salzsäure (D: 1,19) mit Zinkgranalien (GABRIEL, PINKUS, B. 26, 2212). — Stark ammoniakalisch riechende Flüssigkeit. Reagiert alkalisch; zieht an der Luft CO_2 an; gibt mit Ferrichlorid einen Niederschlag von gelbroten Nadeln (Str.). Bei raschem Erhitzen des Hydrochlorids entsteht Dihydroisindol (Syst. No. 3061) (G., P.). Beim Einleiten von SO_2 in eine Lösung von o-Xylylendiamin in absol. Äther unter Kühlung entsteht o-Xylylen-bis-thionamidsäure (S. 181) (DÜRING, B. 26, 608). Eine Lösung von 10 g o-Xylylendiamin in 250 cem trockenem Äther gibt mit 10 g Thionylanilin (Bd. XII, S. 578) neben NH_3 und Anilin trithionsaures o-Xylylendiamin, schwefelsaures o-Xylylendiamin und Dihydroisindol (D.). — $C_8H_{10}N_2 + 2HCl + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln (G., P.). — $C_8H_{10}N_2 + SO_2$ s. [2-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure, S. 181. — $C_8H_{10}N_2 + 2SO_2$ s. o-Xylylen-bis-thionamidsäure. — Trithionsaures o-Xylylendiamin $C_8H_{10}N_2 + H_2S_2O_6$. B. s. o. im Artikel o-Xylylendiamin. Nadeln. Löslich in Wasser (D., B. 26, 608). — Pikrat $C_8H_{10}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich gegen 170°, ohne zu schmelzen (Str.). — $C_8H_{10}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Blättchen (Str.).

N,N,N',N',N',N'-Hexamethyl-o-xylylen-bis-ammoniumhydroxyd, o-Xylylen-bis-trimethylammoniumhydroxyd, N,N,N',N',N',N'-Tetramethyl-o-xylylendiamin-bis-hydroxymethylat $C_{14}H_{28}O_2N_2 = C_6H_2[CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH]_2$. Bromid $C_{14}H_{28}N_2Br_2$. B. Aus o-Xylylenbromid (Bd. V, S. 366) und Trimethylamin in alkoh. Lösung (PARTHEN, SCHUMACHER, B. 31, 593). Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 207–208°. — $C_8H_{10}N_2Cl_2 + HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 179–180°. — Chlorosaurat. Gelbe Nadeln. F: 249–250°.

— $C_{14}H_{20}N_2Cl_2 + PtCl_4 + \frac{1}{2} H_2O$. Orangerote Nadeln. Schwärzt sich bei 253° unter Aufschäumen.

N.N.N'.N'-Tetraäthyl-o-xylylendiamin $C_{16}H_{24}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Äthyl-dihydroisindol-bromäthylat $C_8H_8 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \rangle N(C_2H_5)_2Br$ (Syst. No. 3061) mit Diäthylamin in wäBr. Lösung auf 220° (SCHOLTZ, B. 31, 427). — Kp_{20} : $170-175^\circ$.

N.N.N'.N'.N'.N'-Hexaäthyl-o-xylylen-bis-ammoniumhydroxyd, o-Xylylen-bis-triäthylammoniumhydroxyd, N.N.N'.N'-Tetraäthyl-o-xylylendiamin-bis-hydroxyäthylat $C_{30}H_{50}O_4N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_2H_5)_3 \cdot OH]_2$. — Bromid $C_{30}H_{50}N_2Br_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Triäthylamin in alkoh. Lösung beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° (PABST, SCHUMACHER, B. 31, 593). — $C_{30}H_{50}N_2Cl_2 + 2FeCl_2$. B. Man setzt o-Xylylenbromid mit Triäthylamin in Chloroform um, führt das erhaltene Bromid mittels $AgCl$ in das entsprechende Chlorid über und gibt zu einer konz. Lösung des letzteren 50%ige $FeCl_2$ -Lösung und rauchende Salzsäure (SCHOLTZ, Ar. 247, 541). Gelbe Nadeln. F: 80° . — Chloroplatinat. F: $237-238^\circ$ (Zers.); fast unlöslich in Wasser und Alkohol (P., SCHUM.).

N.N'-Diisobutyl-o-xylylendiamin $C_{16}H_{26}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 2-Isobutyl-dihydroisindol-bromisobutylat (Syst. No. 3061) mit konz. Ammoniak auf 200° (SCHOLTZ, B. 31, 1705). — Öl. Kp_{20} : $188-190^\circ$. — Liefert mit Benzolsulfoclorid N.N'-Dibenzolsulfonyl-N.N'-diisobutyl-o-xylylendiamin (S. 181).

N.N.N'.N'-Tetraisobutyl-o-xylylendiamin $C_{24}H_{44}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Isobutyl-dihydroisindol-bromisobutylat mit Diisobutylamin in alkoh. Lösung auf 220° (SCHOLTZ, B. 31, 427). — Blättchen (aus Alkohol). F: 56° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

N.N'-Diphenyl-o-xylylendiamin $C_{20}H_{18}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Entsteht in sehr geringer Menge aus o-Xylylenbromid und stark überschüssigem Anilin, neben viel 2-Phenyl-dihydroisindol (SCHOLTZ, B. 31, 1708 Anm.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 114° ; sehr leicht löslich in Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser, Ligroin und konz. Salzsäure (SCH.). — Bei der Einw. von Formaldehyd entsteht die Verbindung $C_8H_8 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_6H_5) \\ CH_2 \cdot N(C_6H_5) \end{smallmatrix} \rangle CH_2$ (Syst. No. 3470) (SCH., JAROSS, B. 34, 1508).

N.N'-Bis-[2-chlor-phenyl]-o-xylylendiamin $C_{20}H_{16}N_2Cl_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und 2-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 597) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 31, 1157). — Blättchen (aus Alkohol). F: 79° .

N.N'-Bis-[2-brom-phenyl]-o-xylylendiamin $C_{20}H_{16}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br]_2$. B. Durch Kochen von o-Xylylenbromid mit 2-Brom-anilin in Chloroformlösung (SCHOLTZ, B. 31, 1157). — Blättchen (aus Aceton + Alkohol). F: 132° . Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Aceton.

N.N'-Bis-[2-nitro-phenyl]-o-xylylendiamin $C_{20}H_{14}O_4N_4 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)]_2$. B. Beim Kochen von o-Xylylenbromid mit 2-Nitro-anilin in Chloroformlösung (SCHOLTZ, B. 31, 630). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: $211-212^\circ$.

N.N'-Dimethyl-N.N'-diphenyl-o-xylylendiamin $C_{22}H_{22}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Methylanilin (Bd. XII, S. 135) in Chloroformlösung (SCHOLTZ, B. 31, 429). — Blättchen (aus Alkohol). F: 110° . Wird aus der Lösung in konz. Salzsäure durch Wasser wieder abgeschieden.

N.N.N'.N'-Tetraphenyl-o-xylylendiamin $C_{22}H_{18}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_6H_5)]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Diphenylamin in Chloroformlösung beim Kochen (SCHOLTZ, B. 31, 429). — Nadeln (aus Aceton + Wasser oder aus Eisessig). F: 179° . Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Aceton und Chloroform.

N.N'-Di-o-tolyl-o-xylylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und o-Toluidin in Chloroformlösung (SCHOLTZ, B. 31, 421). — Blättchen (aus Alkohol). F: 148° . Schwer löslich auch in heißem Alkohol; löslich in heißer verdünnter Salzsäure.

N.N'-Di-p-tolyl-o-xylylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Neben viel 2-p-Tolyl-dihydroisindol (Syst. No. 3061) durch 1-stdg. Kochen von o-Xylylenbromid mit stark überschüssigem p-Toluidin in alkoh. Lösung (SCHOLTZ, JAROSS, B. 34, 1508). — Blättchen (aus Alkohol). F: 112° . — Bei der Einw. von Formaldehyd entsteht die Verbindung $C_8H_8 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \\ CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} \rangle CH_2$ (Syst. No. 3470).

N.N'-Bis-[3,4-dimethyl-phenyl]-o-xylylendiamin $C_{24}H_{28}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und asym. m-Xylidin in Chloroform beim Stehen (SCHOLTZ, B. 31, 422). — Blättchen (aus Alkohol). F: 106° .

N.N'-Bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-o-xylylendiamin $C_{28}H_{32}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_2(CH_3)_3]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Pseudocumidin in Chloroform (SCHOLTZ, B. 31, 422). — Blättchen (aus Alkohol).

N.N'-Di- α -naphthyl-o-xylylendiamin $C_{28}H_{28}N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7)_2$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von o-Xylylenbromid mit α -Naphthylamin in alkoh. Lösung (SCHOLTZ, B. 31, 1158). — Krystalle (aus Alkohol). F: 148°.

N.N'-Diacetyl-o-xylylendiamin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 3 g salzsaurem o-Xylylendiamin mit 5 ccm Essigsäureanhydrid und $\frac{1}{2}$ g Natriumacetat auf dem Wasserbade (STRASSMANN, B. 21, 580). — Krystalle (aus Äther). F: 146°. Löslich in Chloroform.

N.N'-Dibenzoyl-o-xylylendiamin $C_{28}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 2 g salzsaurem o-Xylylendiamin mit 3 g Benzoylchlorid auf 200° am Rückflußkühler (STRASSMANN, B. 21, 580). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184° (GABRIEL, PINKUS, B. 26, 2213).

[2-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure $C_8H_{10}O_2N_2S = H_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_2H$. B. Beim Kochen von o-Xylylen-bis-thionamidsäure (s. u.) mit Wasser (DÜRING, B. 28, 608). — Nadeln (aus verd. Alkohol).

Verbindung $C_{18}H_{18}O_2N_2S$. B. Beim Stehen der konzentrierten wäßrigen Lösung von 1 Mol.-Gew. [2-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure (s. o.) mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd (DÜRING, B. 28, 608). — Krystallinisch.

o-Xylylen-bis-thionamidsäure $C_8H_{10}O_2N_2S_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot SO_2H)_2$. B. Beim Einleiten von SO_2 in die Lösung von o-Xylylendiamin in absol. Äther unter Kühlung (DÜRING, B. 28, 608). — Unsammelbare gelbliche Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Zerfällt beim Kochen in wäßr. Lösung in SO_2 und [2-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure (s. o.).

N.N'-Dibenzolsulfonyl-o-xylylendiamin $C_{28}H_{20}O_4N_2S_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Schütteln von salzsaurem o-Xylylendiamin mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (GABRIEL, PINKUS, B. 26, 2213). — Blättchen (aus Alkohol). F: 127°.

N.N'-Dibenzolsulfonyl-N.N'-diisobutyl-o-xylylendiamin $C_{38}H_{44}O_4N_2S_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Schütteln von N.N'-Diisobutyl-o-xylylendiamin mit Benzolsulfochlorid und verd. Kalilauge (SCHOLTZ, B. 31, 1705). — Prismen. F: 157°.

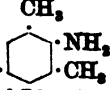
12. 2.4-Diamino-1.3-dimethyl-benzol, 2.4-Diamino-m-xylol, 2.4-Dimethyl-phenylendiamin-(1.3) $C_8H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 2.4-Dinitro-m-xylols (Bd. V, S. 379) mit Zinn und Salzsäure (GREWING, B. 17, 2426; NOELTING, THESMAR, B. 35, 636, 640). Durch Reduktion von 2.4-Dinitro-mesitylsäure (Bd. IX, S. 538) mit Zinn und Salzsäure (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 33). Durch Reduktion von 2-Nitro-4-amino-m-xylol (Bd. XII, S. 1127) mit Zinn und Salzsäure (Gr.). — Weiße Nadeln (aus Ligroin). F: 64° (Gr.), 65–66° (N., Th.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Wasser und Benzol, ziemlich in Ligroin; gibt dieselben Reaktionen wie 3.5-Diamino-o-xylol (S. 178) (N., Th.).

N.N'-Diformylderivat $C_{10}H_{13}O_2N_3 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CHO)_2$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 219–220° (MORGAN, Soc. 81, 93).

N.N'-Diacetylderivat $C_{18}H_{21}O_2N_3 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 260°; schwer löslich in Alkohol (M., Soc. 81, 93).

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{28}H_{25}O_2N_3 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2.4-Diamino-m-xylol und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 33). — Nadeln (aus Alkohol). F: 232° (MORGAN, Soc. 81, 93), 226,5–227,5° (korr.) (B., D.).

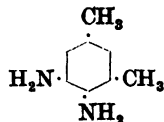
6-Nitro-2.4-diamino-m-xylol $C_8H_{11}O_3N_3 = (CH_3)_2C_6H_3(NO_2)(NH_2)_2$. B. Durch Reduktion des 4.6-Dinitro-2-amino-m-xylols (Bd. XII, S. 1111) mit Ammoniumhydrosulfid (NOELTING, THESMAR, B. 35, 630). — Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 151–152°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

13. 2.5-Diamino-1.3-dimethyl-benzol, 2.5-Diamino-m-xylol, 2.6-Dimethyl-phenylendiamin-(1.4) $C_8H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt vic.-m-Xylidin (Bd. XII, S. 1107) mit m-Diazobenzolsulfonsäure und reduziert die gebildete Azoverbindung mit Zinn $H_2N \cdot$  $\cdot CH_3$ und Salzsäure (NOELTING, THESMAR, B. 35, 637, 640). — Blätter (aus Benzol-Ligroin). F: 103–104°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. — Gibt

mit $FeCl_3$ in neutraler oder essigsaurer Lösung grüne Färbung, die beim Erhitzen oder durch überschüssiges $FeCl_3$ in Gelb übergeht, mit $K_2Cr_2O_7$ einen grünen Niederschlag, der beim Erhitzen violett-schwarz wird, unter Entwicklung von Chinongeruch; $NaNO_2$ in essigsaurer Lösung gibt erst eine dunkelgrüne, dann hellgelbe Lösung, beim Erwärmen Chinongeruch.

4.6-Dichlor-2.5-diamino-m-xylo $C_8H_{10}N_2Cl_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2)_2$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 4.6-Dichlor-2.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol (Bd. V, S. 380), in Alkohol suspendiert, mit 6 Mol.-Gew. $SnCl_2$ und der nötigen Menge Salzsäure (CLAUS, RUNSCHKE, *J. pr.* [2] **42**, 122). — Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). *F*: 176° . — Die Lösung in verd. Eisessig gibt mit Chromsäurelösung 3.5-Dichlor-m-xylochinon (Bd. VII, S. 658). $NaNO_2$ erzeugt in der salzsauren Lösung des Diamins ebenfalls 3.5-Dichlor-m-xylochinon. — $C_8H_{10}N_2Cl_2 + HCl$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich. — $2C_8H_{10}N_2Cl_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Schüppchen. Zersetzt sich gegen 230° . Unlöslich in Alkohol.

14. 4.5-Diamino-1.3-dimethyl-benzol, 4.5-Diamino-m-xylo, 3.5-Dimethyl-phenylendiamin-(1.2) $C_8H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion von 2.6-Dibrom-4.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol (Bd. V, S. 380) mit Zinn und Salzsäure (JACOBSEN, *B.* **21**, 2826). Aus 5-Nitro-4-amino-m-xylo (Bd. XII, S. 1128) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (HOFMANN, *B.* **9**, 1298; NOELTING, THESMAR, *B.* **35**, 640) oder mit Zinkstaub und siedendem Wasser (N., TH.). Beim Behandeln von 2'-Amino-2.4.3'.5'-tetramethyl-azobenzol mit Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, FOREL, *B.* **18**, 2683). — Nadeln (aus Ligroin), Blättchen (aus Benzol). *F*: $78,5^\circ$ (J.), $77-78^\circ$ (N., F.; N., TH.), $74-75^\circ$ (H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und in heißem Wasser, schwer in Ligroin und in kaltem Benzol (N., TH.; J.). — Gibt mit $K_2Cr_2O_7$ in der Kälte braunen Niederschlag, in der Wärme rote Lösung und Chinongeruch, mit $NaNO_2$ in essigsaurer Lösung zuerst gelbe Lösung, dann weißen Niederschlag (N., TH.). Wird durch Eisenchlorid rot gefärbt (N., F.; N., TH.). Beim Leiten von Chlor in eine eisessig-salzsäure Lösung entsteht es. Tetrachlor-1.3-dimethyl-cyclohexen-(x)-dion-(4.5) (Bd. VII, S. 579) (FRANCKE, A. **296**, 202). Gibt mit Mesityloxyd beim Einleiten von trockenem Chlorwasserstoff Trimethyl-isopropyl-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3478) (EKELEY, *B.* **39**, 1647). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl$. Vierseitige Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in verd. Salzsäure (J.).



5-Amino-4-methylamino-m-xylo $C_8H_{10}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von 5-Nitro-4-methylamino-m-xylo (Bd. XII, S. 1128) oder besser von 5-Nitro-4-methylnitrosamino-m-xylo (Bd. XII, S. 1128) mit Zinn und Salzsäure (PINNOW, OESTERREICH, *B.* **31**, 2932). — Öl. *Kp*: $260-262^\circ$. — Hydrochlorid. *F*: 225° .

4.5-Bis-methylamino-m-xylo $C_{10}H_{16}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CH_3)_2$. *B.* Man erhitzt 4.6-Dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3475) mit Methyljodid auf 130° , führt das entstandene Trimethyl-benzimidazol-jodmethylat $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \cdot CH$ durch Natronlauge in die

Pseudobase $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot OH$ (Syst. No. 3475) über (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* **34**, 4206) und behandelt diese in absolut-alkoholischer Lösung mit Natrium (O. F., RÖMER, *J. pr.* [2] **73**, 430). — Zähes Öl. *Kp*₇₆₀: $245-250^\circ$ (O. F., RÖ.). — Gibt in verd. Salzsäure mit $FeCl_3$ eine braunrote Färbung, mit starker Salzsäure und $FeCl_3$ ein gelbes Doppelsalz, das auf weiteren Zusatz von $FeCl_3$ in einen roten Azinfarbstoff übergeht (O. F., RÖ.). Läßt sich durch Erhitzen mit Ameisensäure und nachfolgende Behandlung mit KOH wieder in $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot OH$ überführen (O. F., RÖ.). Gibt mit Salicylaldehyd 1.3.4.6-Tetramethyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazoldihydrid (Syst. No. 3512) (O. F., RÖ.). — $C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl$. Prismen (aus Wasser oder Alkohol). Leicht löslich in Wasser (O. F., RÖ.).

5-Acetamino-4-[acetylmethylamino]-m-xylo $C_{13}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Erhitzen von 5-Amino-4-methylamino-m-xylo mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf $145-150^\circ$ (PINNOW, OESTERREICH, *B.* **31**, 2933). — Nadeln (aus Aceton-Äther). *F*: $195-196^\circ$.

5-Amino-4-methylnitrosamino-m-xylo, [6-Amino-2.4-dimethyl-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_{12}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. *B.* Man sättigt eine alkoholisch-ammoniakalische Lösung von 5-Nitro-4-methylnitrosamino-m-xylo (Bd. XII, S. 1128) mit H_2S und erhitzt dann eine Stunde im verschlossenen Gefäß im Wasserbade (PINNOW, OESTERREICH, *B.* **31**, 2933). — Blättchen (aus Ligroin). *F*: 81° . Sehr leicht löslich in den meisten Mitteln, ziemlich schwer in Ligroin. — Pikrat $C_8H_{13}ON_3 + C_6H_5O_7N_3$. Schwefelgelbe Prismen. *F*: 128° .

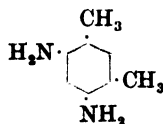
5-Acetamino-4-methylnitrosamino-m-xylo, [6-Acetamino-2.4-dimethyl-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_{11}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Amino-4-methylnitrosamino-m-xylo und Essigsäureanhydrid in Äther beim Erhitzen

(P., OE., B. 31, 2934). — Blättchen (aus Äther). F: 135°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Äther und Ligroin, sehr leicht in den meisten Mitteln.

5 - [ω - Phenyl - thioureido] - 4 - methylnitrosamino - m - xylol $C_6H_5ON_2S = (CH_3)_2C_6H_4(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus 5-Amino-4-methylnitrosamino-m-xylol (S. 182) und Phenylsenfel in Alkohol (P., OE., B. 31, 2934). — Prismen (aus Alkohol). F: 132° bis 132,5°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol.

6-Chlor-4.5-diamino-m-xylol $C_6H_{11}N_2Cl = (CH_3)_2C_6H_4Cl(NH_2)_2$. Zur Konstitution vgl. BLANKSMA, R. 26, 94. — B. Bei der Reduktion von 6-Chlor-4.5-dinitro-1.3-dimethylbenzol (Bd. V, S. 380), gelöst in Alkohol, mit Zinn und Salzsäure (KLAGES, B. 29, 313). — Öl. Kp: 280—281°; flüchtig mit Wasserdampf (K.). — Gibt beim Behandeln mit Eisenchlorid und Salzsäure 6-Chlor-3.5-dimethyl-benzochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 657) (K.).

15. 4.6-Diamino-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Diamino-m-xylol, 4.6-Dimethyl-phenylendiamin-(1.3) $C_6H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4.6-Dinitro-m-xylol (Bd. V, S. 380) mit Zinn und Salzsäure (LUHMANN, A. 144, 275; FITTIG, AHHENS, MATTHEIDES, A. 147, 20) oder mit Eisenfeile und stark verd. Salzsäure (MORGAN, Soc. 81, 92). Bei der Reduktion von 2.6-Dinitro-mesitylsäure (Bd. IX, S. 538) mit Zinn und Salzsäure (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 30). Durch Reduktion von 6-Nitro-4-amino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129) mit Zinnchlorür und Salzsäure (GREVINGK, B. 17, 2426), mit Zinn und Salzsäure (WITT, B. 21, 2419; NOELTING, THESMAR, B. 35, 635, 640), mit Zinkstaub und siedendem Wasser (NOELTING, THESMAR, B. 35, 635, 640). Aus dem Oxim des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Syst. No. 1938) mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAM., RUDOLF, B. 40, 2237, 2250). Aus 4.6-Bis-benzolazo-m-xylol (Syst. No. 2104) mit Aluminiumamalgam in siedendem Alkohol (BAM., REBER, B. 40, 2260, 2272). — Nadeln (aus Ligroin). F: 105—105,5° (korr.) (BAM., DE.), 104—105° (NOE., TH.), 104° (GREVINGK, B. 17, 2426; MO., Soc. 81, 93). Sublimiert in Nadeln (L.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und heißem Benzol, ziemlich löslich in heißem Ligroin (BAM., DE.; NOE., TH.). — Gibt mit Eisenchlorid in neutraler oder in schwefelsaurer Lösung keine Färbung, beim Erhitzen orangefarbene Färbung, desgleichen mit Kaliumdichromat, mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung orangefarbene Färbung (NOE., TH.). Reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung bei gelindem Erwärmen unter Spiegelbildung (MORGAN, MICKLETHWAIT, Journ. Soc. Chem. Ind. 21, 1374). Das salzsaure Salz gibt beim Erhitzen mit Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 180° 4.6-Bis-dimethylamino-m-xylol (MO., Soc. 81, 654). Mit Benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat entsteht 2.6-Diamino-3.5-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2183) (MO., Soc. 81, 94). — $C_6H_{11}N_2 + 2 HCl$ (L.; F., A., MA.). Nadeln (aus Wasser) (WITT). — $C_6H_{11}N_2 + H_2SO_4$. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (F., A., MA.). — $C_6H_{11}N_2 + 2 HCl + SnCl_2$. Prismen (F., A., MA.).



Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_6H_5O_6N_3 = C_6H_{11}N_2 + C_6H_3O_6N_3$. Schwarzbraune Nadeln (NOELTING, SOMMERHOFF, B. 39, 77).

4-Amino-6-methylamino-m-xylol $C_6H_{11}N_2 = (CH_3)_2C_6H_4(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-6-[p-toluolsulfonyl-methylamino]-m-xylol (S. 184) mit konz. Salzsäure im Druckrohr bei 120—130° (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 91, 364). — Krystalle. F: 57°. Kp₁₀: 166—167°. — Oxydiert sich sehr leicht. Das salzsaure Salz liefert mit Natriumnitrit ein Methylnitrosamino-diazoniumchlorid. Gibt mit 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat 4'-Nitro-2-amino-6-methylamino-3.5-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2183).

4.6-Bis-methylamino-m-xylol $C_{10}H_{15}N_2 = (CH_3)_2C_6H_4(NH \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Bis-[benzolsulfonyl-methylamino]-m-xylol (S. 184) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 160° (MORGAN, CLAYTON, Soc. 89, 1055). — Platten (aus Petroläther) oder rechteckige Prismen (aus Äther). F: 100—101°. Leicht löslich in Äther. — Liefert mit 4-Nitro-benzoldiazoniumsalz in Gegenwart von Natriumacetat 4'-Nitro-2.6-bis-methylamino-3.5-dimethyl-azobenzol und wahrscheinlich die isomere Diazoaminoverbindung.

4-Amino-6-dimethylamino-m-xylol $C_{10}H_{15}N_2 = (CH_3)_2C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 6-Nitro-4-dimethylamino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 91, 365). — Dickes Öl. Kp₁₁: 149—150°. Färbt sich an der Luft gelb und schließlich rot. — Liefert mit 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat die Diazoaminoverbindung $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 2238).

4-Methylamino-6-dimethylamino-m-xylol $C_{11}H_{17}N_2 = (CH_3)_2C_6H_4(NH \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 4-[Benzolsulfonyl-methylamino]-6-dimethylamino-m-xylol (S. 184) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 130—150° (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 91, 367). — Krystalle. F: 40—42°. Kp₁₅: 145°. — Gibt mit 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Gegen-

wart von Natriumacetat die Diazoaminoverbindung $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4(CH_2)_2 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 2238) neben geringen Mengen einer Azoverbindung.

4.6-Bis-dimethylamino-m-xylo $C_{12}H_{20}N_4 = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Aus salzsäurem 4.6-Diamino-m-xylo und Methylalkohol beim Erhitzen im Einschlußrohr auf 180° (MORGAN, *Soc.* 81, 654). — Hellbräunlichgelbes Öl. Kp_{755} : $243-245^\circ$; Kp_{12} : $124-125^\circ$. D_{25}^{25} : 0.9434 . Wird bei -10° nicht fest. — Reagiert nicht mit 4-Nitro-benzoldiazoniumverbindung. Bleibt bei Behandlung mit Formaldehyd und Essigsäureanhydrid unverändert. — Pikrat $C_{12}H_{20}N_4 + C_6H_5O_7N_3$. Prismen (aus Essigester). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 202° bis 203° ; zersetzt sich, langsam erhitzt, schon bei $193-195^\circ$. Schwer löslich in Alkoholen, leichter in Aceton. — $C_{12}H_{20}N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefelbe Prismen (aus Wasser). Schmilzt unbestimmt über 200° . Ziemlich löslich in Wasser.

4.6-Bis-formamino-m-xylo $C_{10}H_{12}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CHO)_2$. Nadeln (aus Wasser). *F.*: $182-183^\circ$ (MORGAN, *Soc.* 81, 93).

4.6-Bis-acetamino-m-xylo $C_{12}H_{16}O_4N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Erhitzen von salzsäurem 4.6-Diamino-m-xylo mit entwässertem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (BOGERT, KROPPF, *Am. Soc.* 81, 843). — Krystalle (aus Eisessig), Nadeln. *F.*: 295.2° (korr.) (B., K.). Sehr wenig löslich in Alkohol, besser löslich in Eisessig (MORGAN, *Soc.* 81, 93). — Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ entstehen 4.6-Bis-acetamino-iso-phthalsäure (Syst. No. 1908) und 4.6-Bis-acetamino-m-toluylsäure (Syst. No. 1905) (B., K.).

4-Dimethylamino-6-benzamino-m-xylo $C_{17}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Platten (aus absol. Alkohol + Petroläther). *F.*: 123° (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 91, 366).

4.6-Bis-benzamino-m-xylo $C_{22}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 4.6-Diamino-m-xylo nach SCHOTTEN-BAUMANN (BAMBERGER, DEMUTH, *B.* 34, 31). — Nadelchen (aus Xylo), Platten (aus Alkohol oder Essigester). *F.*: $252-253^\circ$ (MORGAN, *Soc.* 81, 93), $258-259^\circ$ (korr.) (B., D.).

4-Amino-6-benzolsulfamino-m-xylo $C_{14}H_{16}O_2N_2S = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 6-Nitro-4-benzolsulfamino-m-xylo (Bd. XII, S. 1129) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 1296). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 167° .

4-Benzolsulfamino-6-dimethylamino-m-xylo $C_{16}H_{20}O_2N_2S = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Amino-6-dimethylamino-m-xylo mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (Mo., Mr., *Soc.* 91, 366). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: $112-113^\circ$.

4.6-Bis-benzolsulfamino-m-xylo $C_{20}H_{20}O_4N_2S_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 4.6-Diamino-m-xylo nach SCHOTTEN-BAUMANN (MORGAN, CLAYTON, *Soc.* 89, 1054). — Prismatische Nadeln (aus verd. Alkohol oder Aceton). *F.*: 176° . Leicht löslich in wäBr. Alkalien.

4-Amino-6-[benzolsulfonyl-methylamino]-m-xylo $C_{17}H_{20}O_2N_2S = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 6-Nitro-4-[benzolsulfonyl-methylamino]-m-xylo (Bd. XII, S. 1130) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 1298). — Öl. — $C_{17}H_{20}O_2N_2S + HCl$. Blättchen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Zersetzt sich bei ca. 160° .

4-Amino-6-[p-toluolsulfonyl-methylamino]-m-xylo $C_{17}H_{20}O_2N_2S = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 6-Nitro-4-[p-toluolsulfonyl-methylamino]-m-xylo (Bd. XII, S. 1130) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (Mo., Mr., *Soc.* 91, 364). — $C_{17}H_{20}O_2N_2S + HCl$. Prismen. *F.*: 225° . — Acetylderivat. Nadeln (aus Benzol). *F.*: 176° .

4-[Benzolsulfonyl-methylamino]-6-dimethylamino-m-xylo $C_{17}H_{20}O_2N_2S = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Benzolsulfamino-6-dimethylamino-m-xylo (s. o.) durch Kochen mit Methyljodid und alkoh. Kali (Mo., Mr., *Soc.* 91, 367). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: $122-123^\circ$.

4-Benzolsulfamino-6-[benzolsulfonyl-methylamino]-m-xylo $C_{21}H_{22}O_4N_2S_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Amino-6-methylamino-m-xylo mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (Mo., Mr., *Soc.* 91, 366). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 136° bis 138° . Löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren.

4.6-Bis-[benzolsulfonyl-methylamino]-m-xylo $C_{22}H_{20}O_4N_2S_2 = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4.6-Bis-benzolsulfamino-m-xylo in alkoh. Lösung beim Kochen mit 2,5 Mol.-Gew. NaOH und 3 Mol.-Gew. Methyljodid (MORGAN, CLAYTON, *Soc.* 89, 1055). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: $196-197^\circ$.

4-Dimethylamino-6-methylnitrosamino-m-xylo $C_{11}H_{17}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot N(NO) \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Methylamino-6-dimethylamino-m-xylo in kalter verd. Salzsäure mit überschüssigem Natriumnitrit (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 91, 367). — Fast farblose Krystalle. *F.*: 45° .

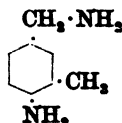
4.6-Bis-[methylnitrosamino]-m-xylol $C_{10}H_{14}O_2N_4 = (CH_3)_2C_6H_3[N(NO) \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus 4.6-Bis-methylamino-m-xylol in verd. Salzsäure mit 2,5 Mol.-Gew. Natriumnitrit in wäsr. Lösung (MORGAN, CLAYTON, *Soc.* 89, 1056). — Hellgelbe rechteckige Platten (aus Alkohol oder Petroläther). *F:* 76–77°.

x-Brom-4.6-diamino-m-xylol $C_8H_{11}N_2Br$. *B.* Aus 4.6-Diamino-m-xylol und Bromwasser (HOLLEMAN, *Z.* 1865, 555; LUHMANN, *A.* 144, 276). — Nadeln (aus Alkohol).

2-Nitro-4.6-diamino-m-xylol $C_8H_{11}O_2N_3 = (CH_3)_2C_6H(NO_2)(NH_2)_2$. *B.* Entsteht neben 2.6-Dinitro-4-amino-m-xylol (Bd. XII, S. 1130) beim Behandeln von 2.4.6-Trinitro-m-xylol (Bd. V, S. 381) mit alkoh. Schwefelammonium (BUSSENIUS, EISENSTUCK, *A.* 113, 159, 165). Beim Leiten von Schwefelwasserstoff in eine nahe zum Sieden erhitzte alkoholische, mit konz. Ammoniak versetzte Lösung von 2.4.6-Trinitro-m-xylol (FITTIG, VELGUTH, *A.* 148, 6). Beim Erhitzen von 2.6-Dinitro-4-amino-m-xylol mit alkoh. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr auf 100° (MIOLATI, LOTTI, *G.* 27 I, 296). — Rubinrote Prismen (aus Alkohol oder aus siedendem Wasser). *F:* 212–213°; sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen; wenig löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Wasser, leicht in Alkohol (*F.*, *V.*). — Wird durch Diazotierung in siedender alkoh. Lösung in 2-Nitro-m-xylol (Bd. V, S. 378) verwandelt (*M.*, *L.*). — $C_8H_{11}O_2N_3 + HCl$. Krystalle (*B.*, *E.*). — $C_8H_{11}O_2N_3 + 2 HCl$. Krystalle (*B.*, *E.*). — $2 C_8H_{11}O_2N_3 + H_2SO_4 + 2 H_2O$. Gelbliche Blättchen (*B.*, *E.*). — $C_8H_{11}O_2N_3 + H_2SO_4 + 2 H_2O$. Prismen. Zersetzt sich in Berührung mit Wasser (*B.*, *E.*). — $C_8H_{11}O_2N_3 + 2 H_2SO_4 + 2 H_2O$. Tafeln (*B.*, *E.*). — $C_8H_{11}O_2N_3 + 2 HCl + PtCl_4 + 3 H_2O$. Goldgelbe Tafeln (*B.*, *E.*); rote Krystalle (*F.*, *V.*).

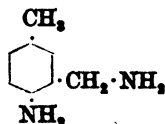
2-Nitro-4-äthylamino-6-diäthylamino-m-xylol $C_{14}H_{22}O_2N_3 = (CH_3)_2C_6H(NO_2)(NH \cdot C_2H_5) \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Beim Erhitzen von 2-Nitro-4.6-diamino-m-xylol mit Äthyljodid auf 105° (BUSSENIUS, EISENSTUCK, *A.* 113, 164). — Gelbe Schuppen. Löslich in Alkohol und Äther. — $C_{14}H_{22}O_2N_3 + HI$. Rote Prismen (aus Wasser). — $2 C_{14}H_{22}O_2N_3 + 2 HCl + PtCl_4$. Goldgelbe sechseckige Prismen.

16. 4.1'-Diamino-1.3-dimethyl-benzol, 4.1'-Diamino-m-xylol, 4-Amino-3-methyl-benzylamin $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel.

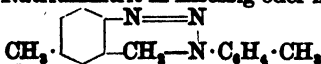


[4-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{15}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Durch Einw. von o-Toluidin auf Anhydroformaldehyd-p-toluidin (Syst. No. 3796) in Gegenwart von salzsaurem p-Toluidin (Höchstes Farbw., D.R.P. 104230; *C.* 1899 II, 950). — Krystalle (aus Alkohol). *F:* 93° (*H. F.*), 93–94°; leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform (COHN, A. FISCHER, *B.* 33, 2589; *Z. Ang.* 14, 312).

17. 4.3'-Diamino-1.3-dimethyl-benzol, 4.3'-Diamino-m-xylol, 6-Amino-3-methyl-benzylamin $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel.



[6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{15}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Durch Kondensation von p-Toluidin, salzsaurem p-Toluidin und Anhydroformaldehyd-p-toluidin (Syst. No. 3796) in Nitrobenzol (Höchstes Farbw., D.R.P. 105797; *C.* 1900 I, 496; v. WALTHER, BAMBERG, *J. pr.* [2] 71, 154). — Blättchen (aus Alkohol), Prismen (aus 70%igem Alkohol). *F:* 87° (COHN, A. FISCHER, *B.* 33, 2591; *Z. Ang.* 14, 313), 86° (*v. W.*, *B.*). Leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol (*C.*, *A. F.*; *v. W.*, *B.*). — Gibt mit Natriumnitrit in Eisessig oder mit Amylnitrit in Alkohol Methyl-p-tolyl-benzotriazin-dihydrid



(Syst. No. 3805) (*v. W.*, *B.*). — $C_{15}H_{15}N_2 + 2 HCl$. Prismen. Die wäsr. Lösung wird mit $FeCl_3$ dunkelweinrot (*C.*, *A. F.*).

[6-Äthylidenamino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{17}H_{19}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin mit Acetaldehyd (*v. WALTHER, BAMBERG, J. pr.* [2] 71, 157). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 114°.

[6-Benzalamin-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{22}H_{21}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin mit Benzaldehyd (*v. W.*, *B.*, *J. pr.* [2] 71, 157). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 125°.

[6-(3-Nitro-benzalamin)-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{22}H_{19}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Schmelzen von [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin mit 2-Nitro-benzaldehyd (*v. W.*, *B.*, *J. pr.* [2] 71, 159). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

F: 154,5°. Leicht löslich in Chloroform, Essigester, Benzol, löslich in Äther, Eisessig und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

[6-(3-Nitro-benzalamino)-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{22}H_{21}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung. — Gelbe Nadeln. F: 132—133° (v. W., B., *J. pr.* [2] 71, 158).

[6-(4-Nitro-benzalamino)-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{22}H_{21}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog dem [6-(2-Nitro-benzalamino)-3-methyl-benzyl]-p-toluidin. — Orangegelbe Nadeln. F: 127—128° (v. W., B., *J. pr.* [2] 71, 158).

[6-Salicylalamino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{22}H_{22}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin und Salicylaldehyd (v. W., B., *J. pr.* [2] 71, 159). — Gelbe Nadeln. F: 136—137°.

N-[6-Acetamino-3-methyl-benzyl]-[acet-p-toluidid] $C_{19}H_{23}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim kurzen Erwärmen von [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin mit Acetanhydrid auf dem Wasserbade (v. WALTHER, BAMBERG, *J. pr.* [2] 73, 217). — Sechseckige Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 135°. — Spaltet beim Kochen mit verd. Säuren sehr leicht beide Acetylgruppen ab.

N-p-Tolyl-N-(6-ureido-3-methyl-benzyl)-harnstoff $C_{17}H_{20}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von Kaliumcyanat auf [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin in verd. Salzsäure (v. W., B., *J. pr.* [2] 73, 224). — Weißes Pulver. F: 219° (Zers.). — Liefert beim Erhitzen 3-p-Tolyl-2-oxo-6-methyl-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3567).

18. **1,3'-Diamino-1,3-dimethyl-benzol, ω,ω' -Diamino-m-xylol, m-Xylylen-diamin** $C_8H_{12}N_2 = H_2N \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot NH_2$. B. Bei 2—3-stdg. Erhitzen von 1 Teil m-Xylylen-bis-phthalimid (Syst. No. 3218) mit 3—4 Teilen konz. Salzsäure im Druckrohr auf 200—220° (BRÖMME, B. 21, 2705). — Flüssig. Kp: 245—248°; mischt sich mit Alkohol und Äther (B.). — Reagiert mit 1 Mol.-Gew. Thionylanilin (Bd. XII, S. 578) unter Bildung von NH_2 , Anilin, 3-Aminomethyl-benzaldehyd (Syst. No. 1873), thioschwefelsaurem und trithionsaurem m-Xylylendiamin (s. u.) (DÜRING, B. 23, 601). Mit SO_3 in äther. Lösung entsteht m-Xylylen-bis-thionamidsäure (S. 187) (D.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in verd. Alkohol (B.). — $C_8H_{12}N_2 + SO_3$ s. [3-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure, S. 187. — $C_8H_{12}N_2 + 2SO_3$ s. m-Xylylen-bis-thionamidsäure. — Thioschwefelsaures m-Xylylendiamin $C_8H_{12}N_2 + H_2S_2O_5$. Silberweiße Blättchen (aus verd. Alkohol). Löslich in Wasser (D.). — Trithionsaures m-Xylylendiamin $C_8H_{12}N_2 + H_2S_3O_6$. Schwerer löslich in Wasser als das thioschwefelsaure Salz (D.). — Pikrat $C_8H_{12}N_2 + 2C_6H_5O_6N_3$. Gelbe Blättchen. Zersetzt sich bei 185—190°, ohne zu schmelzen (B.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Bernstein gelbe Blättchen (B.).

N.N.N'.N'.N'.N'-Hexapropyl-m-xylylen-bis-ammoniumhydroxyd, m-Xylylen-bis-tripropylammoniumhydroxyd, N.N.N'.N'.N'.N'.N'.N'-Tetrapropyl-m-xylylendiamin-bis-hydroxypropylat $C_{26}H_{50}O_2N_4 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_3 \cdot OH]_2$. Bromid $C_{26}H_{50}N_4Br_2$. B. Entsteht aus m-Xylylendibromid (Bd. V, S. 374) und Tripropylamin in Chloroform (HALFPAAP, B. 36, 1677). Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 226°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. — Perbromid $C_{26}H_{50}N_4Br_4$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Unlöslich in Wasser. — Pikrat $C_{26}H_{50}N_4(O \cdot C_6H_5O_6N_3)_2$. Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 160°. Kaum löslich in Wasser, Alkohol und Äther, sehr leicht löslich in Aceton. — $C_{26}H_{50}N_4Cl_2 + PtCl_4$. Rötliche Prismen (aus sehr verd. Salzsäure). F: 217° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

N.N.N'.N'.N'.N'-Tetraisobutyl-m-xylylendiamin $C_{24}H_{44}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot CH(CH_3)_2)]_2$. B. Durch Einw. von Diisobutylamin (Bd. IV, S. 166) auf m-Xylylendibromid in Chloroform (HALFPAAP, B. 36, 1675). — Gelbes dickes Öl; zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum. — Pikrat $C_{24}H_{44}N_2 + 2C_6H_5O_6N_3$. Dunkelgelbe quadratische Platten (aus verd. Alkohol). F: 134°. Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — $C_{24}H_{44}N_2 + 2HCl + HgCl_2$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 207°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — $C_{24}H_{44}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene kugelige Körner (aus Alkohol). F: 209°.

N.N.N'.N'.N'.N'-Tetraisoamyl-m-xylylendiamin $C_{28}H_{54}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2)]_2$. B. Aus m-Xylylendibromid in Chloroform mit Diisoamylamin (Bd. IV, S. 182) (HALFPAAP, B. 36, 1676). — Dickes rötliches Öl. — Pikrat $C_{28}H_{54}N_2 + 2C_6H_5O_6N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Löslich in Wasser. — $C_{28}H_{54}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Nadelchen (aus absol. Alkohol). F: 149°. Unlöslich in Wasser, verd. Alkohol und Äther.

N.N.N'.N'.N'.N'.Hexaisoamyl-m-xylylen-bis-ammoniumhydroxyd, m-Xylylen-bis-trisaisoamylammoniumhydroxyd, N.N.N'.N'.Tetraisoamyl-m-xylylen-bis-hydroxyisoamylat $C_{35}H_{74}O_2N_4 = C_6H_4(CH_2 \cdot N[CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_3 \cdot OH])_2$. Bromid. *B.* Entsteht durch 2-stdg. Erwärmen von m-Xylylendibromid mit Trisaisoamylamin (Bd. IV, S. 183) in Chloroform am Rückflußkühler (HALFFAAR, *B.* 36, 1878). Glasartig erstarrende, äußerst hygroskopische Masse. — Perbromid $C_{35}H_{74}N_4Br_4$. Langsam erstarrendes Öl (aus Eisessig). Schmilzt unscharf bei 95–96°. — Pikrat $C_{35}H_{74}N_4(O \cdot C_6H_5O_4N_3)_2$. Krystallwarzen (aus Alkohol). *F.* 146°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther.

N.N.N'.N'.Tetraphenyl-m-xylylendiamin $C_{28}H_{26}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_6H_5)_2]_2$. *B.* Durch Erwärmen von m-Xylylendibromid mit Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) in Chloroformlösung auf dem Wasserbade (HALFFAAR, *B.* 36, 1876). — Hellgrüne Nadeln (aus Alkohol). *F.* 116°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

N.N'-Diacetyl-m-xylylendiamin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Erhitzen von salzsaurem m-Xylylendiamin mit wasserfreiem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (BRÖMME, *B.* 21, 2706). — Strahlig-krystallinisch. *F.* 118° bis 119°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und in heißem Wasser.

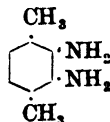
m-Xylylendiurethan $C_{14}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Entsteht in sehr geringer Menge beim 2-stdg. Erhitzen von m-Xylylendibromid mit Kaliumcyanat in Alkohol auf dem Wasserbade (HALFFAAR, *B.* 36, 1882). — Flocken (aus wenig Alkohol + Wasser). *F.* 160°.

[3-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure $C_8H_{11}O_2N_2S = H_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_2H$. *B.* Beim Umkrystallisieren der m-Xylylen-bis-thionamidsäure (s. u.) aus heißem verd. Alkohol (DÜRING, *B.* 28, 604). — Nadelchen. — Liefert mit Benzaldehyd die Verbindung $C_{15}H_{19}O_2N_2S$ (s. u.).

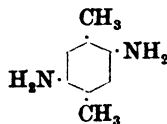
Verbindung $C_{15}H_{19}O_2N_2S$. *B.* Beim Versetzen der konzentrierten wäßrigen Lösung von 1 Mol.-Gew. [3-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure (s. o.) mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd (DÜRING, *B.* 28, 604). — Krystallinisch. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit absol. Alkohol teilweise, in heißem Wasser fast vollständig.

m-Xylylen-bis-thionamidsäure $C_8H_{11}O_4N_2S_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot SO_2H)_2$. *B.* Beim Sättigen einer Lösung von 4 g m-Xylylendiamin in ca. 200 ccm trockenem Äther mit SO_2 unter Kühlung (DÜRING, *B.* 28, 604). — Pulver. — Zerfällt beim Umkrystallisieren aus heißem verd. Alkohol in SO_2 und [3-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure (s. o.).

19. **2,3-Diamino-1,4-dimethyl-benzol, 2,3-Diamino-p-xytol, 3,6-Dimethyl-phenylendiamin-(1,2)** $C_8H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion des 2,3-Dinitro-1,4-dimethyl-benzol (Bd. V, S. 387) mit Zinn und Salzsäure (LELLMANN, *A.* 228, 251). Durch Reduktion des 3-Nitro-2-amino-p-xytols (Bd. XII, S. 1140) mit Zinn und Salzsäure oder besser mit Zinkstaub in siedendem Wasser (NOELTING, THESMAR, *B.* 35, 635, 640). — Sublimiert in Nadelchen. *F.* 75° (NOELTING, GEISSMANN, *B.* 19, 145). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, weniger in Ligroin (N., TH.). — Gibt mit Ferrichlorid kirschrote Färbung, mit $NaNO_2$ in essigsaurer Lösung gelbe Lösung, dann weißen Niederschlag (N., G.; N., TH.).



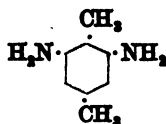
20. **2,5-Diamino-1,4-dimethyl-benzol, 2,5-Diamino-p-xytol, 2,5-Dimethyl-phenylendiamin-(1,4)** $C_8H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von p-Xylochinon-dioxim (Bd. VII, S. 659) mit Zinn und Salzsäure (SUTKOWSKI, *B.* 20, 979). Durch Reduktion des 5-Nitro-2-amino-p-xytols mit Zinn und Salzsäure (MARCKWALD, *B.* 23, 1020) oder mit Zinkstaub in siedendem Wasser (NOELTING, THESMAR, *B.* 35, 641). Durch Reduktion von 4-Amino-2,5,2',5'-tetramethyl-azobenzol (Syst. No. 2174) mit Zinn und Salzsäure (NIETZKI, *B.* 13, 471) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, FOREL, *B.* 18, 2685). Durch Reduktion von 4'-Amino-2,4,2',5'-tetramethyl-azobenzol (Syst. No. 2174) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NOE., F., *B.* 18, 2686). — Nadeln (aus Benzol), Blättchen (aus Wasser). *F.* 150° (NIE.), 149–150° (NOE., TH.), 142° (S.). Wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol, schwieriger in Benzol und Äther (NIE.; NOE., TH.). — Gibt dieselben Reaktionen wie 2,5-Diamino-m-xytol (S. 181) (NOE., TH.). Wird durch Oxydation in p-Xylochinon übergeführt (NIE.; NOE., F.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl$. Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol (S.). — $C_8H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Krystallmehl. Fast unlöslich in heißem Wasser (MA.).



2-Amino-5-methylamino-p-xytol $C_8H_{12}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Xylochinon-methylimid-oxim (bzw. 5-Nitroso-2-methylamino-p-xytol) (Bd. VII, S. 659) mit Zinn und Salzsäure (PFLUG, *A.* 255, 173). — Nadeln. *F.* 83°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

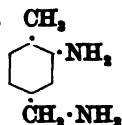
2-Amino-5-benzolsulfamino-p-xylo $C_7H_9O_2N_2S = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von 5-Nitro-2-benzolsulfamino-p-xylo (Bd. XII, S. 1140) mit Eisen und stark verd. Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWART, *Soc.* 87, 927). — Strohgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 144—146°. Wird durch Diazotierung in salzsaurer Lösung und Versetzen der Lösung mit überschüssigem Natriumacetat in Anhydro-benzolsulfamino-diazo-xylo $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ (Syst. No. 2203) übergeführt.

21. 2,6-Diamino-1,4-dimethyl-benzol, 2,6-Diamino-p-xylo, 2,5-Dimethyl-phenylendiamin-(1,3) $C_8H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion des 2,6-Dinitro-1,4-dimethyl-benzols (Bd. V, S. 388) mit Zinn und Salzsäure (LELLMANN, A. 228, 251; NOELTING, GEISSMANN, B. 19, 145; NOELTING, THESSMAR, B. 35, 641). — Gelbliche Prismen (aus Benzol-Ligroin). F: 102—103° (N., TH.). Sublimiert in Nadeln (N., G.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, leicht in Wasser, schwer in Ligroin (N., TH.). Gibt mit $FeCl_3$ und $K_2Cr_2O_7$ in neutraler Lösung keine Färbung, in schwefelsaurer Lösung in der Wärme kirschrote Färbung und Chinongeruch (N., TH.).



2,6-Bis-[ω-allyl-thioureido]-p-xylo $C_{11}H_{16}N_4S_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. *B.* Aus 2,6-Diamino-p-xylo und 2 Mol.-Gew. Allylsenfel in alkoh. Lösung (LELLMANN, A. 228, 252). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112,5°.

22. 2,4-Diamino-1,4-dimethyl-benzol, 2,4-Diamino-p-xylo, 3-Amino-4-methyl-benzylamin $C_9H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Das salzsaure Salz entsteht bei 2-stdg. Erhitzen von 2 g N-[3-Amino-4-methyl-benzyl]-benzamid (s. u.) mit 20 ccm rauchender Salzsäure auf 150° (LUSTIG, B. 28, 2991). — $C_9H_{12}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Bräunt sich bei etwa 260° und schmilzt bei 285° unter Zersetzung. — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. Schmilzt bei 285° unter Zersetzung.



N-[3-Amino-4-methyl-benzyl]-benzamid $C_{15}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Eintragen von Zinkspänen in eine lauwarme, mit 50 ccm Salzsäure (D: 1,19) versetzte Lösung von 5 g N-[3-Nitro-4-methyl-benzyl]-benzamid (Bd. XII, S. 1142) in 50 ccm Alkohol (LUSTIG, B. 28, 2989). — Nadeln (aus Benzol). F: 113—115°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{15}H_{16}ON_2 + HCl$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt gegen 237° unter Zersetzung. — $2C_{15}H_{16}ON_2 + H_2Cr_2O_7$. Gelbrote Nadeln. Zersetzt sich bei 80°. — Pikrat $C_{15}H_{16}ON_2 + C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 170—171° unter Bräunung.

23. 1,4-Diamino-1,4-dimethyl-benzol, ω,ω'-Diamino-p-xylo, p-Xylylen-diamin $C_8H_{12}N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Das salzsaure Salz entsteht bei 2-stdg. Erhitzen von 5 g p-Xylylen-bis-phthalimid (Syst. No. 3218) mit 5 ccm Eisessig und 5 ccm rauchender Salzsäure auf 155° (LUSTIG, B. 28, 2992). — Krystalle. F: 35°. — Mit Thionyl-anilin entsteht 4-Aminomethyl-benzaldehyd (Syst. No. 1873) (DÜRRIG, B. 28, 604). Beim Einleiten von SO_2 in die äther. Lösung entsteht p-Xylylen-bis-thionamidsäure (S. 189) (D.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl + 1\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln (aus verd. Alkohol) (L.). — $C_8H_{12}N_2 + SO_2$, s. [4-(Aminomethyl)-benzyl]-thionamidsäure, S. 189. — $C_8H_{12}N_2 + 2SO_2$, s. p-Xylylen-bis-thionamidsäure. — Pikrat $C_8H_{12}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Orangefarbene Nadeln. Zersetzt sich bei 232° (L.). — $C_8H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Niederschlag. Zersetzt sich gegen 250° (L.).

N,N,N',N'-Hexaäthyl-p-xylylen-bis-ammoniumhydroxyd, p-Xylylen-bis-triäthylammoniumhydroxyd, N,N,N',N'-Tetraäthyl-p-xylylendiamin-bis-hydroxy-äthylat $C_{26}H_{48}O_2N_4 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_2H_5)_3 \cdot OH]_2$. Bromid $C_{26}H_{48}N_4Br_2$. *B.* Aus p-Xylylen-dibromid (Bd. V, S. 385) und Triäthylamin (Bd. IV, S. 99) in Chloroform (MANOUKIAN, B. 24, 2087). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 230°. Sehr leicht löslich in Wasser und Chloroform, löslich in heißem Alkohol. — Perbromid $C_{26}H_{48}N_4Br_4$. Orangegelber Niederschlag. F: 164°. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. — $C_{26}H_{48}N_4Cl_2 + 2AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 242°. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. — $C_{26}H_{48}N_4Cl_2 + PtCl_4$. Orangefarbene Prismen (aus Wasser). F: 238°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

N,N,N',N'-Hexapropyl-p-xylylen-bis-ammoniumhydroxyd, p-Xylylen-bis-tripropylammoniumhydroxyd, N,N,N',N'-Tetrapropyl-p-xylylendiamin-bis-hydroxypropylat $C_{28}H_{50}O_2N_4 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(CH_2CH_2CH_3)_3 \cdot OH]_2$. Bromid $C_{28}H_{50}N_4Br_2$. *B.* Aus p-Xylylendibromid und Tripropylamin (Bd. IV, S. 139) in Chloroform (M., B. 24, 2088). Nadelchen (aus Alkohol + Äther). F: 223°. Sehr leicht löslich in Wasser und in heißem Alkohol. — Perbromid $C_{28}H_{50}N_4Br_4$. Orangefarbene Nadelchen (aus Alkohol). F: 181° bis 182°. Leicht löslich in Alkohol. — $C_{28}H_{50}N_4Cl_2 + 2AuCl_3$. Gelbe Nadelchen. F: 214°. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. — $C_{28}H_{50}N_4Cl_2 + PtCl_4$. Orangefarbige Nadeln (aus Wasser). F: 235°. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.

N.N.N'.N'-Tetraisobutyl-p-xylylendiamin $C_{26}H_{44}N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot CH(CH_3)_2)_2)_2$. *B.* Aus p-Xylylendibromid und Diisobutylamin (Bd. IV, S. 166) in Chloroform (M., B. 34, 2084). — Prismen (aus Alkohol). F: 65°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_{26}H_{44}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Leicht löslich in Alkohol. — $C_{26}H_{44}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 205°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{26}H_{44}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote Prismen (aus Wasser). F: 220°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol.

N.N.N'.N'-Tetraphenyl-p-xylylendiamin $C_{28}H_{28}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_6H_5)_2]_2$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen von p-Xylylendibromid und Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) in Alkohol (M., B. 34, 2085). — Nadelchen (aus Eisessig). F: 186°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Aceton, sehr leicht in Eisessig.

N.N'-Di- α -naphthyl-p-xylylendiamin $C_{28}H_{26}N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7)_2$. *B.* Aus p-Xylylendibromid und α -Naphthylamin in Chloroform (M., B. 34, 2083). — Krystallpulver (aus Benzol + Alkohol). F: 165°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther.

N.N.N'.N'-Tetraacetyl-p-xylylendiamin $C_{16}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Durch Kochen des salzsauren p-Xylylendiamins mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (LUSTIG, B. 28, 2993). — Nadeln (aus Alkohol). F: 194°.

N.N'-Dibenzoyl-p-xylylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus salzsaurem p-Xylylendiamin, Benzoylchlorid und Natronlauge (LUSTIG, B. 28, 2993). — Nadeln. F: 193—194°. Löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol.

N.N'-Bis-[2-carboxy-benzoyl]-p-xylylendiamin, p-Xylylen-bis-phthalamidsäure $C_{24}H_{16}O_8N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H)_2$. *B.* Beim Kochen von p-Xylylen-bis-phthalamid (Syst. No. 3218) mit wenig überschüssiger alkoholischer Kalilauge (LUSTIG, B. 28, 2992). — Pulver. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Zerfällt bei 279° in Wasser und p-Xylylen-bis-phthalamid. — $Ag_2C_{24}H_{16}O_8N_2$. Niederschlag. Zersetzt sich bei 266°.

[4-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure $C_8H_{12}O_2N_2S = H_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_2H$. *B.* Aus p-Xylylen-bis-thionamidsäure (s. u.) durch spontanen Zerfall im Vakuum (DÜRING, B. 28, 605). — Krystallinisches Pulver (aus verd. Alkohol). Unschmelzbar. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther. — Liefert mit Benzaldehyd die Verbindung $C_{12}H_{16}O_2N_2S$ (s. u.).

Verbindung $C_{12}H_{16}O_2N_2S$. *B.* Bei längerem Stehen von 1 Mol.-Gew. [4-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure (s. o.), gelöst in wenig Wasser, mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd (DÜRING, B. 28, 606). — Krystallinisch. Unschmelzbar.

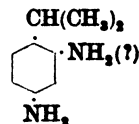
p-Xylylen-bis-thionamidsäure $C_8H_{12}O_4N_2S_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot SO_2H)_2$. *B.* Beim Einleiten von schwefliger Säure in die absol. Äther. Lösung von p-Xylylendiamin (DÜRING, B. 28, 605). — Pulver. Zerfällt im Vakuum in schweflige Säure und [4-Aminomethyl-benzyl]-thionamidsäure (s. o.).

2-Nitro-1.4'-diamino-p-xylole $C_8H_{11}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot NH_2)_2$. *B.* Das salzsaure Salz entsteht bei 2½-stdg. Erhitzen von 3 g Nitro-p-xylylen-bis-phthalamid (Syst. No. 3218) mit 3 ccm Eisessig und 3 ccm rauchender Salzsäure auf 160° (LUSTIG, B. 28, 2993). — $C_8H_{11}O_2N_3 + 2HCl + 1½H_2O$. Oktaeder (aus verd. Alkohol). Schäumt bei langsamem Erhitzen bei 258° auf, zersetzt sich aber bei längerem Erhitzen schon bei 160°. — Pikrat $C_8H_{11}O_2N_3 + C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Säulen (aus Wasser). Schäumt bei 237° auf. — $C_8H_{11}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Zersetzt sich bei 295°.

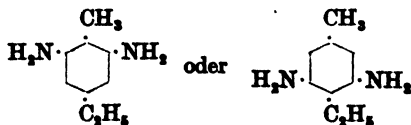
N.N'-Dibenzoylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 2-Nitro-1.4'-diamino-p-xylole, Benzoylchlorid und Natronlauge (LUSTIG, B. 28, 2994). — Nadeln. F: 210,5—211°. Wenig löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol.

4. Diamine $C_8H_{11}N_2$.

1. **2.4-Diamino-1-isopropyl-benzol (?)**, **2.4-Diamino-cumol (?)** $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus Cumol durch Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure und Destillation der gebildeten Dinitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (A. W. HORMANN, Ö. r. 55, 782 Anm.; J. 1862, 354). — Krystalle. F: 47°.



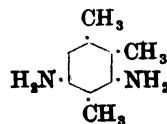
2. **2.6- oder 3.5-Diamino-1-methyl-4-äthyl-benzol**, **2-Methyl-5-äthyl- oder 5-Methyl-2-äthyl-phenyldiamin-(1.3)** $C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formeln. *B.* Beim Destillieren von 2.6- oder 3.5-diamino-4-methyl-



hydratropasaurem Barium (Syst. No. 1905) mit Baryt (ERRERA, BALDRACCO, G. 21 II, 470). — Tafeln (aus Wasser). F: 71—72°. Siedet gegen 300°. Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

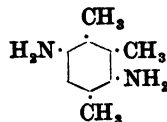
3. 3,5-Diamino-1,2,4-trimethyl-benzol, 3,5-Diamino-pseudocumol¹⁾, 2,4,5-Trimethyl-phenylendiamin-(1,3)

$C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-5-amino-1,2,4-trimethyl-benzol (Bd. XII, S. 1158) oder 3-Nitro-5-amino-1,2,4-trimethyl-benzol-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1923) mit Zinn und Salzsäure (MAYER, B. 20, 970). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 84°. Leicht löslich in Benzol. Eisenchlorid färbt eine Lösung der freien Base intensiv dunkelrot.



4. 3,6-Diamino-1,2,4-trimethyl-benzol, 3,6-Diamino-pseudocumol¹⁾, 2,3,5-Trimethyl-phenylendiamin-(1,4)

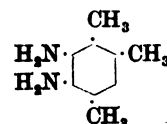
$C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt 0,5 g 6-Amino-1,2,4-trimethyl-benzol (Bd. XII, S. 1159), gelöst in Alkohol, mit 0,4 g fein zerriebener p-Diazobenzolsulfonsäure, saugt nach einem Tage den ausgeschiedenen Krystallbrei ab, suspendiert denselben in kochendem Wasser und fügt salzsaure $SnCl_2$ -Lösung bis zur Entfärbung hinzu (BAMBERGER, B. 24, 1647). Aus 3,6-Dinitro-pseudocumol (Bd. V, S. 405) mit $SnCl_2$ und Salzsäure (NIETZKI, SCHNEIDER, B. 27, 1429). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 78° (B.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in siedendem Ligroin (B.). — $C_8H_{11}N_2 + 2HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Salzsäure (N., SCH.).



5-Chlor-3,6-diamino-1,2,4-trimethyl-benzol $C_8H_{10}N_2Cl = (CH_3)_3C_6Cl(NH_2)_2$. B. Aus 5-Chlor-3,6-dinitro-1,2,4-trimethyl-benzol (Bd. V, S. 405) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, SCHNEIDER, B. 27, 1428). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 171°. — $C_8H_{10}N_2Cl + 2HCl$. Blättchen. Schwer löslich in Salzsäure.

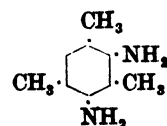
5. 5,6-Diamino-1,2,4-trimethyl-benzol, 5,6-Diamino-pseudocumol¹⁾, 3,4,6-Trimethyl-phenylendiamin-(1,2)

$C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 6-Nitro-5-amino-1,2,4-trimethyl-benzols (Bd. XII, S. 1158) (EDLER, B. 18, 630). Entsteht neben 5-Amino-1,2,4-trimethyl-benzol beim Behandeln von 6-Amino-2,3,5,2',4',5'-hexamethyl-azobenzol (Syst. No. 2175) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, BAUMANN, B. 18, 1148). — Blättchen (aus Wasser). F: ca. 90° (E.), 90—92° (N., B.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (E.). — Die sehr verdünnte Lösung des salzsauren Salzes wird durch Eisenchlorid intensiv rot gefärbt (E.). Die Lösung der Base in verd. Schwefelsäure gibt mit $NaNO_2$ eine schwach bräunliche Färbung (E.). Beim Einleiten von Chlor in die eisessig-salzsäure Lösung entsteht ein öliges Produkt, das in Eisessig durch Zinnchlorür und Salzsäure zu 3-Chlor-5,6-dioxy-1,2,4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 931) reduziert wird (ZINCKE, HODES, A. 296, 217). Das trockne salzsaure Salz entwickelt beim Erwärmen mit Benzaldehyd HCl (E.; N., B.).



6. 2,4-Diamino-1,3,5-trimethyl-benzol, eso-Diamino-mesitylen, 2,4,6-Trimethyl-phenylendiamin-(1,3)

$C_8H_{11}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus eso-Dinitro-mesitylen (Bd. V, S. 411) (FITTIG, A. 141, 134) oder eso-Trinitro-mesitylen (Bd. V, S. 412) (LADENBURG, A. 179, 176) mit Zinn und Salzsäure. — Nadeln (aus Wasser). F: 90° (F.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen fast unzersetzt (F.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (F.). — Bei der Oxydation mit Chromsäure oder Eisenchlorid entsteht Oxy-m-xylochinon (Bd. VIII, S. 279) (FITTIG, SIEFERMANN, A. 180, 27). Wird beim Erhitzen des Hydrochlorids mit Methylalkohol unter Druck nicht methyliert (MORGAN, Soc. 81, 655). — $C_8H_{11}N_2 + 2HCl$. Quadratische Tafeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in konz. Salzsäure (F.). — $C_8H_{11}N_2 + H_2SO_4$. Blätter (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, kaum in kaltem Alkohol (F.). — Oxalat $C_8H_{11}N_2 + C_2H_2O_4$. Harte Körner (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser (F.).



2,4-Diisocyan-1,3,5-trimethyl-benzol $C_{11}H_{10}N_2 = (CH_3)_3C_6(N=C<)_2$. B. Durch Einw. von Chloroform und Kali auf eso-Diamino-mesitylen (KAUFLEB, M. 22, 1080). — Zerfließliche Nadeln. — Wird durch Erhitzen in Mesitylen-eso-dicarbonsäure-dinitril (Bd. IX, S. 884) umgelagert.

¹⁾ Bezeichnung der vom Namen „Pseudocumol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 400.

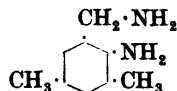
2,4-Bis-acetamino-1,3,5-trimethyl-benzol $C_{15}H_{19}O_2N_4 = (CH_3)_3C_6H(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von *eso*-Diamino-mesitylen mit Eisessig (LADENBURG, A. 179, 177). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°. Läßt sich in kleinen Mengen unzersetzt sublimieren. Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol.

2-Amino-4-benzolsulfamino-1,3,5-trimethyl-benzol $C_{15}H_{18}O_2N_2S = (CH_3)_3C_6H(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Nitro-2-benzolsulfamino-1,3,5-trimethyl-benzol (Bd. XII, S. 1163) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 1299). — Krystalle (aus verd. Methylalkohol). F: 156°. — Liefert beim Diazotieren und Behandeln mit Natriumacetat 4-Benzolsulfamino-2-oxy-1,3,5-trimethyl-benzol (Syst. No. 1855).

2,4-Bis-benzolsulfamino-1,3,5-trimethyl-benzol $C_{21}H_{22}O_4N_2S_2 = (CH_3)_3C_6H(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-1,3,5-trimethyl-benzol mit Benzolsulfocchlorid in siedendem Toluol oder Pyridin, sowie nach SCHOTTEN-BAUMANN (Mo., Mi., Soc. 89, 1299). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 248°.

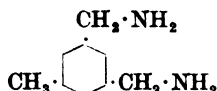
6-Nitro-2,4-diamino-1,3,5-trimethyl-benzol $C_9H_{13}O_2N_3 = (CH_3)_3C_6(NO_2)(NH_2)_2$. B. Bei längerem Behandeln einer alkoholisch-ammoniakalischen Lösung von 4,6-Dinitro-2-amino-1,3,5-trimethyl-benzol (Bd. XII, S. 1163) mit H_2S (FITTIG, A. 141, 139). Beim Erhitzen von *eso*-Trinitro-mesitylen (Bd. V, S. 112) mit alkoh. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr auf 100° (ANSCHÜTZ, A. 235, 183). — Rote Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (v. LANG, A. 141, 140; HINTZE, A. 235, 183; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 749). F: 184° (F.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem, leicht in Äther und in heißem Alkohol (F.). — $C_9H_{13}O_2N_3 + 2HCl$. Quadratische Tafeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther (F.).

7. **2,1'-Diamino-1,3,5-trimethyl-benzol, 2,1'-Diamino-mesitylen, 2-Amino-3,5-dimethyl-benzylamin** $C_9H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel.



[2-Amino-3,5-dimethyl-benzyl]-asymm.-m-xylidin $C_{17}H_{21}N_3 = (CH_3)_3C_6H_2(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Durch Kondensation von asym.-m-Xylidin, Formaldehyd und salzsäure asym.-m-Xylidin (Höchstes Farbw., D. R. P. 105797; C. 1900 I, 496). — Öl. — Liefert mit Essigsäureanhydrid ein Acetylderivat [Blättchen (aus heißem Amylalkohol); F: 278; schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln].

8. **1,3'-Diamino-1,3,5-trimethyl-benzol, ω,ω'-Diamino-mesitylen** $C_9H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Mesitylen-bis-phthalamidsäure (s. u.) mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 200—220° (LANDAU, B. 25, 3017). — Öl. Kp: 268° — Pikrat $C_9H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadelchen. Zersetzt sich bei 235°. — $C_9H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. Zersetzt sich bei 258°.

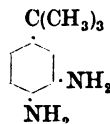


1,3'-Bis-acetamino-1,3,5-trimethyl-benzol $C_{15}H_{19}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von ω,ω'-Diamino-mesitylen (s. o.) mit wasserfreiem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (LANDAU, B. 25, 3017). — Nadeln (aus Chloroform). F: 165°. Leicht löslich in heißem Wasser, in Chloroform und Benzol.

1,3'-Bis-[2-carboxy-benzamino]-1,3,5-trimethyl-benzol, Mesitylen-bis-phthalamidsäure $C_{25}H_{23}O_6N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 1,3'-Diphtalimido-mesitylen (Syst. No. 3218) mit alkoh. Kali (LANDAU, B. 25, 3016). — Prismen. F: 187°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig. — $Ag_2C_{25}H_{20}O_6N_2$. Schwer lösliche Blättchen.

5. Diamine $C_{10}H_{16}N_2$.

1. **3,4-Diamino-1-tert.-butyl-benzol, 4-tert.-Butyl-phenylen-diamin-(1,2)** $C_{10}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution der Butylgruppe vgl. SEŃKOWSKI, B. 24, 2974. — B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-3-amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1166) mit Zinnchlorür und Salzsäure (GELZER, B. 21, 2951; SHOESMITH, MACKIE, Soc. 1920, 477). Aus 3-Nitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1169) mit $SnCl_2$ und Salzsäure (G., B. 20, 3254). — Glimmerartige Blätter oder Tafeln (aus Wasser). F: 97—98° (SH., M.), 97,5°; Kp: 280—282°; sublimiert leicht in Blättern; sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in kochendem Wasser, in kaltem Alkohol, Äther oder Benzol (G., B. 20, 3255). — $C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl$. Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, wenig in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (G., B. 20, 3255). — Oxalat $2C_{10}H_{16}N_2 + C_2H_2O_4$. Blättchen (aus verd. Alkohol). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, wenig in siedendem Alkohol, unlöslich in Äther (G., B. 20, 3256). — Pikrat $C_{10}H_{16}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadelchen



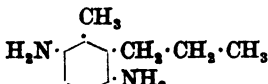
(aus verd. Alkohol). Unlöslich in kaltem Wasser, Äther und Benzol, leicht löslich in Alkohol (G., B. 20, 3255).

5-Brom-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{15}N_2Br = (CH_3)_3C \cdot C_6H_3Br(NH_2)_2$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1169) mit Zinnchlorür und Salzsäure (GELZER, B. 21, 2954). — Nadelchen (aus Äther). F: 85,5°. Sublimiert unter starker Verkohlung. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. — Oxalat $2C_{10}H_{15}N_2Br + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr wenig löslich in Äther und Benzol, ziemlich reichlich in siedendem Alkohol. — Pikrat $C_{10}H_{15}N_2Br + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadelchen. Leicht löslich in warmem Wasser und in Alkohol, sehr leicht in Äther.

5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{15}O_2N_3 = (CH_3)_3C \cdot C_6H_3(NO_2)(NH_2)_2$. B. Beim Einleiten von H_2S in eine alkoholisch-ammoniakalische Suspension von 3.5-Dinitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1169) (JEDLIČKA, J. pr. [2] 48, 104). — Rote Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 104–105°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. — $C_{10}H_{15}O_2N_3 + HCl$. Braune Prismen. — $2C_{10}H_{15}O_2N_3 + H_2SO_4$ (bei 100°). Messinggelbe Blättchen.

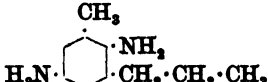
5-Nitro-3.4-bis-benzamino-1-tert.-butyl-benzol $C_{24}H_{23}O_2N_3 = (CH_3)_3C \cdot C_6H_3(NO_2)(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol und Benzoylchlorid auf dem Wasserbade (JEDLIČKA, J. pr. [2] 48, 109). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 245–246°.

2. 3.6-Diamino-1-methyl-2-propyl-benzol, 2-Methyl-3-propyl-phenylen-diamin-(1.4) $C_{10}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel.



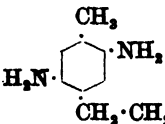
4.5-Dibrom-3.6-diamino-1-methyl-2-propyl-benzol $C_{10}H_{14}N_2Br_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_2)(NH_2)_2$. B. Aus 4.5-Dibrom-3.6-dinitro-1-methyl-2-propyl-benzol (Bd. V, S. 418) mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (CLAUS, RAPS, J. pr. [2] 43, 575). — Nadelchen. F: 126° (unkorr.). Sublimierbar. — Hydrochlorid. Nadeln. Zersetzt sich gegen 200°. — Chloroplatinat. Gelbe Schüppchen.

3. 2.5-Diamino-1-methyl-3-propyl-benzol, 2-Methyl-6-propyl-phenylen-diamin-(1.4) $C_{10}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel.



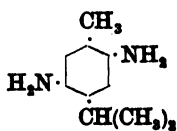
4.6-Dibrom-2.5-diamino-1-methyl-3-propyl-benzol $C_{10}H_{14}N_2Br_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_2)(NH_2)_2$. B. Bei 15-stdg. Kochen des 4.6-Dibrom-2.5-dinitro-1-methyl-3-propyl-benzols (Bd. V, S. 419) mit alkoholisch-salzsaurer Zinnchlorürlösung (CLAUS, HERFELDT, J. pr. [2] 43, 570). — Nadelchen. F: 95° (unkorr.). Sublimiert in Blättchen. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform. — $2C_{10}H_{14}N_2Br_2 + 2HCl + PtCl_4$. Bronzefarbene Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

4. 2.5-Diamino-1-methyl-4-propyl-benzol, 2-Methyl-5-propyl-phenylen-diamin-(1.4) $C_{10}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel.



3.6-Dibrom-2.5-diamino-1-methyl-4-propyl-benzol $C_{10}H_{14}N_2Br_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_2)(NH_2)_2$. B. Durch Reduktion des 3.6-Dibrom-2.5-dinitro-1-methyl-4-propyl-benzols (Bd. V, S. 419) mit alkoholisch-salzsaurer Zinnchlorürlösung (CLAUS, HERFELDT, J. pr. [2] 43, 579). — Nadelchen. F: 120–121° (unkorr.).

5. 2.5-Diamino-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.5-Diamino-p-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-p-phenylen-diamin-(1.4) $C_{10}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Thymochinondioxim (Bd. VII, S. 665) (KEHRMANN, MESSINGER, B. 23, 3562) oder „Bis-thymochinondioxim“ (Bd. VII, S. 663) mit $SnCl_2$ und alkoh. Salzsäure (LIEBERMANN, ILJINSKI, B. 18, 3200; K., M.). Aus 2.5-Dinitro-cymol (Bd. V, S. 425) mit Zinn und Salzsäure (K., M.). Bei der Reduktion von 2.5.6-Trinitro-p-menthen-(1) (Bd. V, S. 87) mit Zinn und Salzsäure (WALLACH, BESCHKE, A. 336, 22). — Bei der Oxydation mit verd. Chromsäure oder $FeCl_3$ entsteht Thymochinon (L., I.). — $C_{10}H_{15}N_2 + 2HCl$. Tafeln (aus heißer verdünnter Salzsäure) (K., M.). Löslich in Alkohol, durch Äther fällbar (W., B.).



2.5-Bis-acetamino-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{14}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch kurzes Aufkochen des salzsauren 2.5-Diamino-p-cymols (S. 192) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, MESSINGER, *B.* 23, 3563). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 260°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

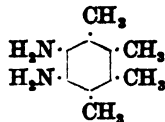
3.6-Dibrom-2.5-diamino-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{14}N_2Br_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6Br_2(CH_3)(NH_2)_2$. *B.* Aus 3.6-Dibrom-2.5-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. V, S. 426) mit Eisenpulver und Salzsäure (CLAUS, RAPS, *J. pr.* [2] 43, 585). — Nadelchen. *F.*: 105°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — $2C_{10}H_{14}N_2Br_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Schüppchen.

6. 1².2³-Diamino-1.2-diäthyl-benzol $C_{10}H_{16}N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2)_2$. *B.* Entsteht neben 2-Amino-2-methyl-hydrinden (Bd. XII, S. 1206) beim Behandeln von o-Phenylendiessigsäure-dinitril (Bd. IX, S. 874) mit Alkohol und Natrium; man neutralisiert die gebildeten Basen durch Oxalsäure; erst fällt das Oxalat des 2-Amino-2-methyl-hydrindens aus (ZANETTI, *G.* 22 II, 511). — Nicht unangenehm riechendes Öl. Pikrat $C_{10}H_{16}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). *F.*: ca. 210° (Zers.).

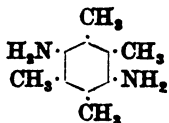
7. 1⁴.4¹-Diamino-1.4-diäthyl-benzol $C_{10}H_{16}N_2 = C_6H_4[CH(CH_3) \cdot NH_2]_2$ (Gemisch von Racem- und Meso-Form). *B.* Bei der Reduktion des Dioxims des 1.4-Diacetyl-benzols (Bd. VII, S. 686) in alkoholisch-essigsaurer Lösung mit Natriumamalgam (BEREND, HERMS, *J. pr.* [2] 74, 137). — Öl, das bei starkem Abkühlen krystallinisch erstarrt; Kp_{15} : 140°. n_D^{25} : 1.54126. — Löst sich mittels d-Weinsäure partiell in optisch-aktive Basen spalten. — $C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl$. Schmilzt nicht bis 300°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

1¹-Amino-4¹-carboxyamino-1.4-diäthyl-benzol $C_{11}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot CH(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO_2H$. *B.* Beim Einleiten von Kohlensäure in die Äther. Lösung des 1⁴.4¹-Diamino-1.4-diäthyl-benzols (B., H., *J. pr.* [2] 74, 138). — Weiß. Zersetzt sich bei ca. 85°. Geht beim Stehen an der Luft in eine zähe Masse über.

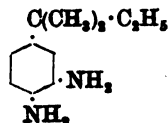
8. 5.6-Diamino-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, 3.4.5.6-Tetramethyl-phenylendiamin-(1.2) $C_{10}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion von 6-Nitro-5-amino-1.2.3.4-tetramethyl-benzol (Bd. XII, S. 1176) (TÖHL, *B.* 21, 906). — Blätter (aus Wasser); Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 140°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Petroläther. Die Lösung in verd. Schwefelsäure gibt mit HNO_3 -haltigem Wasser eine namentlich beim Erhitzen rasch schwindende rote Färbung. — $C_{10}H_{16}N_2 + 2HCl + H_2O$. Blätter. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in konz. Salzsäure; die verdünnte wässrige Lösung wird durch $FeCl_3$ dunkelrot gefärbt.



9. 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Diamino-durol, 2.3.5.6-Tetramethyl-phenylendiamin-(1.4) $C_{10}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von eso-Dinitro-durol (Bd. V, S. 433) mit Zinkstaub und Eisessig (NEF, *A.* 237, 4). Beim Erhitzen von 6-Nitro-3-amino-1.2.4.5-tetramethyl-benzol (Bd. XII, S. 1177) mit alkoholischem Schwefelammonium auf 135° (CAHN, *B.* 28, 968). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 149° (C.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther (N.). — Wird durch Oxydationsmittel sehr leicht zu Durochinon (Bd. VII, S. 669) oxydiert (N.); in alkal. Flüssigkeit erfolgt die Oxydation schon durch den Luftsauerstoff (WILLSTÄTTER, KUBLI, *B.* 42, 4163).



6. 3.4-Diamino-1-tert.-amyl-benzol, 4-tert.-Amyl-phenylendiamin-(1.2) $C_{11}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.



5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{17}O_2N_3 = C_6H_3 \cdot C(CH_3)_3 \cdot C_2H_5 \cdot (NO_2)(NH_2)_2$. *B.* Durch Einleiten von H_2S in eine alkoh.-ammoniakalische Lösung von 3.5-Dinitro-4-amino-1-tert.-amyl-benzol (Bd. XII, S. 1179) (ANSCHÜTZ, RAUFF, *A.* 327, 215). — Rote Krystalle (aus verd. Alkohol). *F.*: 82–83°. Löslich in Benzol, Äther und Chloroform. — Liefert mit Benzil in Eisessig 8-Nitro-6-tert.-amyl-2.3-diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3492).

7. 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraäthyl-benzol, 2.3.5.6-Tetraäthyl-phenylen-diamin-(1.4) $C_{14}H_{24}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion von 3.6-Dinitro-1.2.4.5-tetraäthyl-benzol (Bd. V, S. 456) mit Zinn und Salzsäure (JANNASCH, BARTELS, *B.* 31, 1717). — Krystalle. *F.*: 92°. — Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in heißem, unlöslich in kaltem Wasser und konz. Salzsäure. Färbt sich mit konz. Salzsäure oder konz. Salpetersäure dunkelgrün. — Beim Kochen mit $FeCl_3$ -Lösung bildet sich eine in gelben Tafeln krystallisierende, chinonartig riechende Verbindung vom Schmelzpunkt 56°.



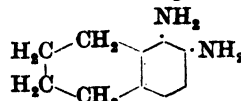
4. Diamine $C_nH_{2n-6}N_2$.

1. 2.4-Diamino-1-propenyl-benzol, 4-Propenyl-phenyldiamin-(1.3) $C_9H_{12}N_2 = CH_3 \cdot CH : CH \cdot C_6H_5(NH_2)_2$.

2.4-Bis-dimethylamino-1-propenyl-benzol, N.N'.N'.N'-Tetramethyl-4-propenyl-phenyldiamin-(1.3) $C_{13}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Man bringt Äthylmagnesiumbromid mit 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) in Äther zur Reaktion und destilliert das erhaltene, ölige Äthyl-[2.4-bis-dimethylamino-phenyl]-carbinol unter 15 mm Druck (SACHS, APPENZELLER, *B.* 41, 106). — Krystallmasse, die bei Zimmertemperatur schmilzt; Kp_{15} : 170—172°. — Pikrat $C_{13}H_{20}N_2 + C_6H_3O_7N_2$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Sintert bei 138°; *F.*: 142°. Meist schwer löslich; sehr wenig löslich in Äther und Petroläther.

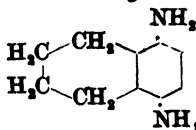
2. Diamine $C_{10}H_{14}N_2$.

1. 5.6-Diamino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.2) $C_{10}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von Naphthylendiamin-(1.2) durch Natrium und Amylalkohol (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, *B.* 22, 1377). — Nadeln. *F.*: 84°. Kp_{21} : 220°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und in heißem Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung mit Spiegelbildung. Bei der Oxydation durch $KMnO_4$ entstehen Adipinsäure und Oxalsäure. — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl$. Tafeln. Schmilzt gegen 260° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser. — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HNO_3$. Blätter. *F.*: 201°. Ziemlich schwer löslich in Wasser.



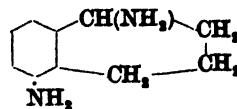
N.N'-Diäcetylderivat $C_{14}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_{10}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus dem Bishydrochlorid der Base mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (B., SCH., *B.* 22, 1379). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 245°. Schwer löslich in Äther, Ligroin und kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Chloroform.

2. 5.8-Diamino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.4) $C_{10}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von Naphthylendiamin-(1.4) mit Natrium und Amylalkohol (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, *B.* 22, 1382). *B.* Aus 4-[4-Sulfo-benzolazo]-5.6.7.8-tetrahydro-naphthylamin-(1) (Syst. No. 2177) mit Zinn und Salzsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, WINFIELD, *Soc.* 85, 754). — Nadeln; unter 20 mm Druck unzersetzt destillierbar (B., SCH.). — Verharzt rasch an der Luft; reduziert ammoniakalische Silberlösung; bei der Oxydation durch $KMnO_4$ entstehen Adipinsäure und Oxalsäure (B., SCH.). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl$. Krystallpulver; schwärzt sich bei ca. 230°; schmilzt noch nicht bei 360°; leicht löslich in Wasser (B., SCH.).



N.N'-Diäcetylderivat $C_{14}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_{10}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus der Base in Äther mit Essigsäureanhydrid (Mo., Mr., W., *Soc.* 85, 754). Aus dem salzsauren Salz der Base mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (B., SCH., *B.* 22, 1383). — Nadeln (aus Wasser oder Eisessig). *F.*: 291—292° (Mo., Mr., W.), 285° (B., SCH.). Sehr wenig löslich in warmem Chloroform, Äther und kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser, ziemlich leicht in siedendem Alkohol (B., SCH.).

3. 1.5-Diamino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5) $C_{10}H_{14}N_2 =$



a) **Inakt. 1.2.3.4 - Tetrahydro - naphthylendiamin - (1.5)** $C_{10}H_{14}N_2 = C_{10}H_{10}(NH_2)_2$. B. Beim Eintragen von 18—20 g Natrium (in Portionen zu 4—5 g) in eine kochende Lösung von 14 g Naphthylendiamin-(1.5) in 200 g Amylalkohol (BAMBERGER, ABRAHALL, B. 22, 944). — Prismen (aus Äther), Nadeln (aus Ligroin). Riecht ammoniakalisch, piperidinähnlich; F: 77°; Kp₇₆₀: 264°; schwer flüchtig mit Wasserdampf (BAMB., A.). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser und Ligroin; leicht löslich in den sonstigen gebräuchlichen Mitteln (BAMB., A.). Starke Base (BAMB., A.). Kann durch Krystallisation des Ditartrats in die optisch-aktiven Komponenten gespalten werden (BAMB., B. 23, 291). — Zersetzt sich bei der Destillation an der Luft unter Abspaltung von NH_3 (BAMB., A.). Durch allmählichen Zusatz von konzentrierter wäßriger Natriumnitritlösung zu der Lösung in rauchender Salzsäure erhält man die entsprechende Diazoniumverbindung, die sich durch sukzessive Reduktion mit $SnCl_2$ und konz. Salzsäure und Oxydation des entstandenen Hydrazinderivats mit $CuSO_4$ in ac. Tetrahydro- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1200) umwandeln läßt (BAMB., BAMMANN, B. 22, 964). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2 HCl$. Prismen (aus Wasser). Rhombisch (A., B. 22, 950). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Amylalkohol (BAMB., A.). — $C_{10}H_{14}N_2 + H_2SO_4 + 2 H_2O$. Prismen (aus Wasser). Triklin pinakoidal (A., B. 22, 949; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 391). Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol und in Amylalkohol (BAMB., A.). — $2 C_{10}H_{14}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$ (über H_2SO_4 getrocknet). Ockergelber, krystallinischer Niederschlag; kaum löslich in Wasser, leicht in Mineralsäuren (BAMB., A.). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Orangefarbene, krystallwasserhaltige Prismen, die über Schwefelsäure verwittern (BAMB., A.).

Polymerer [1.2.3.4 - Tetrahydro - naphthyl - (1.5)] - thioharnstoff (?)

$C_{12}H_{24}N_4S_2(?) = SC<\frac{NH \cdot C_{10}H_{10} \cdot NH}{NH \cdot C_{10}H_{10} \cdot NH}>CS(?)$. B. Beim Kochen von inakt. 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5) mit Alkohol und überschüssigem CS_2 (BAMBERGER, BAMMANN, B. 22, 958). — Krystallpulver. Sintert bei 169°. Schmilzt bei 175° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Säuren.

1.5-Bis-acetamino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), N,N'-Diacetyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5) $C_{14}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_{10}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus inakt. 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5) und Essigsäureanhydrid (BAMBERGER, BAMMANN, B. 22, 955). — Prismen (aus Alkohol). F: 262° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, mäßig in Chloroform, weniger in Äther und Benzol, schwer in Wasser.

N,N'-Bis-[5-amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-harnstoff $C_{12}H_{20}ON_4 = (H_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot NH)_2CO$. B. Aus dem 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5)-Salz der [5-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-dithiocarbaminsäure (s. u.) beim Kochen mit Alkohol und PbO (BAMBERGER, BAMMANN, B. 22, 957). — Krystallpulver. Erweicht bei 70° und zersetzt sich bei 135°. Leicht löslich in Alkohol.

N,N'-Bis-[5-amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-thioharnstoff $C_{12}H_{20}N_4S = (H_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot NH)_2CS$. B. Aus dem 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5)-Salz der [5-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-dithiocarbaminsäure (s. u.) beim Kochen mit Alkohol (BAMBERGER, BAMMANN, B. 22, 956). — Sintert bei 120° zusammen und ist bei 155° flüssig. Leicht löslich in Alkohol. Verharzt beim Umkrystallisieren.

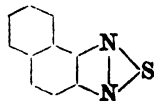
[5-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-dithiocarbaminsäure $C_{11}H_{14}N_2S_2 = H_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot NH \cdot CS_2H$. B. Das 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5)-Salz entsteht beim Vermischen der äther. Lösungen von 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5) und CS_2 unter Kühlung (BAMBERGER, BAMMANN, B. 22, 955). — 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5)-Salz $C_{11}H_{14}N_2S_2 + C_{10}H_{14}N_2$. Krystallpulver. F: 145°. Zerfällt beim Kochen mit Alkohol in H_2S und N,N'-Bis-[5-amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-thioharnstoff (s. o.).

b) **Als salzsaures Salz rechtsdrehendes 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5)** $C_{10}H_{14}N_2 = C_{10}H_{10}(NH_2)_2$. B. Man löst 1 Mol.-Gew. inakt. 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5) in einer wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. d-Weinsäure, dampft die Lösung zur Sirupdicke ein und fügt einen kleinen Krystall von d-weinsaurem Coniin hinzu; es scheidet sich sofort das Ditartrat des als salzsaures Salz linksdrehenden Tetrahydro-naphthylendiamins aus; das weinsaure Salz des optischen Antipoden befindet sich in dem von den Krystallen abgesaugten Sirup, aus dem es erst nach monatelangem Stehen krystallisiert (BAMBERGER, B. 23, 291). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2 HCl$. Krystalle. $[a]_D^{25}$: + 8° (in Wasser; p = 2,44).

c) **Als salzsaures Salz linksdrehendes 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.5)** $C_{10}H_{14}N_2 = C_{10}H_{10}(NH_2)_2$. B. Siehe unter b. — $C_{10}H_{14}N_2 + 2 HCl$. Prismen (aus Wasser). $[a]_D^{25}$: - 7,5° (in Wasser; p = 3,96) (BAMBERGER, B. 23, 292).

5. Diamine $C_nH_{2n-10}N_2$.1. Diamine $C_{10}H_{10}N_2$.

1. **1,2-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.2)** $C_{10}H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot NH_2$. B. Aus 2-Nitroso-naphthylamin-(1) [bezw. Naphthochinon-(1.2)-imid-(1)-oxim-(2), Bd. VII, S. 718] durch Behandlung mit Schwefelammonium (HARDEN, A. 255, 156). Aus 2-Nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1258) mit salzsaurem Zinnchlorürlösung (LELLMANN, REMY, B. 19, 803). Aus 1-Nitro-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1313) in wäbr. Alkohol mit Zinnchlorürlösung (LAWSON, B. 18, 2427). Aus 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) $H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot N:N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2181) durch Kochen mit Zinnchlorür in wäbr. Alkohol (LA., B. 18, 800). Beim Behandeln von 1-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthylamin-(2) $H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ (Syst. No. 2181) mit Zinn und Salzsäure (GRIESS, B. 15, 2193). Aus dem durch Kuppelung von diazotiertem β -Naphthylamin mit β -Naphthylamin entstehenden Amino-azonaphthalin (Syst. No. 2181) mit Zinnchlorür in wäbr. Alkohol (LA., B. 18, 2425). Aus β -Naphthochinon-dioxim (Bd. VII, S. 718) mit Zinnchlorür in Alkohol (KOREFF, B. 19, 179). Beim Behandeln von Naphthylendiamin-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) mit Natriumamalgam (FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, B. 29, 1978). Aus Naphthylendiamin-(1.2)-sulfonsäure-(5) in Gegenwart von schwefliger Säure mit Natriumamalgam (GATTERMANN, SCHULZE, B. 30, 53). — Darst. Eine Benzoldiazoniumchloridlösung, dargestellt aus 93 g Anilin, 245 g 40%iger Salzsäure, 245 g Wasser und 71 g in wenig Wasser gelöstem Natriumnitrit, gießt man in die lauwarme Lösung von 143 g β -Naphthylamin in 1 l 90%igem Alkohol und fügt dann noch 45 g kristallisiertes Natriumacetat hinzu. Je 10 g des erhaltenen Benzolazo- β -naphthylamins löst man in 300 g kochender Essigsäure (1:5) und setzt allmählich Zinkstaub hinzu, bis die Lösung hellgelb geworden ist. Die kochende filtrierte Lösung läßt man in verd. Schwefelsäure fließen und zerlegt das ausgeschiedene Sulfat durch Kochen mit Sodalösung (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, B. 22, 1376). — Blättchen (aus heißem Wasser). F: 94° (LA.), 95° (GR.), 95–96° (BA., SCH.), 98,5° (LE., RE.; FR., KL.). Kp.,₄₅: 150–151° (Steighöhe der Dämpfe 85 mm) (E. ERDMANN, B. 36, 3461). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, schwerer in heißem Wasser; leicht oxydierbar; die wäbr. Lösung des salzsauren Salzes wird durch Eisenchlorid grün gefärbt (GR.). — Naphthylendiamin-(1.2) liefert bei der Reduktion durch Natrium und Isocamylalkohol 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.2) (S. 194) und äußerst wenig (nur qualitativ nachgewiesenes) 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.2) (BA., SCH.). Durch Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.2) mit einer konz. Lösung von Natriumdisulfid im Druckrohr auf 180–200° entsteht das Naphthopiazthiol der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4494) (HINSBERG, B. 23, 1393). Liefert, in einer wäbr. Lösung von Natriumacetat gelöst, mit SeO_2 das entsprechende

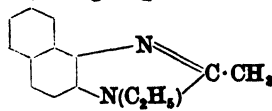


Naphthopiaselenol $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ N \end{smallmatrix} Se$ (Syst. No. 4494) (HL., B. 22, 866). Naphthylendiamin-(1.2) gibt mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd Benzal-naphthylendiamin (S. 199) (HL., KOLLER, B. 29, 1497). Beim Erhitzen von salzsaurem Naphthylendiamin-(1.2) mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd in starker Essigsäure erhält man Benzyl-phenyl-naphthimidazol $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N(CH_2 \cdot C_6H_5) \\ \diagup \diagdown \\ N \end{smallmatrix} C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3490) (HL., KOL., B. 29, 1502). Beim Kochen von Naphthylendiamin-(1.2) mit Benzil in Alkohol auf dem Wasserbade entsteht Diphenyl-naphthochinoxalin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N-C \cdot C_6H_5 \\ \diagup \diagdown \\ N-C \cdot C_6H_5 \end{smallmatrix}$ bzw. $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N=C \cdot C_6H_5 \\ \diagup \diagdown \\ N=C \cdot C_6H_5 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3495) (KOR.). Analog verläuft die Reaktion mit Phenanthrenchinon (KOR.). Naphthylendiamin-(1.2) wird von Oxalsäure-diäthylester in Dioxo-naphthochinoxalin-tetrahydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \cdot CO \\ \diagup \diagdown \\ NH \cdot CO \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3594) übergeführt (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 772); dieselbe Verbindung bildet sich auch beim Erhitzen von salzsaurem Naphthylendiamin-(1.2) mit Parabansäure (KÜHLING, B. 24, 3031). — Färben von Haaren durch Behandlung mit Naphthylendiamin-(1.2) und Oxydationsmitteln: Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 154652; C. 1904 II, 1078. — Salze: LAWSON, B. 18, 800. $C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure. — $2C_{10}H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen. — Pikrat. Gelbes kristallinisches Pulver. Fast unlöslich in Wasser.

Verbindung $C_{24}H_{20}N_4$, vielleicht $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N-CH_2-N \\ \diagup \diagdown \\ N-CH_2-N \end{smallmatrix} C_{10}H_8$; vgl. O. FISCHER,

B. 32, 246. — B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von Naphthylendiamin-(1.2) mit Formaldehydlösung (O. FISCHER, WRZESINSKI, B. 26, 2713). — Würfel (aus Alkohol + Benzol). F: 165°; leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol und Äther (O. F., W.). — $C_{24}H_{20}N_4 + 2HCl$. Nadeln (O. F., W.).

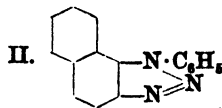
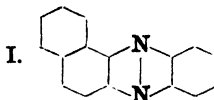
N²-Äthyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{12}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Man trägt Zinkstaub allmählich in eine Lösung von 10 g 1-[4-Sulfo-benzolazo]-2-äthylamino-naphthalin (Syst. No. 2181) in 300 g heißem Eisessig ein (O. FISCHER, *B.* 26, 193). In geringer Ausbeute aus 1-Benzolazo-2-äthylamino-naphthalin (Syst. No. 2181) durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (MELDOLA, LANE, *Soc.* 85, 1601). — Öl. — Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid das Äthyl-methyl-naphthimidazol der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3486) (M., L.). — $2C_{12}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbes Krystallpulver (O. F.).



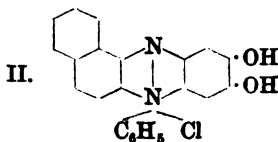
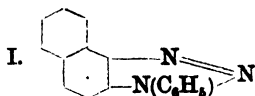
N¹-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot NH \cdot C_6H_5$.¹⁾

a) Präparat von Harden. *B.* Bei allmählichem Versetzen einer siedenden alkoh. Lösung von 4 g Naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1) (α -Nitroso- β -naphthylamin; Bd. VII, S. 717) mit 3,5 g salzsaurem Phenylhydrazin (HARDEN, *A.* 255, 161; vgl. NOELTING, GRANDMOUGIN, FREIMANN, *B.* 42, 1381). — Nadeln (aus Benzol). F: 161°; ziemlich leicht löslich in Wasser (H.).

b) Präparat von Noelting, Grandmougin, Freimann. *B.* Neben anderen Produkten bei der Reduktion der O-Alkylderivate oder des O-Acetylderivats des 2-Benzolazo-naphthols-(1) (Syst. No. 2119) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, GRANDMOUGIN, FREIMANN, *B.* 42, 1380; vgl. JACOBSON, *A.* 369, 5). — Körnige Krystalle (aus Benzol oder Alkohol). F: 170° (N., G., F.). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln fluorescieren schwach blau; die Salze werden von Wasser dissoziiert (N., G., F.). — Bei der Destillation mit Bleioxyd entsteht ang. Naphthophenazin (Formel I) (Syst. No. 3490) (N., G., F.). Mit salpetriger Säure entsteht das Phenyl-naphthotriazol der Formel II (Syst. No. 3811) (N., G., F.). Beim Erhitzen mit Benzil in Eisessiglösung entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 215° (N., G., F.). — Beim Kochen mit Benzoylchlorid bildet sich ein Benzoylderivat vom Schmelzpunkt 239° (N., G., F.). — $C_{16}H_{14}N_2 + HCl$ (N., G., F.). — $2C_{16}H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle (N., G., F.).



N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln einer mit Alkohol versetzten essigsäuren Lösung von 1-Benzolazo-2-anilino-naphthalin (Syst. No. 2181) mit Zinnchlorür (ZINCKE, LAWSON, *B.* 20, 1170). Beim Vermischen von 10 g 1-[4-Sulfo-benzolazo]-2-anilino-naphthalin (Syst. No. 2181), gelöst in 100 cem Alkohol und 10 cem Eisessig, mit der Lösung von 12 g Zinnchlorür in 20 cem Eisessig (WITT, *B.* 20, 573, 1184). — Nadeln und Blättchen (aus Alkohol). F: 138—140° (Z., L.), 136—137° (W., B. 20, 1184). — Bei der Destillation mit Bleioxyd entsteht ang. Naphthophenazin (Syst. No. 3490) (O. FISCHER, *B.* 26, 188). Liefert mit Essigsäure und Natriumnitrit das Phenyl-naphthotriazol der Formel I (Syst. No. 3811); dieser Körper entsteht auch bei der



Einw. von Isoamylnitrit auf freies N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2), während aus Isoamylnitrit und salzsaurem Phenyl-naphthylendiamin ein chlorhaltiger Körper entsteht (ZINCKE, CAMPBELL, *A.* 255, 348). Nitrose Gase (aus Arsenitrioxyd und gewöhnlicher Salpetersäure) erzeugen mit salzsaurem N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) in Eisessig einen Körper $C_{16}H_{13}O_2N_4$ (?) (Z., C., *A.* 255, 351). Beim Erhitzen von salzsaurem N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit 4,5-Dioxy-benzochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 377) in Alkohol entsteht das Dioxy-ang.-naphthophenazin-chlorphenylat der Formel II (Syst. No. 3541) (KEHRMANN, PRAGER, *B.* 40, 1236). — $C_{16}H_{13}N_4 + HCl$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Eisessig). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (Z., L.).

Verbindung $C_{16}H_{13}O_2N_4$ (?). *B.* Man übergießt 1 Teil salzsaures N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit 10—12 Teilen Eisessig, leitet unter Kühlung nitrose Gase (aus Arsenitrioxyd und roher Salpetersäure) ein, bis völlige Lösung erfolgt ist, und läßt dann stehen (ZINCKE, CAMPBELL, *A.* 255, 351). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 207—208°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Eisessig oder Benzol. — Zinnchlorür erzeugt eine Base $C_{16}H_{13}N_4$ (S. 198).

¹⁾ Zur Frage der Identität der beiden unter a) und b) beschriebenen Präparate vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von MORGAN, GODDEN (*Soc.* 97, 1721) und von CHARBIER (*R. A. L.* [6] 4, 314).

Verbindung $C_{16}H_{12}N_4$. *B.* Durch Reduktion der Verbindung $C_{16}H_{12}O_2N_4$ (?) (S. 197) mit Zinnchlorür in Alkohol (Z., C., A. 255, 352). — Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 193—194°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig. — Benzaldehyd erzeugt bei 130° eine Verbindung $C_{22}H_{16}N_4$. — $C_{16}H_{12}N_4 + HCl$. Nadeln oder Blättchen.

Monoacetylderivat der Verbindung $C_{16}H_{12}N_4$ (s. o.), $C_{16}H_{14}ON_4$. *B.* Durch Erwärmen der Verbindung $C_{16}H_{12}N_4$ mit Acetylchlorid (Z., C., A. 255, 353). — Nadeln (aus Alkohol). F: 260—261°. In heißem Alkohol schwerer löslich als das Diacetylderivat. Leicht löslich in Essigsäure.

Diacetylderivat der Verbindung $C_{16}H_{12}N_4$ (s. o.), $C_{30}H_{18}O_2N_4$. Aus der Verbindung $C_{16}H_{12}N_4$ bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat, neben der Monoacetylverbindung (Z., C., A. 255, 353). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 176—177°. Leicht löslich in Essigsäure.

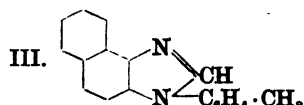
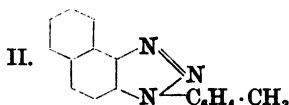
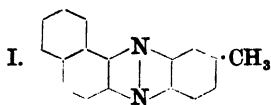
Verbindung $C_{22}H_{16}N_4$. *B.* Bei mehrstündigem Erhitzen der Verbindung $C_{16}H_{12}N_4$ mit Benzaldehyd auf 130—140° (Z., C., A. 255, 354). — Gelbe Nadeln. F: 137—139°. Schwer löslich in Benzin, leicht in Benzol.

N³(p)-[5-Chlor-2,4-dinitro-phenyl]-naphthylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{11}O_2N_4Cl = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl(NO_2)_2$. *B.* Aus Naphthylendiamin-(1.2) und 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) (NIETZKI, VOLLENBRUCK, B. 37, 3888). — Braunrote Blättchen. F: 232°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Amylalkohol und Xylol.

N¹-Methyl-N²-phenyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{17}H_{15}N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N³-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Methyljodid und Methylalkohol bei 100° (O. FISCHER, B. 26, 189). — Blättchen (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol.

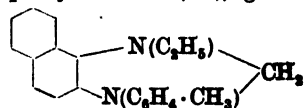
N¹-Äthyl-N²-phenyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{18}H_{17}N_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen von 40 g N³-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit 20 g Äthylbromid und 120 ccm absol. Alkohol auf 100° (O. FISCHER, B. 26, 189). — Nadeln (aus Alkohol); Tafeln (aus Äther). F: 71°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Ligroin und Benzol. — $C_{18}H_{17}N_2 + HBr$. Blättchen. F: 221°.

N³-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{17}H_{15}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 1-Benzolazo-2-p-toluidino-naphthalin (Syst. No. 2181) mit Zinnchlorür und Eisessig (O. FISCHER, B. 25, 2846). — Nadeln (aus Ligroin). F: 146—147° (O. Fr., B. 25, 2846; 27, 2777). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (O. Fr.,



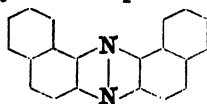
B. 25, 2846). — Beim Destillieren mit Bleioxyd entsteht das Methyl-ang-naphthophenazin der Formel I (Syst. No. 3490) (O. Fr., B. 27, 2777). Bei Einw. von Natriumnitrit in Eisessig bildet sich das p-Tolyl-naphthotriazol der Formel II (Syst. No. 3811) (ULLMANN, KOGAN, A. 332, 103). Mit Formaldehyd entsteht das p-Tolyl-naphthimidazol der Formel III (Syst. No. 3486) (O. Fr., B. 27, 2777).

N¹-Äthyl-N²-p-tolyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{18}H_{17}N_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei 20-stdg. Kochen von 25 g N³-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2), gelöst in wenig absol. Alkohol, mit 18 g Äthylbromid bei 15 cm Überdruck (O. FISCHER, FRITZWEILER, B. 27, 2778). — Nadeln (aus Alkohol). F: 68°. — Mit Formaldehyd entsteht das Äthyl-p-tolyl-naphthimidazoldihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3485).



N³-p-Tolyl-N¹-benzyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{24}H_{21}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Erhitzen von N³-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Benzylchlorid in absol. Alkohol am Rückflußkühler (O. FISCHER, FRITZWEILER, B. 27, 2779). — Prismen (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in den meisten üblichen Lösungsmitteln. — $C_{24}H_{21}N_2 + HCl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 204°.

N¹-β-Naphthyl-naphthylendiamin-(1.2), 1-Amino-[di-naphthyl-(2)-amin] $C_{20}H_{15}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_{10}H_6$. *B.* Aus 1-Benzolazo-2-β-naphthylamino-naphthalin (Syst. No. 2181) in Pyridin und Alkohol mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ und Zinkstaub (O. FISCHER, EILLES, J. pr. [2] 79, 567). — Nahezu farblose Prismen (aus Xylol). — Gibt beim Destillieren über Bleioxyd das symm.-diang. Dinaphthazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3493).



N¹ oder N²-Benzal-naphthylendiamin-(1.2) $C_{17}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. Naphthylendiamin-(1.2), gelöst in wenig Alkohol, und 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd unter Kühlung (HINSBERG, KOLLER, *B.* 29, 1499). — Gelbe Kryställchen (aus Alkohol). *F:* 156—157°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Natriumhypobromit erzeugt Phenyl-naphthimidazol (Syst. No. 3490).

N²-Phenyl-N¹-benzal-naphthylendiamin-(1.2) $C_{23}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ oder vielleicht auch Diphenyl-naphthimidazoldihydrid $C_{23}H_{18}N_2 = C_{10}H_6 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Bei 15—20 Minuten langem Erwärmen von N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Benzaldehyd und einigen Tropfen Alkohol auf 50—70° (O. F., *B.* 25, 2828). — Schwefelgelbe prismatische Nadeln (aus Alkohol). *F:* 138°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. — Wird durch Kochen mit Säuren in Benzaldehyd und N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) zerlegt.

N²-Phenyl-N¹-salicylal-naphthylendiamin-(1.2) $C_{23}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ oder vielleicht auch Phenyl-[2-oxy-phenyl]-naphthimidazoldihydrid $C_{23}H_{18}ON_2 = C_{10}H_6 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *B.* 25, 2826. — *B.* Bei kurzem Erwärmen von N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Salicylaldehyd und etwas Alkohol (O. F., *B.* 25, 2829). — Rote filzige Nadeln (aus Alkohol). *F:* 139°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol.

N²(P) - [5 - Chlor - 2.4 - dinitro - phenyl] - N¹(P) - acetyl - naphthylendiamin - (1.2) $C_{18}H_{13}O_4N_4Cl = (O_2N)_2C_6H_3Cl \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N²(?)-[5-Chlor-2.4-dinitrophenyl]-naphthylendiamin-(1.2) und Acetanhydrid (NIETZKI, VOLLENBRUCK, *B.* 37, 3888). — Gelbe Nadeln. Löslich in Nitrobenzol.

N¹-Phenyl-N²-acetyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{18}H_{15}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (*F:* 170°) und siedendem Acetanhydrid (NOELTING, GRANDMOUGIN, FREIMANN, *B.* 42, 1381). — Blättchen (aus Alkohol). *F:* 200°.

N²-β-Naphthyl-N¹-acetyl-naphthylendiamin-(1.2), 1-Acetamino-[di-naphthyl-(2)-amin] $C_{22}H_{19}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei gelindem Erwärmen von N²-β-Naphthyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, EILLES, *J. pr.* [2] 79, 568). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). *F:* 214°.

N,N'-Diacetyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus Naphthylendiamin-(1.2) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (LAWSON, *B.* 18, 801). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 234°.

N²-p-Tolyl-N¹-benzyl-N¹ oder N²-acetyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{26}H_{21}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$ oder $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N²-p-Tolyl-N²-benzyl-naphthylendiamin-(1.2) (S. 198) und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (O. FISCHER, FRITZWEILER, *B.* 27, 2779). — Tafeln (aus absol. Alkohol). *F:* 162°.

N,N'-Dipropionyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{16}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. Prismen (aus Alkohol). *F:* 191—192°; unlöslich in Äther und Ligroin, leicht löslich in den übrigen warmen Lösungsmitteln (BISTRZYCKI, ULFFERS, *B.* 23, 1880).

N²-Palmitoyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{36}H_{46}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von N-Palmitoyl-4-nitro-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1314) (SULZBERGER, D. R. P. 188909; C. 1907 II, 1668). — Weißes kristallinisches Pulver; fühlt sich fettig an. In Alkohol, Benzol, Chloroform leicht löslich, unlöslich in warmem Äther und Petroläther. — Die Diazverbindung gibt mit Aminen und Phenolen fettähnliche Azofarbstoffe.

N¹ oder N²-Benzoyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{17}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Schmelzen von 1 Tl. salzsaurem Naphthylendiamin-(1.2) mit 2 Tln. Benzoesäureanhydrid (LAWSON, *B.* 18, 801). — Krystallpulver (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 280°.

N,N'-Dibenzoyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{24}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus Naphthylendiamin-(1.2) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (HINSBERG, UDRÁNSZKY, *A.* 254, 256). — Blättchen. *F:* 291°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

N-Phenyl-N'-[3-amino-naphthyl-(1)]-harnstoff $C_{20}H_{15}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. GOLDSCHMIDT, ROSSELL, *B.* 23, 502. — *B.* Neben [Naphthyl-(1.2)]-bis-(ω-phenyl-harnstoff) (S. 200) aus Naphthylendiamin-(1.2) und Phenylisocyanat (HAMBERGER, SCHIFFELIN, *B.* 22, 1377). — Krystallkörner (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 335° (*B.*, SCH.).

N-Phenyl-N'-[1-amino-naphthyl-(2)]-harnstoff $C_{20}H_{15}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von N-Phenyl-N'-[1-benzolazo-naphthyl-(2)]-harnstoff $C_8H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2181) mit salzsaurem Zinn-

chlorurlösung (GOLDSCHMIDT, ROSELL, B. 23, 502). — Nadelchen (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 290°.

[Naphthylen-(1.2)]-bis-[ω -phenyl-harnstoff] $C_{24}H_{20}O_2N_4 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Neben N-Phenyl-N'-[2-amino-naphthyl-(1)]-harnstoff (S. 199) aus Naphthylendiamin-(1.2) und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, B. 22, 1377). — Unlöslich in Alkohol und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer löslich in Äther und Benzol.

[Naphthylen-(1.2)]-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{24}H_{20}N_4S_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.2) und Allylsenföf (Bd. IV, S. 214) (LELLMANN, B. 19, 808). — Nadeln (aus Alkohol).

[Naphthylen-(1.2)]-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{24}H_{20}N_4S_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.2) und Phenylsenföf (Bd. XII, S. 453) (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, B. 22, 1377). — Nadeln. Schmilzt bei 355–360° unter Zersetzung.

N-[2-Amino-phenyl]-N'-[1(P)-amino-naphthyl-(2P)]-4.6-dinitro-phenylen-diamin-(1.3) $C_{22}H_{16}O_4N_6 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus N⁴(?)-[5-Chlor-2.4-dinitro-phenyl]-naphthylendiamin-(1.2) (S. 198) und o-Phenyldiamin (NIETZKI, VOLLENBRUCK, B. 37, 3890). — Braungelbe Blättchen. F: 259°. Löslich in Xylol.

N.N'-Bis-[1(P)-amino-naphthyl-(2P)]-4.6-dinitro-phenyldiamin-(1.3) $C_{22}H_{16}O_4N_6 = (H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH) \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.2) und 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) (NIETZKI, VOLLENBRUCK, B. 37, 3888). — Krystalle (aus Pyridin). F: ca. 300°. — Diacetylderivat: sehr wenig löslich.

N¹ oder N²-Nitroso-N¹-äthyl-N²-phenyl-naphthylendiamin-(1.2) $C_{12}H_{11}ON_2 = C_2H_5 \cdot N(NO) \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5$ oder $C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. B. Aus N¹-Äthyl-N²-phenyl-naphthylendiamin-(1.2) und Natriumnitrit in alkoholisch-essigsaurer Lösung (O. FISCHER, B. 26, 190). — Tafeln (aus Alkohol). F: 145–146°.

2. 1.3-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.3) $C_{10}H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 1.3-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 557) mit Zinn und Salzsäure (URBAN, B. 20, 973). Bei 3-stdg. Erhitzen von 4-Amino-naphthol-(2) (Syst. No. 1858) mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 150° (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1953). Durch Erhitzen der Natriumsalze der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 270) oder der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) mit Ammoniak und Salmiak auf 160° bis 180° (KALLE & Co., D. R. P. 89061; *Frdl.* 4, 598). Beim Erhitzen von 1.3-Diamino-naphthalin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) auf 100° (ATKINSON, THORPE, Soc. 89, 1922). Aus β -Imino- γ -phenyl-buttersäure-nitril (Bd. X, S. 699) mittels konz. Schwefelsäure (BEST, THORPE, Soc. 95, 14). — Blättchen. F: 96° (Fr.; A., Tr.). — $C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl$. Unlöslich in Äther, sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol (U.). — Sulfat. Nadelchen. Ziemlich schwer löslich in Wasser (K. & Co.).

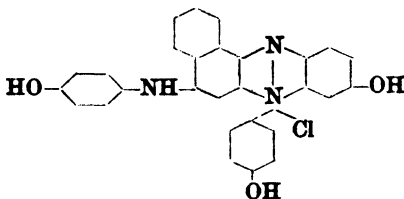
N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{22}H_{18}N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 150–170° (BAYER & Co., D. R. P. 75296; *Frdl.* 3, 501). Durch Erhitzen von N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 150–170° (B. & Co., D. R. P. 78854; *Frdl.* 4, 597). Durch 4-stdg. Erhitzen von 1 Tl. des Natriumsalzes der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 270) mit 4 Tln. Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf 150–170° (B. & Co., D. R. P. 77866; *Frdl.* 4, 595). — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 75296). — Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 78497, 86224; *Frdl.* 4, 426, 436. — Hydrochlorid. Schwach gelb gefärbte Nadeln oder Blättchen (B. & Co., D. R. P. 75296).

N¹-Phenyl-N²-p-tolyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{23}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim 4–5-stdg. Erhitzen von N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 150–170° (BAYER & Co., D. R. P. 78854; *Frdl.* 4, 597). — Öl. Sehr leicht löslich in warmem Alkohol mit grüner Fluorescenz. — Bei der Kondensation mit 4-Nitroso-dimethylanilin entsteht ein blauvioletter basischer Farbstoff. — Hydrochlorid. Gelbe Nadelchen oder Blättchen. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in warmem Alkohol und Eisessig.

N.N'-Di-p-tolyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{24}H_{22}N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 75296; *Frdl.* 3, 501). — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 75296). — Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 78497; *Frdl.* 4, 426. — Hydrochlorid. Schwach gelb gefärbte Nadeln oder Blättchen (B. & Co., D. R. P. 75296).

N.N'-Diacetyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Essigsäure). F: 263°; schwer löslich in Alkohol (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1953).

3. **1.4-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.4)** $C_{10}H_8N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. *B.* Aus 4-Nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1259) mit Zinn und Salzsäure (LIEBERMANN, A. 183, 241). Durch Kochen von 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) (Syst. No. 2180) mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, B. 22, 1381) oder mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ (GRANDMOUGIN, B. 39, 3562). Aus 4-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthylamin-(1) (Syst. No. 2180) mit Zinn und Salzsäure (GRIESS, B. 15, 2192). Durch Reduktion von 4-[Naphthalin-(1)-azo]-naphthylamin-(1) (Syst. No. 2180) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (PERKIN, A. 187, 359). Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.4)-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) im Wasserstoffstrom auf 200° (THORPE, Soc. 91, 1009). — Nadeln oder Prismen (aus heißem Wasser). F: 120° (GRI.). Siedet fast unzersetzt im Wasserstoffstrom (P.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform (GRI.) und Benzol (P.). — Oxydiert sich rasch an der Luft (P.). Gibt bei der Oxydation gleich dem p-Phenylendiamin ein tiefes und echtes Braun (GRA.). Die wäBr. Lösung des salzsauren Salzes gibt mit Eisenchlorid oder anderen Oxydationsmitteln eine grüne Färbung und in konz. Lösungen einen grünen, flockigen Niederschlag (P.; L.). Versetzt man eine stark salzsaure Lösung der Base mit Eisenchlorid, so scheidet sich sofort α -Naphthochinon (Bd. VII, S. 724) ab (GRI.). Dieses entsteht auch beim Kochen mit Chromsäurelösung (L.). Beim Versetzen der Lösung in überschüssiger Salzsäure mit Chlorkalklösung fällt Naphthochinon-(1.4)-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 727) aus (FRIEDLÄNDER, BÖCKMANN, B. 22, 590). Naphthylendiamin-(1.4) liefert mit Natrium und Isoamylalkohol nur 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylendiamin-(1.4) (S. 194) (BA., SCH.). Gibt beim Kochen mit Oxalester [Naphthyl-(1.4)]-bis-oxamidsäureäthylester (S. 202) (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 772). Beim Erhitzen von salzsaurem Naphthylendiamin-(1.4) mit p-Amino-phenol und Wasser auf 140° bildet sich N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4) (Syst. No. 1850) (KALLE & Co., D. R. P. 168115; C. 1906 I, 1305). Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.4) mit p-Amino-phenol und Salzsäure in Gegenwart eines Oxydationsmittels entsteht ein Rosindulinfarbstoff nebenstehender Formel (Syst. No. 3772) (KALLE & Co., D. R. P. 158077, 158100; C. 1905 I, 484). — Verwendung des Naphthylendiamins (1.4) bzw. seiner Acetylverbindung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farb., D. R. P. 67426; *Frdl.* 3, 557; D. R. P. 79952; *Frdl.* 4, 729; vgl. auch: H. F., D. R. P. 68022; *Frdl.* 3, 561; BAYER & Co., D. R. P. 117972; C. 1901 I, 550. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Soc. St. Denis, VIDAL, D. R. P. 90369; *Frdl.* 4, 1051. — $C_{10}H_8N_2 + 2HCl$. Tafeln (aus Wasser). Mäßig löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol (P.). — $C_{10}H_8N_2 + H_2SO_4$. Krystallpulver. Fast unlöslich in kaltem Wasser (P.).



N.N'-Dimethyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{12}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei der Reduktion von N.N'-Dimethyl-4-nitroso-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1258) durch Zinnchlorür (FRIEDLÄNDER, WELMANS, B. 21, 3125). Beim Erwärmen von N.N'-Dimethyl-4-[4-sulfo-benzolazo]-naphthylamin-(1) (Syst. No. 2180) mit Zinnchlorür und Salzsäure (F., W.). Beim Behandeln von 4.4'-Bis-dimethylamino-1.1'-azo-naphthalin $(CH_3)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 2180) mit salzsaurem Zinnchlorür (COHN, M. 16, 801). — Flüssig. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (F., W.).

N-Äthyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{12}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Reduktion von Naphthochinon-(1.4)-äthylimid-oxim (bzw. N-Äthyl-4-nitroso-naphthylamin-(1), Bd. VII, S. 728) (KOCK, A. 243, 312). Aus 4-Benzolazo-1-äthylamino-naphthalin $C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 2180) mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAMBERGER, GOLDSCHMIDT, B. 24, 2471). — Öl. — $C_{12}H_{14}N_2 + 2HCl$. Blättchen. Schmilzt bei 193° unter Zersetzung (BAMBERGER, Privatmitteilung; vgl. 3. Auflage dieses Handbuches, Bd. IV, S. 921); F: 152° (KOCK). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (K.). — Pikrat $C_{12}H_{14}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Rotbraune Nadeln (aus Wasser). F: 180° . Schwer löslich in Wasser und Alkohol (K.).

N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{11}H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion von Naphthochinon-(1.4)-anil-oxim (bzw. N-Phenyl-4-nitroso-naphthylamin-(1), Bd. XII, S. 210) mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Schwefelammonium (WACKER, A. 243, 305) oder mit Zinkstaub und Eisessig (O. FISCHER, A. 286, 183). — Blätter (aus Benzol). F: 148° (W.; O. F.). — Wird von HgO zu Naphthochinon-(1.4)-imid-anil (Bd. XII, S. 209) oxydiert (O. F.).

N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{16}H_{12}N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Behandeln von Naphthochinon-(1.4)-dianil (Bd. XII, S. 210) mit alkoh. Eisessig und Zink (O. FISCHER, HEFF, A. 256, 255). — Prismen (aus Alkohol). F: 144° .

N- α -Naphthyl-naphthylendiamin-(1.4), 4-Amino-[di-naphthyl-(1)-amin] $C_{20}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Beim Behandeln von 4-Nitroso-[di-naphthyl-(1)-amin] (Bd. XII, S. 1228) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung oder mit Schwefelammon (WACKER, A. 243, 303). — Krystalle (aus Benzol). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin und Petroläther.

N-Phenyl-N'-bensal-naphthylendiamin-(1.4) $C_{23}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch 1–2-stdg. Erhitzen von N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 100° (O. FISCHER, A. 286, 184). — Grünlichgelbe Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 109°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol.

N-Phenyl-N'-[3-nitro-benzal]-naphthylendiamin-(1.4) $C_{23}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) und 3-Nitro-benzaldehyd (O. F., A. 286, 185). — Rote Blättchen. F: 169°.

N-Phenyl-N'-[4-nitro-benzal]-naphthylendiamin-(1.4) $C_{23}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) und 4-Nitro-benzaldehyd (O. F., A. 286, 185). — Dunkelrote Blättchen. F: 168°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit braunroter Farbe.

Chinon-mono-[4-amino-naphthyl-(1)-imid] $C_{16}H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N:C_6H_4:O$. Vgl. das Indophenol $C_{16}H_{12}ON_2$, Bd. XII, S. 1221.

N-Phenyl-N'-salicylal-naphthylendiamin-(1.4) $C_{23}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) und Salicylaldehyd (O. FISCHER, A. 286, 185). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 135°.

N-Acetyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{15}H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von N-Acetyl-4-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1260) mit Zinn und Salzsäure (LIEBERMANN, A. 183, 239). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: LEONHARDT & Co., D. R. P. 121667; C. 1901 II, 76. — Salze: LIE. $C_{15}H_{12}ON_2 + HCl$. Nadeln. — $2C_{15}H_{12}ON_2 + H_2Cr_2O_7$. Orange gelbe Nadeln. Wenig löslich in Wasser. — Pikrat $C_{15}H_{12}ON_2 + C_6H_8O_7N_2$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

N,N-Dimethyl-N'-acetyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{14}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N,N-Dimethyl-naphthylendiamin-(1.4) und Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, WELMANS, B. 21, 3125). — Blättchen. F: 194–195°. Schwer löslich in Wasser, Äther und Ligroin, leicht in Alkohol und Eisessig.

N-Phenyl-N'-acetyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{18}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) und Essigsäureanhydrid in Benzol (O. FISCHER, A. 286, 184). — Blättchen. F: 192°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Ligroin.

N,N'-Diacetyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Bei 20 Minuten langem Erhitzen von salzsauerm N-Acetyl-naphthylendiamin-(1.4) mit der gleichen Menge Natriumacetat und der 4-fachen Menge Essigsäureanhydrid (KLEEMANN, B. 19, 334). — Krystalle (aus Eisessig). F: 303–304°. Fast unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Eisessig.

N-Benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{17}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von N-Benzoyl-4-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1260) mit Zinn und Salzsäure (EBELL, A. 208, 326). — Nadeln. F: 186°. Schwer löslich in kochendem Wasser, leicht in Alkohol. — $C_{17}H_{14}ON_2 + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{17}H_{14}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{17}H_{14}ON_2 + HNO_3$. Warzen. In Wasser und Alkohol wenig löslich. — Oxalat. Nadeln. Wenig löslich in Wasser und Alkohol.

N-Benzal-N'-benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{24}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von N-Benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) und Benzaldehyd in alkoh. Lösung (MORGAN, WOOTTON, Soc. 91, 1317). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196–197°.

N,N'-Dibenzoyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{22}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus Naphthylendiamin-(1.4) und Benzoylchlorid (WOHL, B. 36, 4150). — Krystalle (aus Eisessig). F: 280,5°. Leicht löslich in heißem Eisessig, sehr wenig in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, unlöslich in Petroläther.

[Naphthyl-(1.4)]-bis-oxamidsäureäthylester $C_{15}H_{12}O_4N_4 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus Oxalsäure-diäthylester und reinem Naphthylendiamin-(1.4) (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 773). — Nadeln (aus Alkohol). F: 203°. Ziemlich leicht löslich in Benzol.

[Naphthyl-(1.4)]-bis-oxamid $C_{14}H_{12}O_4N_4 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2)_2$. *B.* Bei eintägigem Stehen von [Naphthyl-(1.4)]-bis-oxamidsäureäthylester mit NH_3 (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 773). — Schmilzt nicht bei 300°. Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

N.N'-Bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff $C_{22}H_{18}N_4S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot NH]_2CS$. B. Beim Kochen von N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4) mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (O. FISCHER, A. 286, 185). — Sehr schwer lösliche Krystalle. F: 196°.

N-p-Tolyl-N'-[4-nitro- α -cyan-benzal]-naphthylendiamin-(1.4), [4-p-Toluidino-naphthyl-(1)]-[μ -cyan-asomethin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{22}H_{18}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot N:C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus Naphthochinon-(1.4)-p-tolylimid-oxim (bezw. N-p-Tolyl-4-nitroso-naphthylamin-(1), Bd. XII, S. 914) und 4-Nitro-benzylcyanid (Bd. IX, S. 456) in Alkohol durch Sodaaflösung (GNEHM, RÜBEL, J. pr. [2] 64, 505). — Violette Blätter (aus Benzol); braune Blätter (aus Alkohol). F: 218°. Leicht löslich in Äther, weniger in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Wird durch verd. Säuren gespalten.

N-Benzolsulfonyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{16}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Benzolsulfonyl-4-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1260) in Alkohol durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 87, 929). — Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 186—187°. — Gibt mit Salzsäure und Natriumnitrit ein Diazoniumsalz, das bei der Zersetzung mit Kaliumacetat die Anhydroverbindung des 1-Benzolsulfamino-naphthalin-diazoniumhydroxyds-(4) (Syst. No. 2203) liefert.

N'-Thionyl-N- α -naphthyl-naphthylendiamin-(1.4), 4-Thionylamino-[di-naphthyl-(1)-amin] $C_{20}H_{14}ON_2S = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot N:SO$. B. Aus N- α -Naphthyl-naphthylendiamin-(1.4) und Thionylchlorid in Benzol (FRANKE, B. 31, 2182). — Rote Krystalle. F: 120°. Sehr beständig.

N.N'-Dithionyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{10}H_8O_2N_2S_2 = C_{10}H_8(N:SO)_2$. B. Beim Kochen von 10 g salzsaurem Naphthylendiamin-(1.4) mit 10 g Thionylchlorid und 30 ccm Benzol (MICHAELIS, ERDMANN, B. 28, 2203). — Hellbräunliche Nadeln (aus Ligroin). F: 126°. Ziemlich leicht löslich in Benzol.

N'-Nitroso-N-benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) $C_{17}H_{13}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot NO$. Vgl. hierzu 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumhydroxyd-(4) $C_{17}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot N_2 \cdot OH$ nebst Derivaten (Syst. No. 2203).

N.N'-Diacetyl-2-nitro-naphthylendiamin-(1.4) $C_{14}H_{13}O_4N_2 = O_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Man rührt N.N'-Diacetyl-naphthylendiamin-(1.4) mit Eisessig zum dünnen Brei an, gibt so lange abgeblasene Salpetersäure (D: 1,48) hinzu, bis eine tiefblaue Lösung erfolgt, und fällt mit Eiswasser (KLEEMANN, B. 19, 335). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung gegen 295°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. — Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Phthalsäure. Löst sich in der Kälte in wässrigem oder alkoholischem Kali mit gelbroter Farbe; wird aus der Lösung durch Säuren unverändert gefällt. Wird bei längerer Einw. von alkoh. Kali unter Bildung von Ammoniak zersetzt.

4. **1.5-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.5)** $C_{10}H_8N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 1.5-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 558) mit Schwefelammonium (ZININ, J. pr. [1] 33, 29; A. 53, 361; 65, 329), mit Zinn und Salzsäure (HOLLEMAN, Z. 1865, 556; ERDMANN, A. 247, 360), mit Jodphosphor und Wasser (DE AGUIAR, B. 3, 32; 7, 306). Durch elektrolitische Reduktion von 1.5-Dinitro-naphthalin in eisessig-schwefelsaurer Lösung an Bleikathoden (MÖLLER, El. Ch. Z. 10, 201). Beim Erhitzen von 1 Teil 1.5-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 980) mit 10 Teilen käuflicher Ammoniaklösung auf 150° bis 180° und schließlich auf 250—300° (EWER & PICK, D.R.P. 45549; *Frdl.* 2, 276; vgl. auch LANGE, Ch. Z. 12, 856) oder mit Ammoniak und Ammoniumsulfat auf 125° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 117471; C. 1901 I, 349). Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit verd. Säuren auf höhere Temperatur (FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, B. 29, 1983). Neben 5-Amino-naphthol-(1) (Syst. No. 1858) beim Erhitzen von α -Naphthol mit Natriumamid und Naphthalin auf Temperaturen oberhalb 190° (SACHS, B. 29, 3021; D.R.P. 181333; C. 1907 I, 1651). Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von α -Naphthylamin mit Natriumamid und Naphthalin auf 230° (S.). Bei 1-stdg. Erhitzen von Naphthalin mit Natriumamid und Phenol auf 220° (S.). — *Darst.* Man erhitzt je 4 g 1.5-Dinitro-naphthalin vorsichtig mit 32 g Zinnchlorür und 40 ccm rauchender alkoh. Salzsäure (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 774). Reinigung des technischen Produktes: BUCHERER, UHLMANN, J. pr. [2] 80, 212. — Prismen (aus Äther). F: 189,5°; sublimiert fast unzersetzt; leicht löslich in Äther, Chloroform und heißem Alkohol, ziemlich in heißem Wasser, fast gar nicht in kaltem (DE A., B. 7, 307). — Die in Wasser suspendierte Base gibt mit Eisenchlorid eine bläuviolette Färbung und nach einiger Zeit einen eben solchen Niederschlag (DE A., B. 7, 306). Die verdünnte alkoholische Lösung wird auf Zusatz eines Tropfens Isoamylnitrit und von 1—2 Tropfen Salzsäure vorübergehend blau bis violettblau gefärbt (ER.). Liefert mit rauchender Schwefelsäure bei 100—110° Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) (BU., UH.). Kocht man Naphthylendiamin-(1.5) mit Natriumsulfidlösung und behandelt das Reaktionsprodukt mit Alkali, so werden 5-Amino-naphthol-(1) (Syst. No. 1858) und 1.5-Dioxy-naphthalin

erhalten (Bv., *J. pr.* [2] 69, 84; 70, 348). Das salzsaure Salz entwickelt beim Erwärmen mit Benzaldehyd auf 100° keine Salzsäure (LADENBURG, B. 11, 1651). Läßt sich durch Diazotierung und Hinzufügen der Tetrazolösung zu einer heißen salzsauren Kupferchlorurlösung in 1,5-Dichlor-naphthalin überführen (Eb.). — Verwendung zur Darstellung von wasserlöslichen Indulinfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 56112; *Frdl.* 3, 327. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 39954, 75743, 93304; *Frdl.* 1, 525; 4, 698, 714; D. R. P. 130475, 140955; C. 1902 I, 1139; 1903 I, 1008; CASSELLA & Co., D. R. P. 71329; *Frdl.* 3, 551. — $C_{10}H_{10}N_2 + 2 HCl$. Nadeln (Ho.). — $C_{10}H_{10}N_2 + 2 HI$. Täfelchen (DE A., B. 3, 33). — $C_{10}H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Fast unlöslich in verd. Schwefelsäure, Alkohol und Äther (DE A., B. 3, 33). — Oxalat $C_{10}H_{10}N_2 + C_2H_2O_4$. Tafeln (aus Wasser) (DE A., B. 7, 311).

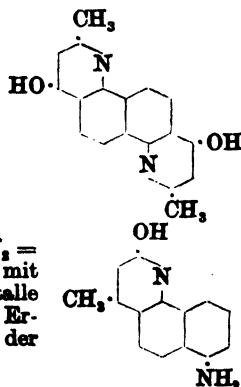
N.N'-Dibenzoyl-naphthylendiamin-(1.5) $C_{24}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. F: 350° (SACHS, B. 39, 3024).

Naphthylen-(1.5)-bis-oxamidsäure $C_{14}H_8O_6N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CO_2H)_2$. B. Aus dem Diäthylester (s. u.) und Natronlauge (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 774). — Schmilzt bei 235° unter Aufschäumen. — $Na_2C_{14}H_6O_6N_2$. Sehr schwer löslich.

Diäthylester $C_{16}H_{18}O_4N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.5) und Oxalsäurediäthylester (R. ME., MÜ., B. 30, 774). — Nadeln (aus Alkohol). F: $206-208^\circ$

Diamid, Naphthylen-(1.5)-bis-oxamid $C_{14}H_{10}O_4N_4 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Diäthylester (s. o.) und Ammoniak (R. ME., MÜ., B. 30, 774). — Nadeln (aus kochendem Alkohol). Schmilzt nicht bei 300° .

Naphthylen-(1.5)-bis- $[\beta$ -imino-buttersäure-äthylester] bzw. **Naphthylen-(1.5)-bis- $[\beta$ -amino-crotonsäure-äthylester]** $C_{22}H_{20}O_6N_2 = C_{10}H_6[N \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$ bzw. $C_{10}H_6[NH \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.5) und Acetessigester bei Zimmertemperatur (FINGER, SPITZ, *J. pr.* [2] 79, 446). — Blättchen (aus Alkohol). F: $178-179^\circ$. — Liefert beim Erhitzen auf 240° die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3541).



N.N'-Bis-[acetoacetyl]-naphthylendiamin-(1.5) $C_{18}H_{14}O_4N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.5) mit Acetessigester bei 160° (FINGER, SPITZ, *J. pr.* [2] 79, 447). — Kristalle (aus Acetessigester). Zersetzt sich, ohne zu schmelzen. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 160° das Benzochinolininderivat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3425).

N-Benzolsulfonyl-naphthylendiamin-(1.5) $C_{16}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Benzolsulfonyl-5-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1260) durch Reduktion mit Eisen und Eisessig (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 8). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161° .

5. 1.6-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.6) $C_{10}H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 1.6-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 559) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (KEHRMANN, MATIS, B. 31, 2419). Durch Reduktion von 5-Nitro-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1314) mit Eisenfeilspänen und Essigsäure (FRIEDLÄNDER, SZYMANSKI, B. 25, 2080). Aus Naphthylendiamin-(1.6)-disulfonsäure-(4.8) (Syst. No. 1924) und Natriumamalgam (FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, B. 29, 1981). Neben Naphthylendiamin-(2.3) bei 2-stdg. Erhitzen von β -Naphthylamin mit Natriumamid und Naphthalin auf 230° (SACHS, B. 39, 3021). — Nadeln (aus Wasser). F: 77.5° (F., Sz.). Schwer löslich in kaltem Wasser und in Äther, leicht in heißem Wasser, Alkohol und Benzol (F., Sz.). Die wäßr. Lösung fluoresciert blau (F., Sz.). — Hydrochlorid. Fast farblose Nadelchen (K., M.). — $C_{10}H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Schwer lösliche Nadeln (F., Sz.).

N.N'-Diacetylderivat $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Acetylieren von Naphthylendiamin-(1.6) (SACHS, B. 39, 3022). — F: 263.5° .

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{24}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Naphthylendiamin-(1.6) durch Benzoylieren (SACHS, B. 39, 3022). — Tafeln (aus Alkohol oder starker Essigsäure). F: 265° . Unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol.

6. 1.7-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.7) $C_{10}H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 8-Nitro-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1315) mit Zinn und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, SZYMANSKI, B. 25, 2082). Entsteht neben 7-Amino-naphthol-(1) (Syst. No. 1858) beim Erhitzen von 1.7-Dioxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 443) mit konz.

Ammoniak auf 200—210° (FRIEDLÄNDER, ZINBERG, B. 29, 41). — Blättchen (aus Benzol); Nadeln (aus Wasser). F: 117,5°; leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Wasser, sehr schwer in Äther und Ligroin (F., Sz.). Eisenchlorid färbt die wäbr. Lösung violett (F., Sz.).

N.N'-Diacetylderivat $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_8(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Rhomboeder (aus Alkohol). F: 213° (F., Sz., B. 25, 2083).

7. 1.8-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(1.8) $C_{10}H_8N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 1.8-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 559) mit Jodphosphor und Wasser (DE AGUIAR, B. 7, 309; R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 775). Durch elektrolytische Reduktion von 1.8-Dinitro-naphthalin in eisessig-schwefelsaurer Lösung an Bleikathoden (MÖLLER, *El. Ch. Z.* 10, 222). Aus 4-Brom-1.8-dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 562) bei energischer Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (ULLMANN, CONSONNO, B. 35, 2806). Beim Behandeln von 4.5-Dinitro-naphthoesäure-(1) (Bd. IX, S. 654) mit Zinn und Salzsäure (ERSTRAND, B. 20, 1353; J. pr. [2] 38, 262). Durch Erhitzen von 1.8-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 981) mit Ammoniak auf 150—180° und schließlich auf 250—300° (ERMANN, A. 247, 363). — Das technische Naphthylendiamin-(1.8) kann durch Umkrystallisieren aus etwa 30%igem Alkohol oder durch Destillation im Vakuum gereinigt werden (SACHS, A. 365, 83 Anm.).

Krystalle (aus wäbr. Alkohol). F: 66,5° (DE A., B. 7, 310). Kp_{12} : ca. 205° (SA., A. 365, 83 Anm.). Sublimierbar (DE A., B. 7, 310). Bräunt sich allmählich auch bei Licht- und Luftabschluß (SA.). In Wasser leichter, in Chloroform schwerer löslich als Naphthylendiamin-(1.5), in Alkohol und Äther in allen Verhältnissen löslich (DE A., B. 7, 310). Die freie Base gibt mit Eisenchlorid einen dunkelkastanienbraunen Niederschlag (DE A., B. 7, 311).

Durch Diazotierung von Naphthylendiamin-(1.8) in starker Salzsäure und Eintragen der Tetrazoverbindung in siedende salzsaure Kupferchlorürlösung entsteht 1.8-Dichlor-naphthalin (Bd. V, S. 544) (ER.). Durch Behandlung von schwefelsaurem Naphthylendiamin-(1.8) mit 1 Mol.-Gew. Kaliumnitrit erhält man 1.8-Azimino-naphthalin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3811) (DE A., B. 7, 315; vgl. SA., A. 365, 59).

Naphthylendiamin-(1.8) läßt sich durch Kochen mit Natriumdisulfatlösung und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Alkali in 8-Amino-naphthol-(1) (Syst. No. 1858) überführen (BUCHHEER, J. pr. [2] 70, 348). Beim Erhitzen mit Thionylchlorid in siedendem Benzol entsteht eine Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} SO(?)$

(S. 206) mit seleniger Säure in essigsaurer Lösung die Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} Se$ (Syst. No. 4494) (SA., A. 365, 149).

Aus Naphthylendiamin-(1.8) und Aceton entsteht Dimethylperimidindihydrid $C_{12}H_{16} \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C(CH_3)_2$ (Syst. No. 3485) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 122475; C. 1901 II, 447; vgl. SA., A. 365, 61). Salzsaures Naphthylendiamin-(1.8) entwickelt beim Erwärmen mit Benzaldehyd auf 100° Chlorwasserstoff (LADENBURG, B. 11, 1661). Naphthylendiamin-(1.8) liefert mit Diacetyl in Alkohol das Methylacetylperimidindihydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \begin{smallmatrix} CH_3 \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \cdot CH_3 \end{smallmatrix}$

(Syst. No. 3570) (SA., A. 365, 151). Acetylaceton gibt mit Naphthylendiamin-(1.8) Methylperimidin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot CH_3$ unter gleichzeitiger Bildung von Aceton, das bei einem Überschuß von Diamin mit diesem unter Bildung von Dimethylperimidindihydrid reagiert; in analoger Weise entstehen mit Benzoylaceton Methylperimidin und Acetophenon bzw. Methylphenylperimidindihydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C(CH_3) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3489) (SA., A. 365,

162). Naphthylendiamin-(1.8) gibt beim Kochen mit Ameisensäure Perimidin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} CH$ (Syst. No. 3486) (SA., A. 365, 83), mit Essigsäureanhydrid Methylperimidin (SA., B. 39, 3027). Beim Kochen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Chloressigsäure unter Zusatz von etwas Alkohol und Wasser bildet sich Oxymethylperimidin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot CH_2 \cdot OH$ (Syst. No. 3512) (SA., A. 365, 111). Beim Kochen von Naphthylendiamin-(1.8) mit überschüssiger Oxalsäure in wäbr. Lösung erhält man Perimidincarbonsäure $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3649), neben etwas Perimidin (SA., A. 365, 71, 102; vgl. DE A., B. 7, 131). Beim Verschmelzen von Naphthylendiamin-(1.8) mit überschüssiger entwässelter Oxalsäure bildet sich Perimidincarbonsäure, die bei weiterem Erhitzen der Schmelze auf 180° unter Abspaltung von CO_2 in Perimidin übergeht (SA., A. 365, 71, 103). Oxalsäurediäthylester liefert beim Erhitzen mit Naphthylendiamin-(1.8) Perimidincarbonsäurediäthylester (SA., A. 365, 68, 96; vgl. DE A., B. 7, 313; R. MEYER,

MÜLLER, B. 30, 776). Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Malonsäure liefert Methylperimidin neben einer Verbindung $C_{10}H_8ON_2$ (S. 207) (SA., A. 365, 72, 112), mit Malonsäurediäthylester Perimidinessigsäureäthylester $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3649) (SA., A. 365, 72, 115). Naphthylendiamin-(1.8) reagiert mit Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in Toluol oder Eisessig unter Bildung der Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 3653); beim Zusammenschmelzen der beiden Komponenten entsteht die Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \diagdown \\ C \end{smallmatrix} C_6H_4$ (Syst. No. 3576) (SA., A. 365, 117, 124; BAYER & Co., D.R.P. 202354; C. 1908 II, 1396). Naphthylendiamin-(1.8) gibt mit Phosgen (Bd. III, S. 13), Chlorameisensäure-äthylester oder Kohlensäurediäthylester sowie mit Kaliumcyanat und verd. Salzsäure das Oxo-perimidindihydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 3570) (SA., A. 365, 135). Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Orthokohlensäureäthylester (Bd. III, S. 5) auf 120–180° entsteht das Äthoxyperimidin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot O \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3512) (SA., A. 365, 137). Durch Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Ammoniumrhodanid (Bd. III, S. 149) erhält man Thion-perimidindihydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} CS$ (Syst. No. 3570) und Imino-

perimidindihydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C:NH$ (Syst. No. 3570) (SA., A. 365, 142). Durch Einw. von Schwefelkohlenstoff auf Naphthylendiamin-(1.8) in alkoh. Lösung oder beim Kochen der Base mit xanthogensaurem Kalium in Essigsäure bildet sich Thion-perimidindihydrid (SA., A. 365, 141). Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Allylsenöl (Bd. IV, S. 214) erhält man je nach den Versuchsbedingungen N-Allyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff (S. 207) oder Thion-perimidindihydrid (SA., A. 365, 147). Mit Phenylsenöl (Bd. XII, S. 453) entsteht N-Phenyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff (S. 207) oder das Phenyliminoperimidindihydrid $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C:N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3570) (SA., A. 365, 144). Naphthylendiamin-(1.8) gibt mit Acetessigester ohne Lösungsmittel bei Siedetemperatur das Acetonylperimidin $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (Syst. No. 3571), bei gewöhnlicher

Temperatur die Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3648) und in heißer wäßrig-salzsaurer Lösung Methylperimidin neben Essigsäureäthylester (SA., A. 365, 156). Der durch Kombination von 1 Mol. Naphthylendiamin-(1.8) mit 2 Mol. diazotierter Sulfanilsäure gebildete Disazofarbstoff läßt sich durch Reduktion mit Zink und Salzsäure und darauffolgende Oxydation an der Luft in Naphthazarin¹⁾ (Bd. VIII, S. 412) überführen (FRIEDLÄNDER, SILBERSTEIN, M. 23, 518). Mit Isatin (Syst. No. 3206) reagiert Naphthylendiamin-(1.8) unter Bildung der Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \diagdown \\ C_6H_4 \end{smallmatrix} NH$ (Syst. No. 3883), mit Alloxan (Syst. No. 3627) unter Bildung der Verbindung $C_{10}H_8 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} C \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ CO \end{smallmatrix} \begin{smallmatrix} CO \cdot NH \\ \diagup \diagdown \\ CO \cdot NH \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 4164) (SA., A. 365, 154, 155). — Verwendung von Naphthylendiamin-(1.8) zur Darstellung von Azofarbstoffen: CASSELLA & Co., D.R.P. 71329; *Frül.* 3, 551; B. A. S. F., D.R.P. 94074, 140955; C. 1898 I, 231; 1908 I, 1008. Verwendung zur Darstellung wasserlöslicher Induline: B. A. S. F., D.R.P. 59247; *Frül.* 3, 328.

$C_{10}H_{10}N_2 + 2 HCl$. Blätter. Schmilzt gegen 280° (EKSTRAND, J. pr. [2] 33, 263). — $C_{10}H_{10}N_2 + 2 HI$. Prismen (DE AGUIAR, B. 3, 29). Geht bei gelinder Wärme in das Salz $C_{10}H_{10}N_2 + HI$ über. — $C_{10}H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle (DE A., B. 3, 31). Schwer löslich in kaltem Wasser (ERDMANN, A. 247, 364). — Basisches Oxalat $2C_{10}H_{10}N_2 + C_2H_2O_4$. Krystalle (aus Wasser). F: 205° (SA., A. 365, 102). — Neutrales Oxalat $C_{10}H_{10}N_2 + C_2H_2O_4 + 2H_2O$. Krystalle (aus Wasser oder verd. Alkohol). Verliert das Wasser im Vakuum bei 60°; zersetzt sich bei 270° nach vorheriger Gelbfärbung. Gibt bei längerem Kochen der wäßr. Lösung Perimidincarbonensäure (SA., A. 365, 101). — Salz der 3-Nitro-phthalsäure (Bd. IX, S. 823) $C_{10}H_{10}N_2 + C_6H_3O_6N$. Gelbrote Krystalle. F: 195°; löslich in heißem Wasser (SA., A. 365, 126).

Verbindung $C_{10}H_8ON_2S$. B. Beim Erhitzen von 3 g Naphthylendiamin-(1.8) in 50 g Benzol mit 2,5 g Thionylchlorid (SACHS, A. 365, 149). — Flocken (aus Pyridin + Äther). Besitzt keinen Schmelzpunkt.

¹⁾ Das Naphthazarin ist von DIMBOTH, RUOH (A. 446 [1925], 123) als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4) erkannt worden.

Verbindung $C_{13}H_9ON_2$. B. Entsteht neben Methylperimidin $C_{10}H_6<\begin{smallmatrix} N \\ \text{NH} \end{smallmatrix}>C \cdot CH_3$ (Syst. No. 3486) beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8) (S. 205) mit Malonsäure (SACHS, A. 365, 72, 112). — Blättchen (aus Alkohol). F: 210° (Zers.).

N-[2.4-Dinitro-phenyl]-naphthylendiamin-(1.8) $C_{16}H_{11}O_4N_4 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 2 g 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263), 1,6 g Naphthylendiamin-(1.8) und 2 g kristallisiertem Natriumacetat in 40 ccm Alkohol beim Kochen (SACHS, A. 365, 166). — Rote Krystalle (aus Eisessig). F: 203,5—204°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und Ligroin; löslich in kalter konz. Schwefelsäure mit rötlichgelber, in der Wärme mit bräunlicher Farbe.

N,N'-Dibenzoyl-naphthylendiamin-(1.8) $C_{24}H_{19}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. Nadeln (aus Eisessig). F: 311—312°; löslich in heißem Alkohol (SA., B. 39, 3027).

N-Allyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-harnstoff $C_{14}H_{15}ON_3 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Aus N-Allyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff (s. u.) mit Quecksilberoxyd in Alkohol (SA., A. 365, 148). — F: 225°. Verändert sich an der Luft sowie bei längerem Kochen mit Lösungsmitteln.

N-Phenyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-harnstoff $C_{17}H_{15}ON_3 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 3 g Naphthylendiamin-(1.8) und 2 g Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in Benzol bei gewöhnlicher Temperatur (SA., A. 365, 149). — Rötlichweiße Blättchen (aus Aceton). F: 304°.

N-Allyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff $C_{14}H_{15}N_3S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Aus 1,5 g Naphthylendiamin-(1.8) und 1 g Allylsenfö (Bd. IV, S. 214) in 50 ccm Benzol (SA., A. 365, 147). — Gelbweiße Nadeln (aus Alkohol). Verändert sich von 170° an, ist bei 300° geschmolzen. — Spaltet bei längerem Kochen mit Alkohol Schwefelwasserstoff ab.

N-Phenyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff $C_{17}H_{15}N_3S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1,5 g Naphthylendiamin-(1.8) in 50 ccm Benzol mit 2,5 g Phenylsenfö (Bd. XII, S. 453) bei gewöhnlicher Temperatur (SA., A. 365, 144). — Gelbweiß. F: 238°. — Verliert sehr leicht Schwefelwasserstoff. Gibt mit Pikrinsäure in Alkohol das Pikrat des Phenyliminoperimidindihydrids $C_{10}H_6<\begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix}>C : N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3570).

N-o-Tolyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff $C_{18}H_{17}N_3S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus je 2 g o-Tolylsenfö und Naphthylendiamin-(1.8) in 50 ccm Benzol in der Kälte (SA., A. 365, 146). — F: 229°.

N-p-Tolyl-N'-[8-amino-naphthyl-(1)]-thioharnstoff $C_{18}H_{17}N_3S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog der o-Tolyl-Verbindung (SA., A. 365, 147). — F: 259°.

N-Benzolsulfonyl-naphthylendiamin-(1.8) $C_{16}H_{11}O_2N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Benzolsulfonyl-8-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1261) durch Reduktion mit Eisen und Eisessig (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 9). — Hellgraue Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166°.

N,N'-Dibenzolsulfonyl-naphthylendiamin-(1.8) $C_{22}H_{19}O_4N_2S_2 = C_{10}H_6(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 15 g Naphthylendiamin-(1.8) in 150 ccm Benzol mit 26,2 g Kaliumcarbonat und 33,6 g Benzolsulfochlorid auf dem Wasserbad (SACHS, A. 365, 164). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 192,5°.

N-Benzolsulfonyl-N-methyl-naphthylendiamin-(1.8) $C_{17}H_{15}O_2N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4 g N-Benzolsulfonyl-N-methyl-8-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1261) durch Reduktion mit 16 g Eisen, 2 ccm Eisessig und 200 ccm warmem Wasser (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 12). — Bräunliche Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 161—162°.

4-Chlor-1.8-diamino-naphthalin, 4-Chlor-naphthylendiamin-(1.8) $C_{10}H_7N_2Cl = C_{10}H_7Cl(NH_2)_2$. B. Aus 4-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 561) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 122475; C. 1901 II, 447). — Gibt mit Aceton ein gegen Säuren beständiges Kondensationsprodukt, das mit p-Nitro-benzoldiazoniumchlorid eine olivgrüne Färbung liefert. — Sulfat. Fast unlöslich in Wasser.

8. 2.3-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(2.3) $C_{10}H_7N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 982) mit konz. Ammoniak auf 240—250° (FRIEDLÄNDER, ZAKRZEWSKI, B. 27, 764; Höchster Farb., D.R.P. 73076; Frl. 8, 496). Bei 2-stdg. Erhitzen von β-Naphthylamin mit Natriumamid und Naphthalin auf 230° (SACHS, B. 39, 3021). — Blätter (aus Äther). F: 191° (F., Z.; Hb. Fa.), 193° (S.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther (F., Z.). — Salpetrige Säure erzeugt 2.3-Azimino-naphthalin $C_{10}H_6<\begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix}>N$ (Syst. No. 3811) (Hb. Fa.).

N.N'-Diacetylderivat $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2,3-Diamino-naphthalin und Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, ZAKRZEWSKI, B. 27, 764). — Federförmige Krystalle (aus Essigsäure). F: 247° (FR., Z.), 262° (SACHS, B. 39, 3022).

9. 2,6-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(2,6) $C_{10}H_8N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von Naphthylendiamin-(2,6)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) mit Natriumamalgam (FRIEDLÄNDER, LUCHT, B. 26, 3033). Aus 2,6-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 984) durch Erhitzen mit Ammoniak oder Ammoniumsalzen im Druckrohr auf hohe Temperaturen (EWER & PICK, D.R.P. 45788; *Frdl.* 2, 277; LANGE, *Ch. Z.* 12, 856) oder durch Erhitzen mit Chlorcalciumammoniak im Druckrohr auf 270° (JACCHIA, A. 323, 132). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 216° (FR., LA.), $216-218^\circ$ (E. & P.), $217,2^\circ$ (J.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in heißem Wasser (FR., LU.). Die wäßr. Lösung wird von Eisenchlorid in der Kälte grün, in der Wärme blau gefärbt (FR., LU.). — Hydrochlorid. In reinem Wasser ziemlich leicht löslich, unlöslich in überschüssiger Salzsäure (FR., LU.).

N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(2,6) $C_{22}H_{18}N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 2,6-Dioxy-naphthalin mit salzsaurem Anilin und Anilin auf 170° (LEONHARDT & Co., D.R.P. 54087; *Frdl.* 2, 182). — F: 210° (L. & Co., D.R.P. 54087). — Gibt durch Kondensation mit p-Nitroso-dimethylanilin oder mit Chinonbischlorimid grüne basische Farbstoffe (L. & Co., D.R.P. 54087, 56990, 58576; *Frdl.* 2, 182; 3, 322, 323).

N.N'-Diacetyl-naphthylendiamin-(2,6) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Bräunliche Nadelchen. In Eisessig ziemlich schwer löslich (FRIEDLÄNDER, LUCHT, B. 26, 3034).

10. 2,7-Diamino-naphthalin, Naphthylendiamin-(2,7) $C_{10}H_8N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Aus 2,7-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 985) bei 8-stdg. Erhitzen mit 4 Teilen Chlorcalciumammoniak auf $260-270^\circ$ (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, B. 22, 1384) oder beim Erhitzen mit Ammoniak oder Ammoniumsalzen auf $150-300^\circ$ (EWER & PICK, D.R.P. 45788; *Frdl.* 2, 277; LANGE, *Ch. Z.* 12, 856; KAUFLEBER, KARBER, B. 40, 3262). Aus 7-Aminonaphthol-(2) (Syst. No. 1858) durch Erhitzen mit Ammonsulfatlösung und Ammoniak (BUCHERER, J. pr. [2] 69, 89). — Blätter (aus Wasser). F: 159° (B., SCH.). — Das Hydrochlorid wird durch Amylnitrit in Alkohol oder Eisessig nur einseitig diazotiert (KAU., KAR., B. 40, 3262). Naphthylendiamin-(2,7) gibt beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat und Hydrazinsulfat auf $140-145^\circ$ 7-Hydrazino-naphthylamin-(2) (Syst. No. 2083) (FRANZEN, DEIBEL, J. pr. [2] 78, 156). Reagiert mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol oder mit Pikrylchlorid nur mit einer NH_2 -Gruppe unter Bildung von N-[2,4-Dinitro-phenyl]-naphthylendiamin-(2,7) bzw. von N-Pikryl-naphthylendiamin-(2,7) (KAU., A. 351, 156). Gibt mit Phthalsäureanhydrid in siedendem Wasser N.N'-Phthalyl-naphthylendiamin-(2,7) $H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N \begin{smallmatrix} CO \\ CO \end{smallmatrix} C_6H_4$ (Syst. No. 3218) (KAU., KAR.; vgl. KUHN, JACOB, FURTER, A. 455 [1927], 256), beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid auf 250° das N.N.N'-N'-Diphtalyl-naphthylendiamin-(2,7) $C_6H_4 \begin{smallmatrix} CO \\ CO \end{smallmatrix} N \cdot C_{10}H_6 \cdot N \begin{smallmatrix} CO \\ CO \end{smallmatrix} C_6H_4$ (KAU., KAR.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: CASSELLA & Co., D.R.P. 71329; *Frdl.* 3, 551.

N-[2,4-Dinitro-phenyl]-naphthylendiamin-(2,7) $C_{16}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch 6-stdg. Kochen von 2,7-Diamino-naphthalin mit 4-Chlor-1,3-dinitrobenzol (Bd. V, S. 263) und Kaliumacetat in Alkohol (KAUFLEBER, A. 351, 157). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Pyridin + Alkohol oder aus Xylol). F: 227° .

N-[2,4,6-Trinitro-phenyl]-naphthylendiamin-(2,7), N-Pikryl-naphthylendiamin-(2,7) $C_{19}H_{10}O_6N_4 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Aus 2,7-Diamino-naphthalin und Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) in siedendem Alkohol mit Kaliumacetat (KAUFLEBER, A. 351, 156). — Gelbe Nadeln (aus heißem Nitrobenzol + Alkohol oder aus Anisol). F: 212° .

N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(2,7) $C_{22}H_{18}N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 16 g 2,7-Dioxy-naphthalin, 37 g Anilin und 13 g salzsaurem Anilin bei $145-160^\circ$ (ANNAHEIM, B. 20, 1372; DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 40886; *Frdl.* 1, 278). Durch Erhitzen von 2,7-Dioxy-naphthalin mit Chlorcalcium und Anilin auf $280-290^\circ$ (CLAUSIUS, B. 23, 528). — Blättchen. F: $163,5^\circ$ (D., HU. & Co.), $163-164^\circ$ (A.), 168° (B.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, unlöslich in Ligroin (A.). — Beim Erwärmen mit festem Zinkchlorid entsteht eine fuchsinrote Färbung (A.). — Über Azinfarbstoffe aus N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(2,7) und p-Nitrosodialkylanilinen vgl.: D., HU. & Co., D.R.P. 40886, 58363; *Frdl.* 1, 278; 3, 321; O. FISCHER, HEPP, A. 272, 328. Über einen violetten Farbstoff aus N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(2,7) und Chinonbischlorimid vgl. D., HU. & Co., D.R.P. 58371; *Frdl.* 3, 322.

N.N'-Di-o-tolyl-naphthylendiamin-(2,7) $C_{24}H_{20}N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2,7-Dioxy-naphthalin durch Erhitzen mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin auf 140°

bis 180° (DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 40886; *Frdl.* 1, 279). — F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

N.N'-Di-p-tolyl-naphthylendiamin-(2.7) $C_{24}H_{22}N_2 = C_{10}H_7(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.7-Dioxy-naphthalin, p-Toluidin und salzsaurom p-Toluidin bei 145–160° (ANNAHEIM, B. 20, 1373; DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 40886; *Frdl.* 1, 279). — Nadeln (aus Xylol). F: 236–237° (A.). Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig (A.). — Beim Erwärmen mit festem Zinkchlorid entsteht eine rote Färbung (A.). — Findet Verwendung zur Herstellung des Azinfarbstoffs Basler Blau (Schultz, *Tab.* No. 677).

N.N'-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-naphthylendiamin-(2.7) $C_{26}H_{28}N_2 = C_{10}H_7[NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2$. B. Aus 2.7-Dioxy-naphthalin durch Erhitzen mit asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) und seinem salzsauren Salz (D., H. & Co., D.R.P. 40886; *Frdl.* 1, 279). — F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

N.N'-Diphenyl-N.N'-diacetyl-naphthylendiamin-(2.7) $C_{28}H_{28}O_2N_2 = C_{10}H_7[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(2.7) und Essigsäureanhydrid (CLAUSIUS, B. 23, 528). — Krystalle (aus Alkohol). F: 197,5°.

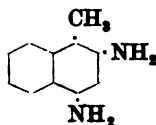
N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-naphthylendiamin-(2.7) $C_{26}H_{30}N_4 = C_{10}H_7[NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus 2.7-Dioxy-naphthalin und N.N-Dimethyl-p-phenylen-diamin (S. 72) bei 200–220° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 75044; *Frdl.* 3, 520). — Undeutliche Kryställchen (aus Benzol). F: 180°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol.

11. *Derivat eines Diaminonaphthalins* $C_{10}H_{10}N_2 = C_{10}H_6(NH_2)_2$ mit unbekannter Stellung der Aminogruppen.

2.6-Dichlor-x-x-diamino-naphthalin, **2.6-Dichlor-naphthylendiamin-(x.x)** $C_{10}H_6N_2Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NH_2)_2$. B. Beim Kochen des bei 252–253° schmelzenden 2.6-Dichlor-x-x-dinitro-naphthalins (Bd. V, S. 562) mit Eisessig, Salzsäure und Zinn (ALLEN, *Öf. Sv.* 1881, No. 9, S. 12; *Bl.* [2] 36, 435). — Nadeln. F: 204–205°.

2. Diamine $C_{11}H_{12}N_2$.

1. **2.4-Diamino-1-methyl-naphthalin**, **4-Methyl-naphthylendiamin-(1.3)** $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.4-Diamino-1-methyl-naphthalin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 1907) auf 180° (ATKINSON, THORPE, *Soc.* 89, 1926). — Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 65°. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes krystallinisches Pulver.

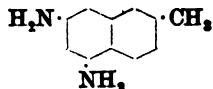


2. **5.7-Diamino-1-methyl-naphthalin**, **5-Methyl-naphthylendiamin-(1.3)** $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.7-Diamino-1-methyl-naphthalin-carbonsäure-(6) (Syst. No. 1907) beim Erhitzen auf einige Grade über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit überschüssiger verd. Salzsäure (ATKINSON, THORPE, *Soc.* 91, 1702). — Blättchen (aus Wasser). F: 123°. Färbt sich an der Luft braun. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl$. Farblose Nadeln. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber krystallinischer Niederschlag.



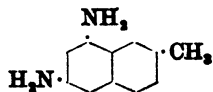
N.N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 5.7-Diamino-1-methyl-naphthalin mit überschüssigem Acetylchlorid (A., TH., *Soc.* 91, 1703). — Nadeln (aus Eisessig). F: 275°.

3. **5.7-Diamino-2-methyl-naphthalin**, **6-Methyl-naphthylendiamin-(1.3)** $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Diamino-6-methyl-naphthalin-carbonsäure-(2) [6-Methyl-naphthylendiamin-(1.3)-carbonsäure-(2), Syst. No. 1907] beim Kochen mit Salzsäure (A., TH., *Soc.* 91, 1706). — Platten (aus Wasser). F: 137°. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl$. Farblose Prismen. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber krystallinischer Niederschlag.



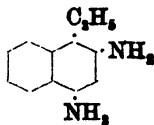
N.N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 5.7-Diamino-2-methyl-naphthalin mit Acetylchlorid (A., TH., *Soc.* 91, 1707). — Nadeln (aus Eisessig). F: 256°.

4. **6.8-Diamino-2-methyl-naphthalin**, **7-Methyl-naphthylendiamin-(1.3)** $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Diamino-7-methyl-naphthalin-carbonsäure-(2) [7-Methyl-naphthylendiamin-(1.3)-carbonsäure-(2), Syst. No. 1907] beim Kochen mit Salzsäure (A., TH., *Soc.* 91, 1710). — Tafeln (aus Wasser). F: 119°. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl$. Krystallpulver. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle.



N,N'-Diacetylderivat $C_{17}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_{10}H_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von 6.8-Diamino-2-methyl-naphthalin mit Acetylchlorid (*A., Th., Soc.* 91, 1710). — Prismen (aus Eisessig). *F.*: 263°.

3. 2.4-Diamino-1-äthyl-naphthalin, 4-Äthyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{15}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.4-Diamino-1-äthyl-naphthalin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 1907) bei 150° (*A., Th., Soc.* 89, 1929). — Platten (aus verd. Methylalkohol). *F.*: 74°. — $C_{15}H_{14}N_2 + 2HCl$. Krystallinisches Pulver (aus Salzsäure). — $C_{15}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes krystallinisches Pulver.



6. Diamine $C_nH_{2n-12}N_2$.

1. Diamine $C_{15}H_{12}N_2$.

1. 2.2'-Diamino-diphenyl $C_{15}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Aus 2.2'-Dinitro-diphenyl (Bd. V, S. 583) mit Zinn und Salzsäure (TÄUBER, *B.* 24, 198). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 81°; kann in kleinen Mengen unzersetzt destilliert werden (*T., B.* 24, 198). — Liefert in verd. Salzsäure mit Natriumhypochloritlösung Diphenochinon-(2.2')-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 740) (SCHLENK, *A.* 368, 272). Verdünnte Schwefelsäure erzeugt bei 200° Carbazol (*T., B.* 24, 200). Diazotiert man 2.2'-Diamino-diphenyl und erwärmt die Lösung der Bis-diazo-Verbindung auf dem Wasserbade, so entsteht Diphenylenoxyd (*T., HALBERSTADT, B.* 25, 2746). Gießt man die Lösung der Bis-diazo-Verbindung in Kaliumsulfidlösung, so entsteht Carbazol (*T., B.* 26, 1703). Die Bis-diazo-Verbindung liefert bei der Zersetzung mit KI neben geringen Mengen 2.2'-Dijod-diphenyl und Carbazol Diphenylenjodoniumjodid $\begin{matrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{matrix} > I \cdot I$ (Syst. No. 4720) (MASCARELLI, BENATI, *R. A. L.* [5] 16 II, 565; *G.* 39 II, 624).

2.2'-Diamino-diphenyl liefert mit Benzil bei 160—170° die Verbindung $C_6H_4 \cdot N : C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3496) (*T., B.* 35, 3288). — $C_{15}H_{12}N_2 + 2HCl$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Fängt von 220—230° an, sich zu schwärzen, zersetzt sich bei 257° bis 260° zu einer roten Flüssigkeit (*M., B.*).

Diformylderivat $C_{14}H_{10}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO]_2$. *B.* Durch Kochen von 2.2'-Diamino-diphenyl mit Ameisensäure (v. NIEMCEWICKI, *B.* 34, 3330). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 137°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, schwer in Äther, sehr schwer in siedendem Wasser.

Diacetylderivat $C_{16}H_{14}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Durch Kochen von 2.2'-Diamino-diphenyl mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (TÄUBER, *B.* 24, 199; 25, 129). — Prismen (aus absol. Alkohol). *F.*: 161°; leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, schwer in Äther, Petroläther und in Wasser (*T., B.* 24, 199).

Dibenzoylderivat $C_{20}H_{14}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Durch Schütteln von 2.2'-Diamino-diphenyl mit Benzoylchlorid und Natronlauge unter Kühlung (v. NIEMCEWICKI, *B.* 34, 3330). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 184°. Etwas weniger löslich als das Diformylderivat.

5.5'-Dinitro-2.2'-diamino-diphenyl $C_{15}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. *B.* Das Diacetylderivat entsteht beim Versetzen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. 2.2'-Bis-acetamino-diphenyl in der 5-fachen Gewichtsmenge konz. Schwefelsäure bei 10° mit 2 Mol.-Gew. Kaliumnitrat; man verseift mit Kalilauge (TÄUBER, *B.* 25, 129). — Goldgelbe Prismen mit violetttem Reflex (aus Phenol + Alkohol). Schmilzt nach vorausgehender Bräunung und Sinterung bei 285°. Unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin, kaum löslich in Chloroform, sehr schwer in Alkohol, leicht in siedendem Phenol.

2. 2.3'-Diamino-diphenyl $C_{15}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei monatlängem Behandeln von 4.4'-Dibrom-2.3'-diamino-diphenyl (*S.* 211) mit 5%igem Natriumamalgam (STRASSER, G. SCHULTZ, *A.* 210, 194). — Terpentinartige Masse. Siedet oberhalb 360°; die alkoh. Lösung fluoresciert blau; das Hydrochlorid gibt mit Chlorwasser einen schmutzgrünen mit Bromwasser einen weißen und mit Chlorkalk einen roten Niederschlag; wird durch $PtCl_4$ nicht gefällt (STR., SCH.).

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von DENNET, TURNER, *Soc.* 1926, 477.

4.4'-Dibrom-2.3'-diamino-diphenyl $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_3Br \cdot NH_2$ ¹⁾. *B.* Durch Reduktion von 4.4'-Dibrom-2.3'-dinitro-diphenyl (in Bd. V, S. 585, Zeile 18 v. o. als 4.4'-Dibrom-*x.x*-dinitro-diphenyl bezeichnet) mit Zinn und Salzsäure (Fittig, A. 182, 207; G. SCHULTZ, A. 174, 218; STRASSER, G. SCH., A. 210, 194). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89° (F.; SCH.; D., T.). Zersetzt sich bei höherer Temperatur (F.). Unlöslich in Wasser (F.). — Wird durch 5%iges Natriumamalgam erst bei sehr langer Einw. entbromt (STR., SCH.). — $C_{12}H_{10}N_2Br_2 + 2HCl$. Prismen. Wird durch Wasser dissoziiert (F.).

Dibenzoylderivat $C_{22}H_{18}O_2N_2Br_2 = [-C_6H_3Br \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Beim Behandeln von 4.4'-Dibrom-2.3'-diamino-diphenyl mit Benzoylchlorid bei 100° (LELLMANN, B. 15, 2835, 2838). — Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Kühlt man die geschmolzene Substanz rasch ab, so erstarrt sie glasig und schmilzt jetzt bei erneutem Erhitzen bei 99°. Durch Umlösen der niedrigschmelzenden Form aus Alkohol oder durch Erhitzen auf 130°, wobei die Substanz krystallinisch erstarrt, erhöht sich der Schmelzpunkt wieder auf 195°.

3. 2.4'-Diamino-diphenyl, Diphenylin $C_{12}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel; die Stellungsbezeichnung gilt auch für die in diesem Handbuch gebrauchten vom Namen „Diphenylin“ abgeleiteten Namen. *B.* Beim Behandeln von 2-Nitro-4-amino-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) mit Zinn und Salzsäure (G. SCHULTZ, B. 9, 548; G. SCHULTZ, H. SCHMIDT, STRASSER, A. 207, 354). Entsteht neben Benzidin (S. 214) beim Behandeln einer alkoh. Lösung von Azobenzol (Syst. No. 2092) mit Zinn und Salzsäure oder durch Erwärmen von Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) mit Salzsäure (SCHM., SCHU., A. 207, 330). Zur Bildung aus Hydrazobenzol vgl.: VAN LOON, C. 1904 I, 792; R. 23, 62; HOLLEMAN, v. L., C. 1904 I, 793. Man reduziert 2.4'-Dinitro-diphenyl-carbonsäure-(4) (Bd. IX, S. 672) durch Kochen mit Zinnchlorür und Salzsäure zu 2.4'-Diamino-diphenyl-carbonsäure-(4) und destilliert deren Hydrochlorid mit Kalk (STR., SCHU., A. 210, 193). — *Darst.* Man versetzt die heiße alkoh. Lösung von 70 g Azobenzol allmählich mit einer Lösung von 53 g Zinn in konz. Salzsäure, destilliert den Alkohol ab und versetzt den Rückstand mit Schwefelsäure; hierdurch wird Benzidinsulfat gefällt, während Diphenylin nebst Anilin in Lösung geht (SCHM., SCHU.); das Filtrat vom Benzidinsulfat macht man alkalisch und schüttelt mit Benzol aus; die Benzollösung schüttelt man mit Salzsäure und verdampft die saure Lösung; es krystallisiert zunächst salzsaures Diphenylin aus (O. W. FISCHER, M. 6, 547). Darstellung aus Hydrazobenzol durch Einw. von Salzsäure: ERDMANN, Z. Ang. 6, 164; vgl. VAN LOON, R. 23, 68, 84. — Nadeln (aus verd. Alkohol oder sehr viel Wasser). F: 45°; Kp: 363° (SCHU., SCHM., STR.). Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (SCHU., SCHM., STR.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1561,6 Cal., bei konstantem Druck: 1562,7 Cal. (PETIT, A. ch. [6] 18, 171). — Wird von Oxydationsmitteln leicht angegriffen (SCHU., B. 9, 548). Die wäsr. Lösung gibt mit Chromsäure einen schwarzen, in Gegenwart von Schwefelsäure einen braunschwarzen Niederschlag (SCHU., B. 9, 548; O. W. F., M. 6, 548 Anm.). Liefert in verd. Salzsäure mit Hypochlorit-Lösung Diphenochinon-(2.4')-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 740) (SCHLENK, A. 368, 273). Beim Überleiten über erhitzten Kalk entsteht 2-Amino-carbazol (Syst. No. 3398) (BLANK, B. 24, 306). Läßt sich durch Behandeln mit Äthylnitrit in Diphenyl und durch Behandeln des Sulfats mit salpetriger Säure und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser in 2.4'-Dioxy-diphenyl (Bd. VI, S. 990) überführen (SCHU., SCHM., STR.). Beim Kochen mit überschüss. Schwefelkohlenstoff in absol. Alkohol entsteht N oder N'-Thiocarbonyl-diphenylin (S. 212) (REULAND, B. 22, 3014; LE FEVRE, TURNER, Soc. 1926, 2478 Anm.). Mit Thiophosgen entsteht N,N'-Bis-thiocarbonyl-diphenylin (S. 212) (JACOBSON, KUNZ, B. 36, 4092). — Verwendung für Azofarbstoffe: Farbwerk Griesheim, D.R.P. 90070; *Frdl.* 4, 788. — $C_{12}H_{10}N_2 + HCl$. Blättchen (SCHU., B. 9, 548; SCHU., SCHM., STR., A. 207, 356). — $C_{12}H_{10}N_2 + 2HCl$ (O. W. F.). Sehr leicht löslich in Wasser; gibt mit Platinchlorid selbst nach Zusatz von Alkohol und Äther keinen Niederschlag (SCHU., SCHM., STR., A. 207, 356). — $2C_{12}H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Säuren (SCHU., SCHM., STR., A. 207, 356). — $C_{12}H_{10}N_2 + H_2SO_4$. Prismen. Triklin pinakoidal (FOCK, Z. Kr. 7, 38; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 20). In Wasser überaus leicht löslich (Unterschied von Benzidin) (SCHU., SCHM., STR., A. 207, 356).

N,N,N',N'-Tetramethyl-diphenylin $C_{16}H_{20}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem Diphenylin mit 4 Mol.-Gew. Methylalkohol im zugeschmolzenen Rohr auf 180°; man gießt in salzsäurehaltiges Wasser, übersättigt mit Kali, schüttelt mit Äther und kocht die in den Äther übergegangenen Basen mit Essigsäureanhydrid; man destilliert das Essigsäureanhydrid ab und fraktioniert den Rückstand (REULAND, B. 22, 3016). — Prismatische Krystalle (aus absol. Alkohol). Riecht fischartig. F: 51–52°. Kp: 333–345°. Phosphoresciert beim Reiben mit bläulichem Licht. — Pikrat $C_{16}H_{20}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 199–200°.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von DENNET, TURNER, Soc. 1926, 477.

N.N.N'.N'-Tetramethyl-diphenylin-monojodmethylat $C_{17}H_{22}N_2I = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2I$. B. Aus 1 Mol.-Gew. N.N.N'.N'-Tetramethyl-diphenylin, gelöst in Alkohol, und 2 Mol.-Gew. Methyljodid (REULAND, B. 22, 3017). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther.

N.N.N'.N'-Tetramethyl-diphenylin-bis-jodmethylat, [Diphenylen-(2.4')] - bis-trimethylammoniumjodid $C_{17}H_{22}N_2I_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3I]_2$. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. N.N.N'.N'-Tetramethyl-diphenylin mit 4 Mol.-Gew. Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100° (REULAND, B. 22, 3017). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 196°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

N.N'-Bis-[3-nitro-benzal]-diphenylin $C_{20}H_{16}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. Diphenylin mit 2 Mol.-Gew. 3-Nitrobenzaldehyd (REULAND, B. 22, 3011). — Gelbes Krystallpulver (aus Benzol + Alkohol). F: 184—185°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol.

N.N'-Bis-[4-nitro-benzal]-diphenylin $C_{20}H_{16}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. B. Aus Diphenylin in Alkohol und 4-Nitro-benzaldehyd (REULAND, B. 22, 3012). — Rot-gelbes Krystallpulver. F: 208°.

N.N'-Disalicylal-diphenylin $C_{20}H_{16}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Diphenylin mit 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd (REULAND, B. 22, 3012). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 151—152° (JACOBSON, LOEB, B. 36, 4090).

N.N'-Diaetyl-diphenylin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Behandeln von Diphenylin mit Essigsäure (G. SCHULTZ, H. SCHMIDT, STRASSER, A. 207, 355). — Nadeln (aus Alkohol). F: 202°.

N.N'-Dibenzoyl-diphenylin $C_{26}H_{20}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus Diphenylin und Benzoylchlorid, zuletzt bei 140—150° (BIEHRINGER, BUSCH, B. 35, 1969). — Krystalle (aus siedendem Nitrobenzol). F: 276—278°. In den meisten Lösungsmitteln selbst beim Sieden schwer löslich oder unlöslich, nur in siedendem Nitrobenzol leichter löslich.

Diphenylin-N.N'-bis-thiocarbonsäureamid, [Diphenylen-(2.4')] - bis-thioharnstoff $C_{17}H_{14}N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2]_2$. B. Durch gelindes Erwärmen einer alkoh. Lösung von Diphenylen-(2.4')-disenfol (s. u.) mit alkoh. Ammoniak (JACOBSON, KUNZ, B. 36, 4092). — Tafeln. F: 201°. Unlöslich in Alkohol, Benzol, Chloroform usw.

[Diphenylen-(2.4')] - bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{20}H_{16}N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Erwärmen von Diphenylen-(2.4')-disenfol mit Anilin und Alkohol (JACOBSON, KUNZ, B. 36, 4093). — F: 164°.

N oder N'-Thiocarbonyl-diphenylin $C_{17}H_{14}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N:CS$. Zur Konstitution vgl. LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2478 Anm. — B. Bei 18—20-stdg. Kochen von 5 g Diphenylin mit 15 g Schwefelkohlenstoff und 15 g absol. Alkohol (REULAND, B. 22, 3014). — F: 238° (R.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (R.).

N.N'-Bis - thiocarbonyl - diphenylin, Diphenylen-(2.4') - di-isothiocyanat, Diphenylen-(2.4')-di-senfol $C_{17}H_{14}N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CS]_2$. B. Aus Diphenylin in verdünnter salzsaurer Lösung und Thiophosgen in Chloroform-Lösung (JACOBSON, KUNZ, B. 36, 4092). — Nadeln (aus Ligroin). F: 94°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Liefert mit alkoh. Ammoniak Diphenylen-(2.4')-bis-thioharnstoff (s. o.).

5-Chlor-2.4'-diamino-diphenyl, 5-Chlor-diphenylin $C_{11}H_{11}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. JACOBSON, LOEB, B. 36, 4089. — B. Entsteht neben Anilin, 4-Chlor-anilin, Benzidin, 5-Chlor-2-amino-diphenylamin (S. 26) und 4'-Chlor-4-amino-diphenylamin (S. 78), wenn 4-Chlor-azobenzol (Syst. No. 2092) mit gekühlter alkoholisch-salzsaurer Zinnchlorürlösung behandelt wird, und kann durch Überführung in das Disalicylalderivat (s. u.) rein erhalten werden (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 307, 317). Entsteht in gleicher Weise, wenn 4-Chlor-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) in Methylalkohol mit Chlorwasserstoff oder Schwefelsäure behandelt wird (J., LOEB, A. 367, 321). — Schwach gefärbte, harzige, zur Krystallisation nicht neigende Masse (J., S.). — Liefert beim Erhitzen mit metallischem Natrium in alkoh. Lösung Diphenylin (J., L., B. 36, 4089).

N.N'-Dibenzalderivat $C_{20}H_{16}N_2Cl = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Chlor-diphenylin (s. o.) und Benzaldehyd in alkoh. Lösung beim Kochen (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 319). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 104°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin und Äther.

Disalicylalderivat $C_{20}H_{16}O_4N_2Cl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Kochen von 5-Chlor-diphenylin in alkoh. Lösung mit Salicylaldehyd (J., Str. A. 303, 317). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 169° (J., LOEB, B. 36, 4090 Anm.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Äther und Chloroform (J., Str.). — Wird beim Kochen mit 12%iger Schwefelsäure in Salicylaldehyd und 5-Chlor-diphenylin gespalten (J., Str.).

Diformylderivat $C_{14}H_{11}O_2N_2Cl = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO$. *B.* Aus 5-Chlor-diphenylin und der 10-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure bei 6-stdg. Kochen (J., Str., A. 303, 319). — Weiße Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol.

Diacetylderivat $C_{16}H_{13}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Chlor-diphenylin und der 10-fachen Menge Eisessig bei 10–15-stdg. Kochen (J., Str., A. 303, 318). — Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 204°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol.

5-Brom-2,4'-diamino-diphenyl, 5-Brom-diphenylin $C_{12}H_{11}N_2Br = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Entsteht neben 5-Brom-2-amino-diphenylamin (S. 28), Benzidin und weiteren Produkten bei der Einw. von alkoholisch-salzsaurer Zinnchlorürlösung auf 4-Brom-azobenzol (Syst. No. 2092) unter Kühlung (JACOBSON, GROSSE, A. 303, 326). — Dickflüssige, durchsichtige, nicht krystallisierende Masse. — $2C_{12}H_{11}N_2Br + H_2SO_4$. Schwer löslich in heißem, leicht in kaltem, mit einigen Tropfen Schwefelsäure versetztem Wasser.

Disalicylalderivat $C_{26}H_{19}O_4N_2Br = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Br \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Kochen des 5-Brom-diphenylins (s. o.) mit Salicylaldehyd in Methylalkohol (J., G., A. 303, 327). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 154–156°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

Diformylderivat $C_{14}H_{11}O_2N_2Br = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO$. *B.* Durch Kochen des 5-Brom-diphenylins mit wasserfreier Ameisensäure (J., G., A. 303, 328). — Nadelchen (aus Alkohol + Wasser). F: 191°. Unlöslich in Äther, Benzol, sowie in verd. Alkalien.

Diacetylderivat $C_{16}H_{13}O_2N_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen des 5-Brom-diphenylins mit Eisessig (J., G., A. 303, 328). — Farbloses, allmählich sich bläulich färbendes Krystallpulver (aus Alkohol + Wasser). F: 223°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther und Benzol.

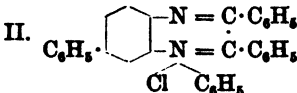
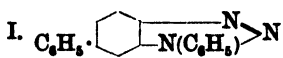
5-Jod-2,4'-diamino-diphenyl, 5-Jod-diphenylin $C_{12}H_{11}N_2I = H_2N \cdot C_6H_4I \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei der Einw. einer alkoholisch-salzsaurer Zinnchlorürlösung auf 4-Jod-azobenzol (Syst. No. 2092) (JACOBSON, FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 332). — Harzige Masse. — $C_{12}H_{11}N_2I + 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser. Durch überschüssige Salzsäure fällbar.

Bis-[4-nitro-benzal]-derivat $C_{26}H_{19}O_4N_4I = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4I \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 213° (J., F., H., A. 303, 333).

Disalicylalderivat $C_{26}H_{19}O_4N_2I = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4I \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus rohem 5-Jod-diphenylin in Alkohol mit Salicylaldehyd (J., F., H., A. 303, 333). — Gelbe Krystalle (aus Benzol durch Ligroin). F: 151°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

4. 3,4-Diamino-diphenyl, 4-Phenyl-phenylendiamin-(1.2) $C_{12}H_{12}N_2 = C_6H_5 \cdot C_6H_4(NH_2)_2$.

4-Amino-3-anilino-diphenyl $C_{17}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-Phenyl-N'-p-diphenylhydrazin (Syst. No. 2075) in Benzol mit Chlorwasserstoff (DZIURZYŃSKI, C. 1908 II, 948). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 141°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, schwer in Ligroin. — Gibt mit salpetriger Säure 1.6-Diphenyl-benzotriazol (Formel I) (Syst. No. 3812). Gibt mit Benzil und Salzsäure 2.3.6-Triphenyl-chinoxalin-



chlorphenylat-(4) (Formel II) (Syst. No. 3496). Mit Schwefelkohlenstoff entsteht 1.6-Diphenyl-benzimidazolthion (Formel III) (Syst. No. 3571). — $C_{17}H_{16}N_2 + HCl$. Nadeln. Löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser. — $2C_{17}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Acetylderivat $C_{20}H_{18}ON_2 = C_{12}H_{12}N_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln. F: 165° (D., C. 1908 II, 948).

5. 3,3'-Diamino-diphenyl $C_{12}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Beim Behandeln von 3,3'-Dinitro-diphenyl (Bd. V, S. 584) mit Zinn und Salzsäure (BRUNNER, WITT, B. 20, 1028). — Wird aus den Salzen durch Alkali als langsam erstarrendes Öl gefällt. Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther. — $C_{12}H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser; wenig löslich in heißem Wasser und in Alkohol. — $C_{12}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Strohgelbe Körner. Schmilzt nicht bei 270°.

Diacetylderivat $C_{11}H_{10}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus 3,3'-Diamino-diphenyl, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BRUNNER, WITT, B. 20, 1028). — Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Phenol und Eisessig. — Wird durch Kochen mit Schwefelsäure leicht verseift.

3,3'-Bis-[p-toluolsulfonyl-methylamino]-diphenyl $C_{22}H_{20}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Beim Erhitzen von p-Toluolsulfonsäure-[N-methyl-3-jodanilid] (Bd. XII, S. 670) mit Kupfer auf 212—230° (ULLMANN, GILL, A. 332, 61). — Krystalle. F: 150°. Unlöslich in Äther und Ligroin; löslich in siedendem Alkohol und Benzol.

6. 4,4'-Diamino-diphenyl, Benzidin $C_{12}H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

Bildung.

Aus Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) bei der Einw. starker Mineralsäuren (Salzsäure, Schwefelsäure) (ZININ, J. pr. [1] 36, 93; A. W. HOFMANN, Proc. Roy. Soc. London 12, 577; J. 1863, 424), neben Diphenylin (H. SCHMIDT, G. SCHULTZ, A. 207, 330). Über die Umlagerung von Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) in Benzidin und Diphenylin unter verschiedenen Reaktionsbedingungen vgl.: VAN LOON, C. 1904 I, 792; R. 23, 62; HOLLEMAN, VAN LOON, C. 1904 I, 793. Zum Mechanismus der Benzidinbildung aus Hydrazobenzol und Mineralsäure vgl. TICHWINSKI, JK. 35, 667; C. 1903 II, 1270. Benzidin entsteht auch durch Einw. von Eisessig oder 50%iger Essigsäure auf Hydrazobenzol (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 103; SACHS, WHITTAKER, B. 35, 1435). Bei längerem Kochen von Hydrazobenzol mit Natriumdisulfid (BUCHERER, SEYDE, J. pr. [2] 77, 408, 412). In geringer Menge, neben anderen Produkten, aus 4-Chlor-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) bei der Einw. von Chlorwasserstoff in methyllalkoholischer Lösung (JACOBSON, A. 367, 320). Bei der Einw. von Salzsäure auf das Bariumsalz der Hydrazobenzol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2082) entsteht schwefelsaures Benzidin (NOELTING, WERNER, B. 23, 3256; vgl. GRIESS, A. 154, 213). Aus Azobenzol (Syst. No. 2092) entsteht bei Behandlung seiner alkoh. Lösung mit schwefliger Säure schwefelsaures Benzidin (ZININ, A. 85, 328). Durch Reduktion von Azobenzol, in wäßr. Salzsäure suspendiert, mit gasförmiger schwefliger Säure bei Gegenwart von wenig Kaliumjodid (BODENSTEIN, D. R. P. 172569; C. 1906 II, 479). Aus Azobenzol in heißem Alkohol mit Zinn und konz. Salzsäure (H. SCHMIDT, G. SCHULTZ, A. 207, 330). Aus Azobenzol durch elektrolytische Reduktion (LÖB, B. 33, 2331) in Gegenwart von Schwefelsäure und Titanverbindungen (Höchst. Farbw., D. R. P. 168273; C. 1906 I, 1198) oder Vanadiumverbindungen (Hö. Fa., D. R. P. 172654; C. 1906 II, 724). Aus Azobenzol beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 115° (Zi., A. 137, 376) oder mit Chlorwasserstoff in Eisessig auf 100° (TICH.) oder bei Behandlung mit Chlorwasserstoff in Methyllalkohol (JA., A. 367, 313). Aus Azobenzol beim Aufkochen mit Bromwasserstoffsäure (WEIGO, A. 165, 202) oder bei Behandlung mit Bromwasserstoff in Eisessig in der Kälte (TICH.). Aus Azobenzol mit Jodwasserstoffsäure (We., A. 165, 202). Beim Erhitzen von Azobenzol mit Zinkchlorid auf 135° (BARSIŁOWSKI, JK. 23, 52) oder mit Aceton und Zinkchlorid (ENGLEB, SCHOSTOPAL, B. 20, 482). Beim Erhitzen von Azobenzol und α -Naphthylamin mit 70—80%iger Schwefelsäure auf 70—90°, neben anderen Produkten (WEINSCHENK, C. 1905 II, 584). Aus Azoxybenzol durch elektrolytische Reduktion (LÖB, B. 33, 2333) in Gegenwart von Säuren und Titanverbindungen (Hö. Fa., D. R. P. 168273; C. 1906 I, 1198) oder Vanadiumverbindungen (Hö. Fa., D. R. P. 172654; C. 1906 II, 724). Beim Erhitzen von Azoxybenzol mit Jodwasserstoffsäure in offenem Gefäß (SENDZUK, Z. 1870, 267; We., A. 165, 202). Entsteht neben Azoxybenzol, 2- und 4-Amino-diphenylamin und anderen Produkten beim Erhitzen von N-Phenyl-hydroxylamin (Syst. No. 1932) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 130° (BAMBERGER, LAGUTT, B. 31, 1506). Entsteht neben anderen Verbindungen bei elektrolytischer Reduktion von Nitrobenzol in saurer Lösung (HABUSSELMANN, Ch. Z. 17, 129, 209; LÖB, B. 29, 1899; Z. El. Ch. 3, 472; 7, 322). Über Bildung von Benzidin als Nebenprodukt bei der Reduktion von Nitrobenzol durch Metalle in saurem Medium vgl. GINTL, Z. Ang. 15, 1329. Aus dem Kupfersalz der 4-Amino-benzoesäure (Syst. No. 1905) durch Elektrolyse in wäßr. Lösung (LILLENFELD, D. R. P. 147943; C. 1904 I, 133). Aus 4,4'-Dinitro-diphenyl (Bd. V, S. 584) durch Reduktion mit Schwefelammonium und Schwefelwasserstoff in der Wärme (FITTIG, A. 124, 280) oder mit Zinn und Salzsäure (G. SCHULTZ, A. 174, 222). Aus 4'-Nitro-4-amino-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) durch Reduktion mit Schwefelammonium und H_2S in der Wärme (FL., A. 124, 280; SCHÜ., A. 174, 223). Aus Diphenochinon-(4,4')-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 741) durch Zinnchlorid und Salzsäure (SCHLENK, A. 363, 319). Beim Destillieren des Bariumsalzes der Benzidin-dicarbonsäure-(2,2') (Syst. No. 1908) mit Ätzbaryt (GRIESS, B. 7, 1611; G. SCHULTZ, A. 196, 29). Aus Benzidin-dicarbonsäure-(3,3') beim Kochen in Glycerinlösung oder bei der Destillation des Bariumsalzes (Gr., B. 21, 983; Bülow, v. REDEN, B. 31, 2582). Aus Benzidin-disulfonsäure-(2,2') (Syst. No. 1924) durch 12—15-stdg. Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 230° (BRUNERMANN, A. 202, 347; vgl. G. SCHULTZ, A. 207, 314; LEMPRICHT, B. 23, 1053; A. 261, 310). Bei der Reduktion von 4,4'-Dinitro-azoxydiphenyl

$O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N_2O \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (Syst. No. 2210) mit alkoh. Schwefelammonium bei 115° oder mit Zinn und Salzsäure (WALD, B. 10, 139).

Darstellung.

Darstellung im kleinen. Man schüttelt 5 g fein gepulvertes Hydrazobenzol mit 125 ccm 3%iger Salzsäure 15–30 Minuten bei $20\text{--}30^\circ$ und erwärmt zum Schluß kurze Zeit auf $45\text{--}50^\circ$; dann versetzt man die Lösung mit Schwefelsäure und zersetzt das auskristallisierende Benzidinsulfat mit Natronlauge (E. FISCHER, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 9. Aufl. [Braunschweig 1920], S. 15). Man trägt innerhalb 6–8 Stdn. 160 g Zinkstaub in ein auf dem Wasserbade erhitztes Gemisch aus 100 g Nitrobenzol, 80 g Natronlauge (D: 1,4) und 500 ccm Wasser unter ständigem Rühren ein und gießt nach dem Erkalten in 1,5 l arsenfreie abgekühlte Salzsäure (D: 1,2); man leitet nun Wasserdampf in die Flüssigkeit und fällt aus der heiß filtrierten Lösung mit konz. Glaubersalzlösung das Benzidinsulfat aus (TEICHMANN, Z. Ang. 6, 67; vgl. auch ERDMANN, Z. Ang. 6, 163). — Darstellung im großen (vgl. ULLMANN, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin-Wien 1928], S. 221). Man lagert entweder fertiges Hydrazobenzol mit Salzsäure um oder man reduziert direkt Nitrobenzol elektrochemisch erst in alkalischer, dann in saurer Lösung. Zur elektrochemischen Darstellung vgl. LÖB, B. 33, 2331; Ph. Ch. 34, 660; Z. El. Ch. 7, 320, 333, 597; D. R. P. 116467, 122046; C. 1901 I, 149; II, 249; vgl. Chem. Fabr. WEILER-TEE MEER, D. R. P. 116871; C. 1901 I, 149).

Physikalische Eigenschaften.

Benzidin krystallisiert aus Äther mit $\frac{1}{2}$ Mol. Krystalläther (WILLSTÄTTER, KALB, B. 38, 1239). Aus Wasser krystallisiert Benzidin oberhalb 80° wasserfrei, unterhalb 60° mit 1 Mol. H_2O ; die krystallwasserhaltige Base schmilzt bei langsamem Erhitzen unscharf zwischen 115° und 120° , bei raschem Erhitzen ist sie bei 105° völlig geschmolzen, schäumt bei 107° auf, wird dann wieder fest und schmilzt nun wasserfrei bei 127° (LE FÈVRE, TURNER, C. 1927 II, 818; vgl. auch ZININ, J. pr. [1] 36, 94). F: $127,5\text{--}128^\circ$ (MERZ, STRASSER, J. pr. [2] 60, 186). Kp_{40} : $400\text{--}401^\circ$ (M., STR.). Benzidin ist in flüssigem Schwefeldioxyd mit Orangefarbe leicht löslich (WALDEN, B. 32, 2864). 1 Tl. Benzidin löst sich nach ERDMANN (Z. Ang. 6, 164) in ca. 91 Tln. siedendem Wasser, nach SCHIFF, VANNI (A. 258, 379) in 106,5 Tln. siedendem Wasser. Für die Löslichkeit in Wasser bei gewöhnlicher Temperatur wurde angegeben: bei 12° 1 Tl. in 2447 Tln. (SCH., V.), bei 14° 1 Tl. in 5000 Tln. (PETIT, A. ch. [6] 18, 176). 1 Tl. Benzidin löst sich in 45 Tln. fast absol. Äthers (SCH., V., A. 258, 368 Anm.). Die Dämpfe des Benzidins zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen bei atmosphärischem Druck violette Fluorescenz (KAUFFMANN, Ph. Ch. 26, 724; B. 23, 1730). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1559,8 Cal., bei konstantem Druck: 1560,9 Cal. (PETIT, 1564,1 Cal. (LÉMOULT, C. r. 143, 774). Salzbildung mit Fluorwasserstoff: EHRNFELD, Ch. Z. 29, 422. Wärmetönung bei der Bindung von Chlorwasserstoff: PETIT. Geschwindigkeit der Absorption von Chlorwasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur durch Benzidin: HANTZSCH, Ph. Ch. 48, 325. Hydrolysenkonstante des salzsauren Salzes: VILEY, Soc. 93, 2136.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung von Elektrizität; Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, C. r. 126, 784. Einw. von Teslaströmen s. oben. Einwirkung anorganischer Reagenzien. Benzidin gibt in siedendem Chloroform mit Bleidioxyd, wahrscheinlich unter intermediärer Bildung des nicht isolierten Diphenochinon-(4,4')-diimids $HN \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH$, das Diamino-azodiphenyl $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 2182) (WILLSTÄTTER, KALB, B. 38, 1239; 39, 3474). Bei der Einw. von Natriumhypochlorit auf eine sehr verdünnte salzsaure Lösung von Benzidin entsteht nach vortübergehender blaugrüner Färbung der Lösung (Bildung von meri-Diphenochinon-diimoniumchlorid) Diphenochinon-(4,4')-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 741) (SCHLENK, A. 363, 317; vgl. auch CLAUß, RISLER, B. 14, 82). Als meri-Diphenochinondiimoniumverbindungen dürften auch aufzufassen sein: der tiefblaue Niederschlag, der beim Versetzen einer wäßr. Benzidinlösung mit einer Kaliumdichromatlösung entsteht (JULIUS, M. 5, 193; vgl.: KOTSCHEW, Z. 37, 349; C. 1905 I, 1705; MOIR, C. 1907 I, 344; WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 3248; 42, 4341), der dunkelblaue Niederschlag, der in einer wäßrigen Benzidinlösung durch Kaliumferricyanid entsteht (BARSIŁOWSKI, Z. 17, 366 Anm. 2; 37, 337; C. 1905 I, 1706; vgl. WI., Pl., B. 41, 3248; SCHLENK, A. 363, 330), der blaue Niederschlag, den Kaliumpermanganat in der kalten wäßrigen Lösung von salzsaurem Benzidin erzeugt (SAGET, C. 1902 II, 897). Benzidin gibt in alkoholischer Lösung mit Silbernitrat einen weißen Niederschlag, der sich allmählich rötlich und dann bläulich färbt (VAUBEL, Ch. Z. 26, 739). Beim Kochen von Benzidin mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure entsteht viel Chinon (A. W. HOFMANN, Ch. N. 9, 63; C. r. 56, 1144; J. 1868, 415). Beim Einleiten von Chlor in eine

Suspension von salzsaurem Benzidin in konz. Salzsäure entsteht 3.5.3'.5'-Tetrachlorbenzidin (S. 234) (SCHLENK, A. 363, 334). Über die Einw. von Chlorwasser auf Benzidinlösungen s. S. 218, unter Farbreaktionen. Einw. von Natriumhypochlorit auf Benzidin s. S. 215. Beim Erhitzen von Benzidin mit überschüssigem Antimonpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 160°, dann bis auf 360° entsteht Perchlorbenzol, neben wenig Perchlordiphenyl (MERZ, WEITH, WOJCIK, B. 16, 2874). Läßt man Brom auf Benzidin in viel Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure einwirken, so entsteht 3.5.3'.5'-Tetrabrombenzidin (CLAUS, RISLER, B. 14, 86; SCHLENK, A. 363, 335). Über die mit Bromwasser entstehenden Farbreaktionen s. S. 218. Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine kalte Lösung von Benzidinnitrat entsteht Diphenyl-bis-diazoniumnitrat-(4.4') (GRIESS, *Proc. Roy. Soc. London* 12, 418; 13, 382; *Soc.* 20, 92). Zweckmäßiger nimmt man die beiderseitige Diazotierung des Benzidins vor, indem man das salzsaure oder schwefelsaure Salz in verd. Salzsäure mit 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit behandelt (BÖTTGER, D. R. P. 28753; *Frdl.* 1, 471). Die beiderseitige Diazotierung des Benzidins läßt sich viel leichter durchführen als die der Phenyldiamine (VIGNON, C. r. 142, 161). Löst man aber 1 Mol.-Gew. salzsaures Benzidin in Wasser und gibt 1 Mol.-Gew. Eisessig und dann bei 10–15° etwas weniger als 1 Mol.-Gew. $NaNO_2$,

hinzu, so setzt sich ein rostbrauner Niederschlag $\begin{matrix} C_6H_4 \cdot NH \\ C_6H_4 \cdot N \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} N(?)$ ab, der beim Stehen mit

Salzsäure das salzsaure Salz des 4-Amino-diphenyl-diazoniumchlorids-(4') liefert (BAYER & Co., D. R. P. 51576; *Frdl.* 2, 469; VAUBEL, SCHEUER, C. 1906 I, 936; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 52661; *Frdl.* 2, 470). Die einseitige Diazotierung des Benzidins wird auch erreicht, indem man beiderseitig diazotiertes Benzidin mit der äquimolekularen Menge eines Benzidinsalzes in wäbr. Lösung 2–3 Tage bei 10–20° stehen läßt (TÄUBER, B. 27, 2627). Löst man 1 Mol.-Gew. Benzidinsulfat in konz. Schwefelsäure und versetzt mit 1 Mol.-Gew. Kaliumnitrat, so entsteht 2-Nitrobenzidin; mit der doppelten Menge Kaliumnitrat entsteht 2.2'-Dinitrobenzidin (TÄUBER, B. 23, 795). Einw. von Schwefel auf Benzidin bei 180–200°: DAHL & Co., D. R. P. 38795; *Frdl.* 1, 503; vgl. COURTOT, POMONIS, C. r. 182 [1926], 931. Thionylchlorid liefert mit Benzidin (MICHAELIS, HERZ, B. 24, 753) oder salzsaurem Benzidin (M., A. 274, 264) in siedendem Benzol N.N'-Dithionylbenzidin. Erhitzt man saures Benzidinsulfat im Backofen bis auf 220°, so erhält man Benzidin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) (vgl. ZEHRA, B. 23, 3459), sowie je nach der Dauer des Erhitzens und der Höhe der Temperatur gewisse Mengen von Benzidin-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 1924) (BAYER & Co., D. R. P. 44779; *Frdl.* 2, 405; GRIESS, DUISBERG, B. 22, 2462). Benzidin-sulfonsäure-(3) entsteht ferner als Hauptprodukt, wenn man Benzidinsulfat mit ca. 6 Tln. Schwefelsäuremonohydrat $1\frac{1}{2}$ –2 Stdn. auf ca. 170° erhitzt (BAYER & Co., D. R. P. 38664; *Frdl.* 1, 500; GR., DU., B. 22, 2461) oder wenn man zu einer Lösung von Benzidinsulfat in nur $1\frac{1}{2}$ –2 Tln. Schwefelsäuremonohydrat bei ca. 160–170° rauchende Schwefelsäure fügt, bis die Sulfurierung beendet ist (GR., DU., B. 22, 2461). Durch 36–48-stdg. Erhitzen von Benzidinsulfat mit ca. 2 Tln. Schwefelsäuremonohydrat auf 210° erhält man bis zu 90% Benzidin-disulfonsäure-(3.3') neben etwas Benzidin-sulfonsäure-(3) (GR., DU., B. 22, 2464). Erhitzt man schließlich Benzidinsulfat mit viel Schwefelsäuremonohydrat längere Zeit auf 180–190° oder gibt man zu einer Lösung von Benzidinsulfat in wenig Schwefelsäuremonohydrat bei 160–170° rauchende Schwefelsäure und erhitzt weiter, bis sich auf Zusatz von Wasser nur noch wenig Benzidin-disulfonsäure-(3.3') ausscheidet, so entstehen neben dieser als Hauptprodukt Benzidintrisulfonsäure und Benzidintetrasulfonsäure (Syst. No. 1924) (GR., DU., B. 22, 2465). Beim Erhitzen von Benzidinsulfat mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure (20% SO_3) auf dem Wasserbade bildet sich Benzidinsulfon (Syst. No. 2641) (GR., DU., B. 22, 2467). Ebendieses erhält man auch mit rauchender Schwefelsäure von 40% SO_3 bei 100°, während bei 120° bis höchstens 160° Benzidinsulfonmonosulfonsäure und Benzidinsulfondisulfonsäure gebildet werden (BAYER & Co., D. R. P. 33088; *Frdl.* 1, 498; vgl. GR., DU., B. 22, 2468). Beim Erhitzen von Benzidin mit salzsaurem Benzidin entsteht unter Ammoniakabspaltung Bis-[4'-amino-diphenyl-4]-amin (S. 232) (MERZ, STRASSER, J. pr. [2] 61, 103).

Einwirkung organischer Reagenzien. Benzidin verbindet sich mit dem aus 4.4'-Dijod-diphenyl und Chlor in Chloroform sich bildenden gelblichen Jodidchlorid $C_{12}H_{10}Cl_2I_2$ (Bd. V, S. 581) zu einer violettblauen Verbindung $C_{12}H_{10}N_2Cl_2I_2$ (S. 220) (FECIT, B. 41, 2986). Beim Erhitzen von Benzidin mit Methyljodid und Methylalkohol im Druckrohr auf 120° bildet sich N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin-monojodmethylat (MICHAELIS, PATTINSON, B. 14, 2163; 17, 116). Bei andauerndem Erhitzen von Benzidin-hydrochlorid mit Methylalkohol auf 170° bis 180° entsteht N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin-monochlormethylat (S. 222) und in geringerer Menge N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin (S. 221) (PINNOW, B. 32, 1403). Beim Erhitzen von Benzidin mit α -Naphthol im Kohlendioxidstrom auf über 300° erhält man N- α -Naphthylbenzidin und N.N'-Di- α -naphthylbenzidin, beim Erhitzen mit β -Naphthol die analogen Verbindungen (MERZ, STRASSER, J. pr. [2] 60, 159). Über eine diazotierbare Base, die beim Erhitzen von salzsaurem Benzidin mit Glycerin entsteht, vgl. PAUL, *Ch. Z.*

26, 703. Beim Erhitzen eines Gemenges aus Benzidin, Nitrobenzol (oder besser o- oder p-Nitrophenol), Glycerin und konz. Schwefelsäure entsteht Dichinoly-(6.6') $C_{18}H_{12}N_2$ (Syst. No. 3491) (ROSER, B. 17, 1817, 2767; O. FISCHER, M. 5, 418; OSTERMAYER, HENRICHSSEN, B. 17, 2444). Zur Einw. von Formaldehyd auf Benzidin vgl.: DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 68920; *Frdd.* 3, 28; SCHIFF, B. 25, 1936. Verwendung der Kondensationsprodukte aus Formaldehyd und Benzidin zur Darstellung von Polyazofarbstoffen: DU., HU. & Co., D.R.P. 71377, 73123; *Frdd.* 3, 722, 723. Mit 1 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfid (Bd. I, S. 578) liefert Benzidin die Verbindung $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2(SO_2Na)$, mit 2 Mol.-Gew. Formaldehyd-Natriumdisulfid die Verbindung $[-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2(SO_2Na)]_2$ (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2805). Über die Einw. von Acetaldehyd auf Benzidin vgl.: SCHIFF, B. 11, 832; SCH., VANNI, A. 258, 375. Beim Erwärmen von Paraldehyd (Syst. No. 2952) mit Benzidin und rauchender Salzsäure bildet sich 2.2'-Dimethyl-dichinoly-(6.6') (Syst. No. 3491) (HINZ, A. 242, 326). Aus Benzidin und Glyoxal (Bd. I, S. 759) in Alkohol entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{14}O_2N_2$ (S. 220) (SCH., B. 11, 832). Beim Erhitzen von Benzidin mit Dithio-bis-acetyl-aceton (Bd. I, S. 852) auf dem Wasserbade entsteht die Verbindung $C_{22}H_{22}O_2N_2S_2$ (?) (S. 220) (VAILLANT, Bl. [3] 19, 694). Benzidin gibt mit Chinon eine blauschwarze unbeständige Verbindung $C_{20}H_{18}O_2N_4$ (S. 220) (BRASS, B. 46 [1913], 2903; vgl. FECHT, B. 41, 2986). Durch Kochen von 1 Mol.-Gew. Resorcinacetophenon (Bd. VIII, S. 404) mit 2 Mol.-Gew. Benzidin in Alkohol erhält man die Verbindung $C_{44}H_{38}O_4N_4$ (?) (S. 220), neben dem Additionsprodukt $C_{12}H_{12}N_2 + 4C_{10}H_{10}O_4$ (S. 219) (TORREY, KIPPER, Am. Soc. 80, 855). Beim Kochen von Benzidin mit viel Eisessig entsteht N.N'-Diacetyl-benzidin (STRAKOSCH, B. 5, 236; SCHMIDT, G. SCHULTZ, B. 12, 489; A. 207, 332), sowie etwas N-Acetyl-benzidin (SCHMIDT, G. SCHULTZ). N.N'-Diacetyl-benzidin bildet sich auch beim Erwärmen von Benzidin mit 2 Mol.-Gew. Thioessigsäure (PAWLEWSKI, B. 31, 662). Benzidin liefert beim Erhitzen mit 2-Chlor-benzoessäure (Bd. IX, S. 334), Kaliumcarbonat und Kupferpulver in Amylalkohol N.N'-Bis-[2-carboxyphenyl]-benzidin (Syst. No. 1901) (KADIERA, B. 38, 3577). Durch Erhitzen von oxalsäurem Benzidin auf 200–210° entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{10}O_2N_2$ (S. 220) (BORODIN, Z. 1860, 641; J. 1860, 356; vgl. dazu LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2479). Über die Einw. von Dicyan (Bd. II, S. 549) auf Benzidin vgl.: WITTENSTEIN, B. 3, 723; MEVES, J. pr. [2] 61, 469. Benzidin gibt bei mehrstündigem Kochen mit Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in wäBr. Suspension am Rückflußkühler N.N'-Phthalyl-benzidin $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} \diagup CO \\ \diagdown \end{smallmatrix} \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 3218) (KOLLER, B. 37, 2882; vgl. LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2476; KUHN, JACOB, FURTER, A. 455 [1927], 255; SIRCAR, SEN-GUPTA, C. 1928 II, 2247). Beim Schmelzen von 1 Mol.-Gew. Benzidin mit 2 Mol.-Gew. Phthalsäureanhydrid entsteht N.N.N'-Diphthalyl-benzidin (Syst. No. 3218) (GABRIEL, B. 11, 2262; BANDROWSKI, B. 17, 1182). Mit Chlorameisensäure-äthylester (Bd. III, S. 10) reagiert Benzidin in äther. Lösung unter Bildung von Benzidin-N-carbonsäure-äthylester und Benzidin-N.N'-dicarbonsäure-diäthylester (SCHIFF, VANNI, A. 258, 370). Die Einw. von Phosgen (Bd. III, S. 13) auf salzsäures Benzidin bei 230–250°, zuletzt bei 310°, führt zu N.N'-Dicarbonyl-benzidin (S. 230) (SNAPE, Soc. 49, 255). Sättigt man eine Lösung von Benzidin in Chloroform mit Phosgen, so erhält man eine Verbindung $C_{12}H_{10}ON_2$ (N-Carbonyl-benzidin) oder $C_{22}H_{22}ON_4$ Carbonyldibenzidin (S. 220) (MICHLER, ZIMMERMANN, B. 14, 2178; vgl. LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2478, 2483; 1928, 249). Durch Verschmelzen von Benzidin mit Harnstoff (Bd. III, S. 42) bei 110–120° erhält man [Diphenylen-(4.4')] -diharnstoff (S. 229) (SCHIFF, B. 11, 833; vgl. SNAPE, Chem. N. 73, 37). Beim Stehen einer alkoh. Benzidinlösung mit Schwefelkohlenstoff (Bd. III, S. 197) entsteht N-Thiocarbonyl-benzidin (S. 230) (BORODIN, STRAKOSCH, B. 5, 239; LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2478). Beim Stehen von Benzidin mit Schwefelkohlenstoff und Ammoniak in alkoh. Lösung bildet sich das Ammoniumsalz der Benzidin-N.N'-bis-dithiocarbonsäure (LOSANITSCH, B. 40, 2974). Mit Thiophosgen gibt Benzidin sowohl beim Erhitzen auf 180° (JAFFÉ, B. 27, 1557), als auch bei der Einw. in Chloroformlösung unter Zusatz von Natronlauge (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 593) N.N'-Bis-thiocarbonyl-benzidin (S. 230). Benzidin gibt mit Acetoncyanhydrin (Bd. III, S. 316) Benzidin-N.N'-di-[α-isobuttersäure]-dinitril (S. 231) (BUCHERER, GROLE, B. 39, 1005; vgl. MULDER, R. 26, 181). Beim Erhitzen von Benzidin mit Citronensäure (Bd. III, S. 556) entsteht die Verbindung $C_{14}H_{14}O_2N_2$ (S. 220) (SCHNEIDER, B. 21, 663). Beim Erhitzen von Benzidin mit Acetessigester (Bd. III, S. 632) auf dem Wasserbade entsteht ein Additionsprodukt $2C_{12}H_{12}N_2 + C_6H_{10}O_2$; beim Erhitzen der Komponenten auf 110–120° bilden sich N-Acetoacetyl-benzidin und N.N'-Bis-acetoacetyl-benzidin (HEIDRICH, M. 19, 691, 692, 700). Beim Schütteln von Benzidin mit 2 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) in Gegenwart von Natronlauge erhält man N-Benzolsulfonyl-benzidin und N.N'-Dibenzolsulfonyl-benzidin (HINZBERG, A. 272, 231). Die Kondensation von Benzidin mit 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) in Gegenwart von Natronlauge führt zu einem Stäubenfarbstoff (Chicago-orange) (GEIGY & Co., D.R.P. 75326; *Frdd.* 3, 812; vgl. Schults, Tab. No. 15). Beim Verschmelzen von Benzidin mit Schwefel und p-Toluidin entstehen Basen der Thiazolgruppe

(Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 78162; *Frdl.* 4, 832), die man durch Diazotierung und Kupplung mit Farbstoffkomponenten in Azofarbstoffe überführen kann (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 79206, 79207; *Frdl.* 4, 833, 835). Überführung einer dieser Basen durch Methylierung in einen gelben Farbstoff: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 81509; *Frdl.* 4, 836. Darstellung indulinartiger Farbstoffe aus Benzidin durch Erhitzen mit 4-Amino-azobenzol bei Gegenwart von Chlorwasserstoff: HIRSCH, D. R. P. 60748; *Frdl.* 3, 317, sowie aus Benzidin durch Erhitzen mit Amino-azo-Verbindungen der Naphthalinreihe: GASSMANN und Société française de couleurs d'aniline RUCH & Co., D. R. P. 97212; *C.* 1898 II, 568; *Frdl.* 5, 371. Einw. von Phthalsäureanhydrid auf Benzidin s. S. 217. Einw. von Paraldehyd auf Benzidin s. S. 217. Bei der Einw. von [2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid auf Benzidin entsteht neben 2,4-Dinitro-anilin das chlorwasserstoffsäure Salz des Glutacondialdehyd-bis-[4'-amino-diphenyl(4)]-imids (S. 226) (REITZENSTEIN, *J. pr.* [2] 68, 261; REI., ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 259).

Biochemisches Verhalten.

Nach Verfütterung von Benzidin an Kaninchen tritt im Harn ein x.x-Dioxy-4,4'-di-amino-diphenyl (Syst. No. 1869) auf (ADLER, *A. Ph.* 58, 190).

Verwendung.

Benzidin findet ausgedehnte Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen wie Kongo-rot (*Schultz*, *Tab.* No. 307), Pyraminorange (*Schultz*, *Tab.* No. 306, 314), Diaminscharlach (*Schultz*, *Tab.* No. 319), Diaminschwarz (*Schultz*, *Tab.* No. 328, 333), Diaminblau (*Schultz*, *Tab.* No. 337), Benzooorange (*Schultz*, *Tab.* No. 340), Chrysamin (*Schultz*, *Tab.* No. 342), Diaminechtröt (*Schultz*, *Tab.* No. 343), Chloramingrün (*Schultz*, *Tab.* No. 470), Diamingrün (*Schultz*, *Tab.* No. 474), Kolumbiagrün (*Schultz*, *Tab.* No. 478); zur Verwendung für die Herstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner *Schultz*, *Tab.* No. 102, 103, 308—354, 438—449, 462—480, 489 und die betreffende Patent-Literatur bei FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation [Berlin]. Benzidin findet ferner Verwendung zur Darstellung des Stilbenfarbstoffes Chicagooorange (*Schultz*, *Tab.* No. 15), von indulinartigen Farbstoffen (HIRSCH, D. R. P. 60748; *Frdl.* 3, 317; DEHNST, D. R. P. 66886; *Frdl.* 3, 318; GASSMANN und Société française de couleurs d'aniline RUCH & Co., D. R. P. 97212; *C.* 1898 II, 568), von Schwefelfarbstoffen, z. B. Kryogengelb (*Schultz*, *Tab.* No. 712); zur Verwendung für die Herstellung weiterer Schwefelfarbstoffe vgl.: *Schultz*, *Tab.* No. 714; Chem. Fabr. WEILER-TER MEER, D. R. P. 163001; *C.* 1905 II, 999; Höchster Farb., D. R. P. 163143; *C.* 1905 II, 999; BAYER & Co., D. R. P. 208805; *C.* 1909 I, 1369; vgl. ferner S. 217, Zeile 1 v. u. die Angaben über Verschmelzen des Benzidins mit Schwefel und p-Toluidin.

Verwendung von Benzidin zur Titration von Schwefelsäure s. unten.

Analytisches.

Farbreaktionen und Nachweis. Lösungen von Benzidin oder seinen Salzen färben sich bei der Einw. von Chlorwasser vorübergehend blau, dann grün und setzen dann einen amorphen roten Niederschlag [Diphenochinon-(4,4')-bis-chlorimid, Bd. VII, S. 741] ab (sehr empfindliche Reaktion) (ZININ, *J. pr.* [1] 86, 98; CLAUS, RISLER, *B.* 14, 82; SCHLENK, *A.* 363, 315). Versetzt man eine Lösung von Benzidin in Schwefelkohlenstoff mit ganz verd. Bromwasser, so färbt sich das Bromwasser intensiv blau, dann intensiv dunkelgrün und durch mehr Bromwasser wird dann die wäsr. Schicht farblos, während der Schwefelkohlenstoff sich tief dunkelrot färbt (sehr empfindliche Reaktion, noch bei einer Verdünnung von 1:500000 anwendbar) (C., R.). Selbst stark verdünnte wäsrige Benzidinlösungen (ca. 1:50000) geben mit Kaliumdichromat einen tiefblauen Niederschlag (JULIUS, *M.* 5, 193). Eine sehr empfindliche Reaktion ist auch die Bildung eines dunkelblauen Niederschlags beim Versetzen einer wäsr. Benzidinlösung mit rotem Blutlaugensalz (BARSIŁOWSKI, *JK.* 17, 366 Anm. 2; 37, 337; *C.* 1905 I, 1706). Zum Nachweis eignet sich außer den angeführten Farbreaktionen auch die Fällung des Benzidins als fast unlösliches Sulfat (ZININ, *J. pr.* [1] 86, 95).

Quantitative Bestimmung. Bestimmung des Benzidins durch Titrieren seiner salzsäuren Lösung mit Natriumnitritlösung unter Benutzung von Kaliumjodid-Stärke-Papier als Indicator: ERDMANN, *Z. Ang.* 6, 164. Über die hierbei notwendige Korrektur s. VAUBEL, *Fr.* 35, 163. Jodometrische Bestimmung des Benzidins: ROESLER, GLASMAN, *Ch. Z.* 27, 986; vgl. VAUBEL, *Z. f. Farben- u. Textilchemie* 3, 115. Quantitative Bestimmung des Benzidins durch Wägung oder Titrierung des Sulfats: VAN LOON, *R.* 23, 64; vgl. BIERBRINGER, BORSUM, *Ch. Z.* 30, 722.

Wegen der Schwerlöslichkeit des Benzidinsulfats kann Benzidin auch zur titrimetrischen Bestimmung der Schwefelsäure verwendet werden. Vgl. hierzu: W. J. MÜLLER, *B.* 35, 1587; *Z. Ang.* 16, 653, 1017; W. J. MÜLLER, DÜRKES, *Fr.* 42, 477; RASCHIG, *Z. Ang.* 16, 617,

818; 19, 331, 334; v. KNOORR, *Ch. I.* 28, 2; HUBER, *Ch. Z.* 29, 1227; VAUBEL, *Ch. Z.* 29, 1254; FRIEDRICH, NYDEGGER, *Z. Ang.* 20, 9; LEFFMANN, *O.* 1907 I, 372.

Verwendung des Benzidins zur quantitativen Bestimmung der Wolframsäure: v. KNOORR, *B.* 38, 783.

Additionelle Verbindungen des Benzidins.

Verbindung mit Acetessigester (Bd. III, S. 632) $C_{20}H_{24}O_4N_4 = 2C_{10}H_{12}N_2 + C_6H_8O_2$. B. Aus den Komponenten bei 100° (HEIDRICH, *M.* 19, 691). — Gelbe Blättchen. Schmilzt bei 128° unter Aufbrausen. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, schwerer in Benzol, Chloroform, Wasser. Eisenchlorid färbt intensiv grün. Säuren spalten wieder in die Komponenten. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{18}H_{12}O_6N_6 = C_{10}H_{12}N_2 + C_8H_6O_4N_4$. Schwarze Nadeln (NOELTING, SOMMERHOFF, *B.* 39, 77). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-1-äthyl-benzol (Bd. V, S. 360) $C_{20}H_{18}O_6N_6 = C_{10}H_{12}N_2 + C_8H_6O_4N_4$. Schwarze Prismen (aus Alkohol). F: 73° (G. SCHULTZ, *B.* 42, 2635).

Verbindung mit Fluorenon (Bd. VII, S. 465) $C_{38}H_{30}O_2N_4 = C_{10}H_{12}N_2 + 2C_{14}H_{10}O$. Gelbe Prismen oder Blätter. F: 126—127°; ziemlich beständig (SCHLENK, *A.* 366, 286). — Verbindung mit Chinondiimid (Bd. VII, S. 620) $C_{18}H_{16}N_4 = C_{10}H_{12}N_2 + C_8H_4N_2$. Rubinrote Nadeln oder Blättchen (aus Benzol), die beim Zerreiben hellziegelrot werden. Beginnt bei ca. 128°, sich zu zersetzen, und ist bei 145° völlig geschmolzen. Schwer löslich in Äther. Hellgelb löslich in konz. Schwefelsäure, violett löslich in verd. Salzsäure. Liefert bei der Reduktion Benzidin und p-Phenylendiamin (SCH., *A.* 368, 279).

Verbindung mit Resodiacetophenon (Bd. VIII, S. 404) $C_{34}H_{28}O_4N_4 = C_{10}H_{12}N_2 + 4C_{12}H_{10}O_2$. B. Aus Resodiacetophenon und Benzidin in heißer alkoh. Lösung, neben der Verbindung $C_{44}H_{36}O_4N_4$ (?) (S. 220) (TORREY, KIPFER, *Am. Soc.* 30, 856). Gelbe Nadeln. F: 182—185° (Zers.). Zersetzt sich beim Stehen mit Ammoniak oder Eisessig in die Komponenten. Bei mehrstündigem Kochen der alkoh. Lösung entsteht die Verbindung $C_{44}H_{36}O_4N_4$ (?) (S. 220).

Salze des Benzidins.

$C_{10}H_{12}N_2 + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Salzsäure (H. SCHMIDT, G. SCHULTZ, *A.* 207, 331). — $C_{10}H_{12}N_2 + 2 HCl$. Blättchen. Fast unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser, noch leichter in Alkohol (ZININ, *J. pr.* [1] 36, 96). Zerfällt durch viel Wasser in Salzsäure und das Salz $C_{10}H_{12}N_2 + HCl$ (H. SCHM., G. SCHUL., *A.* 207, 331). — $C_{10}H_{12}N_2 + 2 HI + I_2$. B. Man löst 1,84 g Benzidin und 2,56 g Jodwasserstoff in 20 ccm Wasser, gibt 5,08 g Jod, gelöst in Kaliumjodidlösung hinzu, erwärmt die Flüssigkeit auf 50° unter Zusatz von so viel Kaliumjodid, daß der anfangs entstandene Niederschlag wieder gelöst ist, und läßt die Lösung langsam erkalten (LINARIX, *C.* 1909 II, 1729). Schwarze, metallisch reflektierende Krystalle. F: 298°; sehr wenig löslich in Alkohol und wäßr. KI-Lösung, löslich in verdünnt-alkoholischer KI-Lösung. — $C_{10}H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Mikroskopische Schuppen. Fast unlöslich in siedendem Wasser und Alkohol (ZININ, *J. pr.* [1] 36, 95). 1 l Wasser löst eine 0,0076 g Benzidin entsprechende Menge Sulfat (VAUBEL, *Fr.* 35, 163). — $C_{10}H_{12}N_2 + 2 H_2SO_4$. B. Aus dem neutralen Sulfat und der berechneten Menge Schwefelsäure (BAYER & Co., D.R.P. 44779; *Frdt.* 2, 405). Verhalten beim Erhitzen s. S. 216. — $C_{10}H_{12}N_2 + H_2S_2O_8$. Krystallpulver. Kaum löslich in Wasser (WAHL, *Bl.* [3] 27, 1221). — $2C_{10}H_{12}N_2 + 5 WO_3 + 5 H_2O$ (TSCHILIKIN, *B.* 42, 1304). — $C_{10}H_{12}N_2 + H_3PO_4$. Blättchen (RAIKOW, SCHATBANOW, *Ch. Z.* 25, 280). — $C_{10}H_{12}N_2 + 2 H_3PO_4$. Säulen. Zersetzt sich mit siedendem Wasser zu dem Salz $C_{10}H_{12}N_2 + H_3PO_4$ und freier Phosphorsäure (R., SCHT.).

Oxalat $C_{10}H_{12}N_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol (ZININ, *J. pr.* [1] 36, 97). — Citrat $3C_{10}H_{12}N_2 + 2C_6H_8O_7$. Amorphes Pulver. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig; unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (SCHNEIDER, *B.* 21, 664). — Pikrat $C_{10}H_{12}N_2 + 2C_6H_4O_6N_2$. Gelblichgrüne Krystalle (aus absol. Alkohol). Wird beim Stehen mit wasserhaltigem Alkohol in Benzidin und Pikrinsäure zerlegt; zersetzt sich bei 190° ohne zu schmelzen; leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Äther (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, *J. pr.* [2] 66, 166). — Salz der Benzolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 81) $C_{10}H_{12}N_2 + 2C_6H_4O_2S_2$. Krystalle (TROGER, LINDE, *Ar.* 239, 142). — Salz der 4-Jodbenzolthiosulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 83) $C_{10}H_{12}N_2 + C_6H_4O_2IS_2$. Kryställchen (aus Wasser). F: 204—206° (Zers.) (TROGER, HURDELBRINK, *J. pr.* [2] 65, 85). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 113) $C_{10}H_{12}N_2 + C_7H_4O_2S_2$. Blätter (TA., LI.). — Salz der α-Naphthalinthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 171) $C_{10}H_{12}N_2 + 2C_{10}H_7O_2S_2$. Krystalle (TA., LI.). — Salz der β-Naphthalinthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 190) $C_{10}H_{12}N_2 + 2C_{10}H_7O_2S_2$. Kryställchen (TA., LI.). — Salz der 2.4-Dinitro-stilben-disulfonsäure-(x,x) (Bd. XI, S. 223) $C_{10}H_{12}N_2 + C_{14}H_8O_6N_4S_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser), die bei 280° noch nicht schmelzen (ESCALES, *B.* 35, 4149).

$C_{10}H_{12}N_2 + 2 HF + SiF_4$. Silbergraue Krystalle (EHRENFELD, *Ch. Z.* 29, 423). — $C_{10}H_{12}N_2 + PdCl_2$. Gelber Niederschlag (GUTBER, KRELL, JANSSEN, *Z. a. Ch.* 47, 36). — $C_{10}H_{12}N_2 + 2 HCl + PdCl_2$. Braune Blättchen (aus verd. Salzsäure) (GU., KR., JA.). —

$C_{12}H_{12}N_2 + PdBr_2$. Gelbbrauner Niederschlag (GU., KR., JA.). — $C_{12}H_{12}N_2 + 2HBr + PdBr_2$. Rotbraune Blättchen (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (GU., KR., JA.). — $C_{12}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Äther; zersetzt sich leicht beim Kochen mit Wasser (ZININ, *J. pr.* [1] 86, 97).

Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Benzidin.

Verbindung $C_{24}H_{20}N_2Cl_2I_2$. B. Aus dem gelblichen Jodidchlorid $C_{12}H_{12}N_2I_2$ (Bd. V, S. 581), das sich aus 4,4'-Dijod-diphenyl und Chlor in Chloroform bildet, und Benzidin in siedendem Chloroform oder Schwefelkohlenstoff (FECHT, *B.* 41, 2987). — Violettblaues Pulver. Sublimiert gegen 300° unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Methylalkohol unter Abscheidung von 4,4'-Dijod-diphenyl.

Verbindung $C_{14}H_{14}O_2N_4$. B. Aus Benzidin und Glyoxal in Alkohol (SCHIFF, *B.* 11, 832). — Gelbliches Krystallmehl. In gewöhnlichen Lösungsmitteln wenig löslich. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit indigoblaue Farbe.

Verbindung $C_{20}H_{22}O_2N_4$. B. Aus Chinon und Benzidin in Chloroform oder Toluol (FECHT, *B.* 41, 2986; BRASS, *B.* 46 [1913], 2903). — Blauschwarze Blättchen. Schmilzt gegen 118°, wird dann wieder fest, zersetzt sich oberhalb 200° (F.; B.). Zersetzt sich an der Luft (F.; B.).

Verbindung $C_{12}H_{12}O_2N_2S_2$ (?) = $CH_3 \cdot CO \cdot HC \text{ — } S \cdot S \text{ — } CH \cdot CO \cdot CH_3$ (?). Das

Mol.-Gew. ist kryoskopisch bestimmt. — B. Aus Benzidin und Dithio-bis-acetylaceton (Bd. I, S. 852) auf dem Wasserbade (VAILLANT, *Bl.* [3] 19, 694). — Goldgelbes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform und in siedendem Alkohol.

Verbindung $C_{44}H_{38}O_2N_4$ (?). B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. Resorbiacetophenon (Bd. VIII, S. 404) mit 2 Mol.-Gew. Benzidin, neben dem Additionsprodukt $C_{12}H_{12}N_2 + 4C_{10}H_{10}O_2$ (S. 219) (TORREY, KIPPER, *Am. Soc.* 30, 855). — Gelbe Krystalle (aus Anilin). Schmelzpunkt oberhalb 300°. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in heißem Anilin, Brombenzol, Nitrobenzol. Wird durch Ammoniak nicht zersetzt. Wird langsam durch heißen Eisessig und beim Kochen mit 10%iger Natronlauge zersetzt. Konzentrierte Salzsäure verseift schnell.

Verbindung $C_{14}H_{10}O_2N_2$ („Oxalylbenzidin“. Vgl. dazu LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2479). — B. Durch Erhitzen von oxalsaurem Benzidin auf 200–210° (BORODIN, *Z.* 1860, 641; *J.* 1860, 356). — Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, verd. Säuren und Alkalien (B.). — Zersetzt sich oberhalb 225–230° (B.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Kalilauge in Oxalsäure und Benzidin (B.).

N-Carbonyl-benzidin, [4'-Amino-diphenyl-(4)-isocyanat, [4'-Amino-diphenyl-(4)-carbonimid $C_{13}H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CO$ oder Carbonyldibenzidin, N,N'-Bis-[4'-amino-diphenyl-(4)]-harnstoff $C_{22}H_{22}ON_4 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH) \cdot CO$ oder höhermolekulare Verbindung. Zur Frage der Konstitution vgl. LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2478. — B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von Benzidin in Chloroform (MICHELE, ZIMMERMANN, *B.* 14, 2178). — Amorph. Beginnt bei 250° sich zu bräunen. Sublimiert oberhalb 300° teilweise unter Verkohlungen (M., Z.).

Verbindung $C_{18}H_{14}O_2N_2$ (Citrobenzidylsäure). B. Beim Erhitzen von Citronensäure mit Benzidin auf 140–150° mit oder ohne wasserentziehende Mittel; nach dem Erkalten extrahiert man das evtl. vorhandene überschüssige Benzidin mit siedendem Wasser und löst den Rückstand durch anhaltendes Kochen mit alkoholhaltigem Wasser (SCHNEIDER, *B.* 21, 663). — Krystallinisches Pulver. Verkohlt oberhalb 300°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in warmem Eisessig, sehr schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin. Leicht löslich in Alkalien. — $AgC_{18}H_{14}O_2N_2$. Amorph.

Funktionelle Derivate des Benzidins.

N,N'-Dimethyl-benzidin $C_{14}H_{16}N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3]_2$. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-N,N'-dimethyl-benzidin (S. 233) mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (WILLSTÄTTER, KALB, *B.* 37, 3773). — Nadeln (aus stark verd. Alkohol). F: 74–76°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, sehr wenig in kaltem Ligroin, reichlicher beim Erwärmen (W., K.). — Gibt in schwach salzsaurer Lösung mit $FeCl_3$ meri-Diphenochinon-(4,4')-bis-methylimoniumchlorid (S. 221) (W., K.). Gibt mit Bromacetonitril oder Jodacetonitril N,N'-Dimethyl-N,N'-bis-cyanmethyl-benzidin (S. 231) (v. BRAUN, *B.* 41, 2106). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Nadeln. F: 249° (KUHN, JACOB, FURTER, *A.* 455 [1927], 264). Sehr leicht löslich in Wasser. Verliert im Vakuum HCl (W., K.). — Sulfat. Leicht löslich (W., K.). — Chromat. Rotbraune Krystalle (W., K.). — Chloroplatinat. Hellgelber, schwer löslicher, krystallinischer Niederschlag (W., K.).

Verbindung von N,N'-Dimethyl-benzidin mit Diphenochinon-(4,4')-bis-methylimoniumchlorid, meri-Diphenochinon-(4,4')-bis-methylimoniumchlorid $C_{22}H_{22}N_4Cl_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 + Cl(CH_3)HN \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH(CH_3)Cl$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, PICCARD, *B.* 41, 3245¹⁾. — B. Aus N,N'-Dimethyl-benzidin in schwach salzsaurer, essigsaurer oder neutraler Lösung durch Eisenchlorid (WILLSTÄTTER, KALB, *B.* 37, 3774). — Wird aus neutraler oder essigsaurer Lösung als dunkelrotbraunes Pulver der Zusammensetzung $C_{22}H_{22}N_4Cl_2 + 2H_2O$ erhalten. Löslich in Wasser mit grüner Farbe; verhält sich wie das meri-Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumchlorid (S. 222). Geht beim Lösen in 20%iger Salzsäure in Diphenochinon-(4,4')-bis-methylimoniumchlorid (Bd. VII, S. 741) über.

N,N,N',N'-Tetramethyl-benzidin $C_{16}H_{20}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von Dimethylanilin mit 3–4 Tln. konz. Schwefelsäure auf 180–210° (MICHLER, PATTINSON, *B.* 14, 2161). Aus Dimethylanilin mit Bleidioxyd und verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (M., *Pa.*, *B.* 14, 2163; 17, 115) oder mit Bleidioxyd und verd. Essigsäure bei höchstens 30–35° (LAUTH, *Bl.* [3] 5, 59). Entsteht auch beim Erhitzen von Dimethylanilin mit $AlCl_3$ an der Luft (GIRAUD, *Bl.* [3] 1, 692). Man oxydiert Dimethylanilin in verdünnter schwefelsaurer Lösung mit Kaliumpermanganat und entfärbt die Lösung mit schwefliger Säure (WILLSTÄTTER, KALB, *B.* 37, 3765). Durch elektrolytische Oxydation von Dimethylanilin in schwefelsaurer Lösung bei Gegenwart einer geringen Menge Chromsäure²⁾ (LÖB, *Z. El. Ch.* 7, 603). Aus Dimethylanilin durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 180–200° bei Gegenwart von Benzaldehyd, Traubenzucker, Terpentinöl, Nitroderivaten des Benzols, Phenols usw., sowie von Quecksilber oder dessen Salzen (ROSENTHAL, D. R. P. 127179, 127180; *Frdl.* 6, 94, 95; *C.* 1902 I, 83; vgl. ULLMANN, DIETHELM, *B.* 37, 29). In geringer Menge bei der Einw. von salpetriger Säure auf Dimethylanilinoxyd (Bd. XII, S. 156), neben anderen Produkten (BAMBERGER, TSCHIRNER, *B.* 32, 1898). Man erhitzt Benzidin mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 120° und destilliert das erhaltene Tetramethyl-benzidin-jodmethylat (S. 222) mit Natronkalk (M., *Pa.*, *B.* 14, 2163; 17, 116). Entsteht neben dem Monochlormethylat durch Erhitzen von salzsaurem Benzidin mit Methylalkohol auf 180–190° (PINNOW, *B.* 32, 1403, 1406). Aus dem Perbromid des Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumbromids (Bd. VII, S. 741) durch Behandeln mit Aceton oder Disulfit (FRIES, *A.* 346, 197). Beim Behandeln von 4,4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol (Syst. No. 1859) mit Bleidioxyd und Essigsäure (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 273). — Nadeln (aus Amylalkohol oder aus Benzol + Ligroin). F: 193,5° (B., TSCH.; W., K.), 195° (M., *Pa.*, *B.* 14, 2162), 197° (U., D.), 198° (F.). Siedet oberhalb 360° (M., *Pa.*, *B.* 14, 2162). Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen (M., *Pa.*, *B.* 14, 2163). Sehr wenig löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, schwer in Äther (M., *Pa.*, *B.* 14, 2161) und siedendem Ligroin, leicht in heißem Benzol (B., TSCH.), leicht in heißem Essigester, sehr leicht in Chloroform (W., K.). — Nitrit färbt die salzsaure Lösung gelbrot, und auf Zusatz von Natronlauge fallen grüne Flocken, deren Farbe sehr bald in Braungelb umschlägt (B., TSCH.). Beim Versetzen einer salzsauren Lösung von Tetramethylbenzidin mit einer Eisenchloridlösung scheidet sich das grüne meri-Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumchlorid (S. 222) aus (LAUTH, *Bl.* [3] 5, 59; W., K., *B.* 37, 3766; W., PICCARD, *B.* 41, 3252), das sich in verd. Salzsäure unter Bildung des gelben Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumchlorids löst (W., K., *B.* 37, 3769). Bei der Einw. von 3 Mol.-Gew. Brom in Chloroform entsteht das Perbromid des Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumbromids (Bd. VII, S. 741) (FRIES, *A.* 346, 198, 215). Tetramethylbenzidin gibt mit rauchender Schwefelsäure von ca. 12% Anhydridgehalt bei 160–170° Tetramethyl-benzidin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) (W., K.). Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure entsteht N,N,N',N'-Tetramethyl-2,2'-dinitrobenzidin (S. 235) (U., D.). Geschwindigkeit der Abspaltung der Methylgruppen beim Kochen von Tetramethylbenzidin mit Jodwasserstoffsäure: GOLDSCHMIEDT, *M.* 28, 1068. Tetramethylbenzidin gibt mit Jodacetoneitril auf dem Wasserbade N,N'-Dimethyl-N,N'-bis-(cyan-methyl)-benzidin (S. 231) (v. BRAUN, *B.* 41, 2143). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (M., *Pa.*, *B.* 14, 2162). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HBr$. Nadeln (M., *Pa.*, *B.* 14, 2162). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HI$. Nadeln (M., *Pa.*, *B.* 14, 2162). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (M., *Pa.*, *B.* 17, 115).

Verbindung von Tetramethylbenzidin mit Chloranil $C_{22}H_{20}O_2N_2Cl_4 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 + C_2O_2Cl_4$. B. Aus Chloranil (Bd. VII, S. 636) und Tetramethylbenzidin in heißem Toluol (SCHLENK, *A.* 368, 285). — Violett-schwarze Blättchen.

Verbindung von Tetramethylbenzidin mit Bromanil $C_{22}H_{20}O_2N_2Br_4 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 + C_2O_2Br_4$. B. Aus Bromanil (Bd. VII, S. 642) und Tetramethylbenzidin in heißem Toluol (SCHLENK, *A.* 368, 285). — Violett-schwarze Blättchen.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. ferner PICCARD, *B.* 59 [1926], 1440.

²⁾ Vgl. hierzu die nach dem Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von FICHTER, ROTHENBERGER, *Helv. chim. Acta* 5, 166.

Verbindung von Tetramethylbenzidin mit Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumchlorid, meri-Diphenochinon-(4,4')-bis-dimethylimoniumchlorid $C_{22}H_{40}N_4Cl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 + Cl(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot Cl$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, PICCARD, *B.* 41, 3252¹⁾. — *B.* Aus Tetramethylbenzidin in verd. Salzsäure durch eine wäßr. Eisenchloridlösung (WILLSTÄTTER, KALB, *B.* 37, 3766; vgl. LAUTH, *Bl.* [3] 5, 59). — Scheidet sich in dunkelgrünen Nadeln der Zusammensetzung $C_{22}H_{40}N_4Cl_2 + 6H_2O$ aus. Löst sich in Wasser mit intensiv grüner Farbe, 5 g lösen sich in ca. 1 l Wasser; löslich in Essigsäure mit grüner Farbe, in Mineralsäuren mit tief orangegelber Farbe; alle Lösungen werden allmählich mißfarben (W., K.). — Zersetzt sich beim Liegen oder beim Erwärmen auf 100° unter Bildung von Trimethyl- und Tetramethylbenzidin und unter Entwicklung von Formaldehydgeruch (W., K.). Scheidet in Gegenwart von konz. Salzsäure Jod aus Kaliumjodid ab (W., K.). Wird von Zinnchlorür und Salzsäure zu Tetramethylbenzidin reduziert (W., K.). Vereinigt sich mit SO_2 zu Tetramethylbenzidin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) (W., K.).

N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin-monohydroxymethylat $C_{17}H_{24}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$. *B.* Das Jodid entsteht aus Benzidin, Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr bei 120° (MICHLER, PATTINSON, *B.* 14, 2163; 17, 116). — Das Jodid gibt mit $FeCl_3$ oder $K_2Cr_2O_7$ keine Färbung. Erhitzt man das Jodid mit Natronkalk, so entsteht Tetramethylbenzidin. — Chlorid. Krystalle. *F.*: 228°; leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid $C_{17}H_{24}N_3 \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). *F.*: 263°; ziemlich schwer löslich in heißem Wasser; löst sich leicht in Salzsäure. — $C_{17}H_{24}N_3 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$.

N.N'-Diäthylbenzidin $C_{16}H_{20}N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5]_2$. *B.* Durch mehrtlägige Einw. von Zinkäthyl in Äther auf ätherfeuchtes Benzoldiazoniumchlorid bei —15° bis —18°, Extraktion der von den ausgeschiedenen Krystallen abgetrennten Lösung mit 2%iger Salzsäure, Alkalisieren der salzsauren Schicht und Ausäthern (BAMBERGER, TICHWINSKI, *B.* 35, 4182). Durch Einw. von Äthyljodid und Alkohol auf Benzidin im Druckrohr im Wasserbad (*B.*, *Ti.*, *B.* 35, 4190; vgl. P. W. HOFMANN, *A.* 115, 365; TICHWINSKI, *Ж.* 35, 676; *C.* 1903 II, 1271). — Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 115,5–116° (korr.) (*B.*, *Ti.*), 115,5° (ROTARSKI, *B.* 41, 1997) zu einer trüben, bei 120,5° (korr.) sich klärenden Flüssigkeit (*B.*, *Ti.*; *R.*). Leicht löslich in Benzol, siedendem Alkohol und Äther, sehr wenig in kaltem Ligroin (*B.*, *Ti.*). Gibt in alkoh. Lösung mit $FeCl_3$ eine grüne, beim Erwärmen gelbbraun werdende Färbung, in essigsaurer Lösung mit CrO_3 eine intensiv grüne, beim Kochen rotbraune Färbung; gibt in salzsaurer Lösung mit Chlorwasser eine intensiv gelbe bis bordeauxrote Färbung (*B.*, *Ti.*). — Spaltet durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 250–260° im geschlossenen Rohr Äthylchlorid ab unter Bildung von Benzidin (*B.*, *Ti.*). Zur Einw. von Phthal säureanhydrid auf N.N'-Diäthylbenzidin vgl.: SCHIFF, VANNI, *A.* 258, 363; LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2479; KUHN, JACOB, FURTER, *A.* 455 [1927], 257.

N.N.N'.N'-Tetraäthylbenzidin $C_{20}H_{28}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. *B.* Durch Behandeln von N.N'-Diäthylbenzidin mit Äthyljodid (P. W. HOFMANN, *A.* 115, 366). Entsteht auch beim Behandeln von Diäthylanilin (Bd. XII, S. 159) mit verd. Schwefelsäure und Bleidioxyd oder beim Erhitzen mit 4 Tln. konz. Schwefelsäure auf 180–200° (MICHLER, PATTINSON, *B.* 14, 2166). Aus Diäthylanilin, konz. Schwefelsäure und etwas Terpentinöl bei 200–210° (ULLMANN, DIETHELM, *B.* 37, 33). — Gekrümmte Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 85° (P. W. H.; M., PA.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (M., PA.). Gibt mit Eisenchlorid oder Kaliumchromat eine grüne Färbung, die auf Zusatz von Wasser sofort in Gelb übergeht (M., PA.). — Eine salzsaure Lösung der Base gibt mit Natriumnitrit eine bei 88° schmelzende Verbindung, die aus Alkohol in roten Nadeln krystallisiert (M., PA.). Verbindet sich nur sehr langsam mit Äthyljodid, sehr leicht mit Methyljodid (P. W. H.). — $C_{20}H_{28}N_2 + 2HI$. Tafeln (P. W. H.). — $C_{20}H_{28}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (P. W. H.).

N.N.N'.N'-Tetraäthylbenzidin-bis-hydroxymethylat, [Diphenylen-(4,4')]-bis-[methyläthyläthylammoniumhydroxyd] $C_{22}H_{36}O_2N_4 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3)(C_2H_5)_2 \cdot OH]_2$. *B.* Das Dijodid entsteht aus Tetraäthylbenzidin und Methyljodid (P. W. HOFMANN, *A.* 115, 367). — Die Lösung des Dijodids liefert mit Silberoxyd eine stark alkalische Flüssigkeit, welche die freie Base enthält. — Dijodid $C_{22}H_{36}N_4I_2$. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in absol. Alkohol, leicht in siedendem Wasser. Wird von NH_3 nicht angegriffen. — Chloroplatinat $C_{22}H_{36}N_4Cl_2 + PtCl_4$. Nadeln (aus konz. Salzsäure). Fast unlöslich in Wasser.

¹⁾ **N-Phenylbenzidin** $C_{15}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Triphenylhydrazin (Syst. No. 1950) beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (BUSCH, HOBEN, *B.* 40, 2101). — Bräunliches Krystallpulver (aus Alkohol). *F.*: 136–137° (unscharf). — Die schwach violette Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich mit einer Spur Nitrit oder Nitrat tief violettrot.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. ferner PICCARD, *B.* 59 [1936], 1440.

N-[2,4-Dinitro-phenyl]-benzidin $C_{15}H_{14}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3$. *B.* Durch Kochen von Benzidin mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und Alkohol (WILLGERODT, *B.* 9, 981). — Bräunliche Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 245°. Leicht löslich in heißem Eisessig. Verbindet sich nicht mit Säuren.

N,N'-Diphenyl-benzidin $C_{18}H_{16}N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Durch 12—15-stdg. Erwärmen von 20 g Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) mit 20 g konz. Schwefelsäure und 60 g rauchender Schwefelsäure (20% SO_3) auf 80° (KADIERA, *B.* 38, 3576). Man behandelt Diphenylamin in schwefelsaurer Lösung mit Wasserstoffsuperoxyd und erhitzt das in Alkali unlösliche Reaktionsprodukt mit Zinkstaub (USCHAKOW, *Ж.* 37, 913; 38, 959; *C.* 1906 I, 342; 1907 I, 406). Man unterwirft Diphenylamin in schwefelsaurer Lösung der Einw. des elektrischen Stroms und erhitzt das in Alkali unlösliche Reaktionsprodukt mit Zinkstaub (U., *Ж.* 38, 961; *C.* 1907 I, 406). Aus N,N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-benzidin (Syst. No. 1901) durch Erhitzen auf 285° (K.). Durch 36-stdg. Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure auf Tetraphenylhydrazin (Syst. No. 1950) (WIELAND, GAMBARJAN, *B.* 39, 1503). In geringer Menge bei der Einw. von überschüssiger äther. Salzsäure auf Tetraphenylhydrazin (GAMBARJAN, *B.* 41, 3508). — Blättchen (aus Toluol), Tafeln (aus Essigester). *F.*: 242° (korr.) (K.), 232—234° (unkorr.) (W., G.). Leicht löslich in siedendem Toluol und Essigsäure, schwer in Alkohol, Aceton und Benzol (K.). Die Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure ist farblos, sie wird beim Erhitzen blau, dann schmutzig rotviolett, beim Erkalten wieder blau (K.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich mit etwas Salpeter (K.) oder Nitrit (W., G.) blau. Die hellgelbe Lösung in Essigsäure wird mit Kaliumdichromat tiefblau, mit Eisenchlorid grünlichgelb (K.).

N,N'-Bis-[2-nitro-phenyl]-benzidin $C_{24}H_{18}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2]_2$. *B.* Beim Kochen eines alkoh. Benzidinlösung mit o-Chlor-nitrobenzol (Bd. V, S. 241) (SCHÖPFER, *B.* 22, 904). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). *F.*: 240°.

N,N'-Bis-[2,4-dinitro-phenyl]-benzidin $C_{24}H_{18}O_6N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3]_2$. *B.* Aus Benzidin, 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und Alkohol bei 100—150° (WILLGERODT, *B.* 9, 982). — Gelbes Pulver. Schmilzt oberhalb 330°. Schwer löslich in allen gewöhnlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

N,N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-benzidin $C_{22}H_{22}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. *B.* Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Benzidin mit 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) und Alkohol (FRANCOIS, *B.* 29, 1451). — Ziegelrotes Pulver (aus Nitrobenzol). Schmilzt bei 226—227° unter Zersetzung. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Die Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig bei 20° liefert N,N'-Bis-[2-amino-benzyl]-benzidin (S. 232), diejenige mit Zinn und Salzsäure bei 90—100° sowie mit Zink und Salzsäure oder mit Zinnchlorür in der Wärme, Benzidin und o-Toluidin. — $C_{22}H_{22}O_4N_4 + 2H_2SO_4$. Krystallpulver (aus konz. Schwefelsäure). Schmilzt bei 215° unter Zersetzung.

N- α -Naphthyl-benzidin $C_{22}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus Benzidin und α -Naphthol in Gegenwart von Calciumchlorid bei 250—310° im indifferenten Gasstrom (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 159). — Prismen (aus heißem Benzol). *F.*: 154—155°; Kp_{2-3} : 300—305°; Kp_{11-12} : 355—360°; Kp_{20-21} : 380—390°; Kp_{75} : 500—505° (geringe Zers.); sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, leicht in siedendem Benzol; die verdünnte Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich mit $NaNO_2$ grün, dann dunkelgrau, mit KNO_3 rotbraun; die Salze sind in Wasser so gut wie unlöslich und werden durch heißes Wasser dissoziiert (M., Str.). — Verwendung der Sulfonsäure des N- α -Naphthyl-benzidins zur Darstellung von Monoazofarbstoffen: NUTH, HOLD, RUMGG, *D. R. P.* 198908; *C.* 1908 II, 213. — $C_{22}H_{18}N_2 + HCl$. Weiße Masse. Schwer löslich in Alkohol (M., Str.). — $2C_{22}H_{18}N_2 + H_2SO_4$. Weiße Bröckchen (M., Str.).

N,N'-Di- α -naphthyl-benzidin $C_{24}H_{20}N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7]_2$. *B.* Aus Benzidin mit $2\frac{1}{2}$ —5 Mol.-Gew. α -Naphthol im indifferenten Gasstrom bei 230—330° (M., Str., *J. pr.* [2] 60, 168). — Blättchen (aus Anilin). *F.*: 244,5—245°; $Kp_{2-3,5}$: 365—366°; sehr wenig löslich in siedendem Alkohol und Äther, schwer in Benzol, leicht in heißem Anilin und Nitrobenzol; sehr schwach basisch; die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit $NaNO_2$ und KNO_3 grüne Färbungen (M., Str., *J. pr.* [2] 60, 172). — Reagiert mit 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in Gegenwart von $POCl_3$ unter Bildung einer blauen Verbindung (M., Str., *J. pr.* [2] 61, 107).

N- β -Naphthyl-benzidin $C_{22}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus Benzidin und β -Naphthol bei 260—310° im indifferenten Gasstrom (M., Str., *J. pr.* [2] 60, 173). — Tafelchen (aus Benzol). *F.*: 150—151°; $Kp_{2-3,5}$: 300—310°; Kp_{12-13} : 370—373°; Kp_{70} : 504—510° (teilweise Zersetzung); ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol und Äther, leicht in siedendem Benzol; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch $NaNO_2$ grün, dann schwarz, dann braun, durch KNO_3 rotbraun (M., Str.). — Verwendung der Sulfonsäure

des N- β -Naphthyl-benzidins zur Darstellung von Monoazofarbstoffen: NUTH, HOLD, RUEGG, D. R. P. 198908; C. 1909 II, 213. — $C_{22}H_{18}N_2 + HCl$. Nadelchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Wird durch Wasser dissoziiert (M., Str.). — $2C_{22}H_{18}N_2 + H_2SO_4$. Kreideweißes Pulver (M., Str.).

N- α -Naphthyl-N'- β -naphthyl-benzidin $C_{22}H_{18}N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7]_2$. B. Aus N- α -Naphthyl-benzidin und β -Naphthol oder aus N- β -Naphthyl-benzidin und α -Naphthol in Kohlendioxydatmosphäre bei 270–300° (M., Str., J. pr. [2] 60, 181). — Nadelchen (aus Benzol). F: 200,5–201°. Kp₃: 370°. Ist leichter löslich als N.N'-Di- α -naphthyl-benzidin und N.N'-Di- β -naphthyl-benzidin. Schwer löslich in heißem Alkohol und Äther, ziemlich löslich in heißem Benzol, sehr leicht in heißem Anilin. Die Benzollösung rötet sich an der Luft. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch $NaNO_3$ und KNO_3 erst grün, dann stahlblau. 20%ige Salzsäure spaltet bei 200°.

N.N'-Di- β -naphthyl-benzidin $C_{22}H_{18}N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7]_2$. B. Aus Benzidin und β -Naphthol in Kohlendioxydatmosphäre bei 230–330° (M., Str., J. pr. [2] 60, 179). — Blättchen (aus Benzol oder Anilin). F: 238,5–239°; Kp₂₋₃: 375–376°; fast unlöslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer löslich in Benzol, leicht in siedendem Anilin; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch $NaNO_3$ stahl- bis intensivblau, durch KNO_3 intensivblau (M., Str.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 80–90° eine Disulfonsäure (DAHL & Co., D. R. P. 78317; Frdl. 4, 622).

Verbindung aus 1 Mol. Benzidin, 1 Mol. Formaldehyd und 1 Mol. schwefliger Säure $C_{15}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2(SO_2H)_2$. B. Das Natriumsalz entsteht aus etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Benzidin in 70%igem Alkohol und 1 Mol.-Gew. Formaldehyddisulfidlösung (BUCHHEIM, SCHWALBE, B. 39, 2806). — Das Natriumsalz läßt sich diazotieren, die Diazolösung gibt mit R-Salz einen roten Farbstoff. — $NaC_4H_9O_3N_2S$ („methylbenzidin- ω -sulfonsaures Natrium“). Nadelbüschel (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Alkohol. Oxydiert sich an der Luft.

Verbindung aus 1 Mol. Benzidin, 2 Mol. Formaldehyd und 2 Mol. schwefliger Säure $C_{14}H_{10}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2(SO_2H)]_2$. B. Das Natriumsalz entsteht aus 1 Mol.-Gew. Benzidin und 2 Mol.-Gew. Formaldehyddisulfidlösung in Wasser bei 80–90° (B., SCHW., B. 39, 2805). — $Na_2C_{14}H_{10}O_4N_2S_2$ („dimethylbenzidin-di- ω -sulfonsaures Natrium“). Nadeln (aus Wasser). Wird beim Kochen mit Wasser nicht verändert.

N.N'-Diönanthyliden-benzidin $C_{26}H_{20}N_2 = (-C_6H_4 \cdot N : CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3)_2$. B. Man gibt 4 g Önanthol (Bd. I, S. 695) zu einer Lösung von 3 g Benzidin in 150 g Alkohol (SCHIFF, VANNI, A. 258, 377). — Warzen. F: 113–115°. Sehr leicht löslich in Benzol und Äther.

N-[4-Nitro-benzal]-benzidin $C_{15}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2^1$. B. Durch Kochen von 3 g Benzidin mit 1,8 g 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und Alkohol (BARSIŁOWSKI, JK. 23, 69; J. 1891, 1043). Aus N.N'-Bis-[4-nitro-benzal]-benzidin und Benzidin (B.). — Braunrote Blättchen (aus Benzol). F: 221–222° (B.).

N-[2,4-Dinitro-benzal]-benzidin $C_{15}H_{11}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch Erhitzen der alkoh. Lösungen von 1 g 2,4-Dinitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 264) und 1,5 g Benzidin (SACHS, KEMPF, B. 35, 2709). — Braune Tafeln (aus Xylol). F: 186° (unkorr.). Leicht löslich in Aceton, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Alkohol.

N-[2,4,6-Trinitro-benzal]-benzidin $C_{15}H_{11}O_6N_5 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_2(NO_3)_3$. B. Beim Erwärmen von 1,2 g 2,4,6-Trinitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 265) und 1,5 g Benzidin in Alkohol auf dem Wasserbade (SACHS, KANTOROWICZ, B. 39, 2760). — Blutrote Täfelchen (aus Amylalkohol oder Xylol). F: 223°. Unlöslich in Wasser, Essigsäure, schwer löslich in Ligroin, Alkohol und Benzol, leicht in Aceton und Nitrobenzol.

N.N'-Dibenzal-benzidin $C_{26}H_{20}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus Benzidin und Benzaldehyd (Bd. VII, S. 174) in Alkohol (SCHIFF, B. 11, 832; SCHIFF, VANNI, A. 258, 375). Durch Erhitzen eines Gemenges von Hydrazobenzol (Syst. No. 1950), Benzaldehyd und $ZnCl_2$ (CLEVE, B. [2] 45, 188). Beim Kochen von Hydrazobenzol mit Eisessig und Benzaldehyd (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 102). Beim Erhitzen von Azobenzol (Syst. No. 2092) mit etwas weniger als 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd und $ZnCl_2$ auf 130–135° (BARSIŁOWSKI, JK. 17, 366; 23, 48; J. 1891, 1042). Aus 2 Mol.-Gew. m-Benzal-acetylaceton (Bd. VII, S. 706) und 1 Mol.-Gew. Benzidin in Alkohol (RUHEMANN, WATSON, Soc. 85, 1175). — Blättchen (aus Benzol). Schmilzt bei 234° zu einer trüben Flüssigkeit, welche bei 260° plötzlich klar wird (GATTERMANN, A.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von DENNETT, TURNER, Soc. 1926, 478.

347, 352); die trübe Schmelze wird durch elektrische Kataphorese nicht geklärt (BREDIG, SCHUKOWSKY, *B.* 37, 3423). Fast unlöslich in Ligroin (B.), wenig löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform und Benzol (SCH., V.).

N,N'-Bis-[4-chlor-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}N_2Cl_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4Cl]_2$. *B.* Aus 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 235) und 1 Mol.-Gew. Benzidin in warmem Alkohol (v. WALTHER, RÄTZE, *J. pr.* [2] 65, 265). — Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 264°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol.

N,N'-Bis-[2-jod-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}N_2I_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4I]_2$. *B.* Aus 2-Jod-benzaldehyd (Bd. VII, S. 240) und Benzidin in viel Alkohol (WILLGERODT, RIEKE, *B.* 38, 1480). — Goldgelbe Blättchen (aus Benzol, Xylol oder Nitrobenzol). F: 252—253°. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Ligroin.

N,N'-Bis-[3-jod-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}N_2I_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4I]_2$. *B.* Aus 3-Jod-benzaldehyd (Bd. VII, S. 240) und Benzidin in viel Alkohol (W., R., *B.* 38, 1480). — Goldgelbe Blättchen. F: 235°.

Benzindderivat des Phenyl-[3-formyl-phenyl]-jodoniumjodids $C_{20}H_{15}N_2I_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot I(I) \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Aus Phenyl-[3-formyl-phenyl]-jodoniumjodid (Bd. VII, S. 240) und Benzidin in heißem Alkohol oder Wasser (W., R., *B.* 38, 1485). — Goldgelbe Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 228—229°. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol.

N,N'-Bis-[4-jod-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}N_2I_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4I]_2$. *B.* Aus 4-Jod-benzaldehyd (Bd. VII, S. 241) und Benzidin in viel Alkohol (W., R., *B.* 38, 1480). — Goldgelbe Blättchen. Schmilzt oberhalb 360°.

Benzindderivat des Phenyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumjodids $C_{20}H_{15}N_2I_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot I(I) \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Aus Phenyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumjodid (Bd. VII, S. 241) und Benzidin in heißem Alkohol oder Wasser (W., R., *B.* 38, 1485). — Gelbliche Blättchen (aus wenig Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 360°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln.

N,N'-Bis-[2-nitro-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. *B.* Bei eintägigem Erhitzen von Azobenzol (Syst. No. 2092) mit 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) und etwas $ZnCl_2$ auf 130—135° (BARSILOWSKI, *Ж.* 23, 77; *J.* 1891, 1044). — Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 221—222°. Löslich in Benzol.

N,N'-Bis-[3-nitro-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. *B.* Bei eintägigem Erhitzen von Azobenzol mit 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) und etwas $ZnCl_2$ auf 130—135° (BARSILOWSKI, *Ж.* 23, 76; *J.* 1891, 1044). — Hellorange gelbe Stäbchen (aus Benzol). F: 237°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in siedendem Benzol, unlöslich in Ligroin.

N,N'-Bis-[4-nitro-benzal]-benzidin $C_{18}H_{13}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. *B.* Durch Kochen von 1,8 g Benzidin mit 2,32 g 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und Alkohol (BARSILOWSKI, *Ж.* 23, 68; *J.* 1891, 1043). Bei eintägigem Erhitzen von Azobenzol mit 4-Nitro-benzaldehyd und etwas $ZnCl_2$ auf 130—135° (B.). — Gelbe Tafelchen (aus Benzol). F: 242°. Unlöslich in Ligroin, sehr schwer löslich in heißem Alkohol, Äther und in kaltem Benzol.

N,N'-Bis-[2,4-dinitro-benzal]-benzidin $C_{18}H_{11}O_6N_6 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_3(NO_2)_2]_2$. *B.* Aus 1 g 2,4-Dinitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 264) und 0,46 g Benzidin in Alkohol (SACHS, KEMPF, *B.* 35, 2709). — Hellgelbe Nadeln (aus Xylol). F: 246° (korr.). Löslich in Aceton, schwer löslich in Amylalkohol, Toluol und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin. Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. Benzol, aus Nitrobenzol mit 1 Mol. Nitrobenzol.

N,N'-Bis-[4-methyl-benzal]-benzidin $C_{22}H_{19}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus p-Tolylaldehyd (Bd. VII, S. 297) und Benzidin (GATTERMANN, *A.* 347, 353). — Gelbe Blätter. Schmilzt bei 230° zu einer trüben Flüssigkeit, die erst oberhalb des Siedepunkts der Schwefelsäure plötzlich klar wird (G.); die trübe Schmelze wird durch elektrische Kataphorese nicht geklärt (BREDIG, SCHUKOWSKY, *B.* 37, 3423).

N,N'-Bis-[2,4-dimethyl-benzal]-benzidin $C_{20}H_{19}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2$. *B.* Durch Erwärmen alkoh. Lösungen von Benzidin und 2,4-Dimethyl-benzaldehyd (Bd. VII, S. 310) (HARDING, COHEN, *Am. Soc.* 23, 600; vgl. FRANCESCONI, MUNDICI, *G.* 32 II, 471). — Schwefelgelbe Krystalle (aus Toluol). F: 187,5°. Löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Aceton und Petroläther.

N,N'-Bis-[3,4-dimethyl-benzal]-benzidin $C_{20}H_{19}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2$. *B.* Aus 3,4-Dimethyl-benzaldehyd (Bd. VII, S. 312) und Benzidin (GATTERMANN, *A.* 347, 359). — Gelbe Blätter (aus Toluol). Schmilzt bei 158° zu einer trüben Flüssigkeit, die oberhalb 250° plötzlich klar wird.

N.N'-Dicinnamal-benzidin $C_{30}H_{24}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH : C_6H_5]_2$. B. Aus Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) und Benzidin (SCHIFF, A. 239, 385). — Blätter (aus Benzol). F: 260—261°. — $C_{30}H_{24}N_2 + 2HCl$. Rote Prismen. (aus Alkohol).

Verbindung $C_{14}H_{10}O_2N_2$ aus Benzidin und Glyoxal s. S. 220.

Glutacondialdehyd-bis-[[4'-amino-diphenyl-(4)]-imid} bzw. 1-[[4'-Amino-diphenyl-(4)]-amino]-pentadien-(1,3)-al-(5)-[[4'-amino-diphenyl-(4)]-imid] $C_{28}H_{22}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N : CH : CH : CH : CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ bzw. $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH : CH : NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 73, 259. — B. Das Hydrochlorid entsteht aus Benzidin und N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid (Syst. No. 3051) in heißem Alkohol (REITZENSTEIN, J. pr. [2] 68, 261). — $C_{28}H_{22}N_4 + HCl$. Moosgrün. Schmilzt bei 159—160° (REL., Ro., J. pr. [2] 73, 284). Löslich in Methylalkohol mit fuchsinroter Farbe (REL.).

N.N'-Bis-[β oder δ-oxo-ε-phenylimino-n-amylden]-benzidin $C_{30}H_{20}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_5]_2$ oder $[-C_6H_4 \cdot N : CH : CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH : N \cdot C_6H_5]_2$ bzw. tautomere Formen (vgl. die ähnliche Verbindung in Bd. XII, S. 211 Zeile 14 von unten). Zur Konstitution vgl. ZINCKE, MÜHLHAUSEN, B. 38, 3824; DIECKMANN, BECK, B. 38, 4123; KÖNIG, J. pr. [2] 73, 559. — B. Das salzsaure Salz entsteht beim Verdunsten einer alkoh. Lösung von 2 Mol.-Gew. Furfural (Syst. No. 2461), 1 Mol.-Gew. Benzidin und 2 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin (SCHIFF, A. 239, 357). — $C_{30}H_{20}O_2N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Dunkelbronzefarbene Krystalle. Löst sich in Alkohol mit violetter Farbe (SCH.).

N.N'-Disalicylal-benzidin $C_{30}H_{20}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_4 \cdot OH]_2$. B. Aus 3 g Benzidin in 100 ccm Alkohol mit 4 ccm Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31), in wenig Alkohol gelöst (SCHIFF, VANNI, A. 258, 374). — Nadeln (aus Benzol). F: 260°.

N.N'-Bis-[4-äthoxy-benzal]-benzidin $C_{30}H_{28}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Kondensation von Benzidin mit 4-Äthoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 73) (GATTERMANN, A. 357, 348). — Gelbe Blätter (aus Toluol). Schmilzt bei 248° zu einer trüben Flüssigkeit, die erst oberhalb 360° klar wird.

N.N'-Bis-[4-methoxy-2-methyl-benzal]-benzidin $C_{30}H_{30}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Durch Kondensation von Benzidin mit 4-Methoxy-2-methyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 96) (G., A. 357, 359). — Gelbe Blätter (aus Xylol). Schmilzt bei 171° zu einer trüben Flüssigkeit, die erst oberhalb 360° klar wird.

N.N'-Bis-[4-äthoxy-2-methyl-benzal]-benzidin $C_{32}H_{32}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Kondensation von Benzidin mit 4-Äthoxy-2-methyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 96) (G., A. 357, 360). — Goldgelbe Blätter (aus Xylol). Schmilzt bei 167° zu einer trüben Flüssigkeit, die oberhalb 300° klar wird.

N.N'-Bis-[4-äthoxy-3-methyl-benzal]-benzidin $C_{32}H_{32}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Kondensation von Benzidin mit 4-Äthoxy-3-methyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 98) (G., A. 357, 356). — Gelbe Blätter (aus Benzol). Schmilzt bei 238° zu einer trüben Flüssigkeit.

Verbindung $C_{32}H_{30}O_4N_2S_2$ aus Benzidin und Dithio-bis-acetylaceton s. S. 220.

N-[4-Oxy-3-methoxy-benzal]-benzidin, N-Vanillal-benzidin $C_{28}H_{24}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Man fügt zu einer Lösung von 2 g Vanillin (Bd. VIII, S. 247) in einem heißen Gemisch aus 25 ccm Alkohol und 50 ccm Wasser eine Lösung von 1 Mol.-Gew. Benzidin in 58%igem Alkohol (TORREY, CLARKE, Am. Soc. 31, 583). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). Beginnt bei ca. 170° zu sintern, schmilzt bei 181° zusammen und ist bei 184—185° klar geschmolzen. Löst sich in Eisessig mit roter Farbe. Aus der Lösung scheiden sich karmesinrote Krystalle ab, die beim Waschen mit verd. Alkohol gelb werden.

N.N'-Bis-[4-oxy-3-methoxy-benzal]-benzidin, N.N'-Divanillal-benzidin $C_{30}H_{28}O_6N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Vanillin auf 1 Mol.-Gew. Benzidin in Alkohol (T., C., Am. Soc. 31, 584). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 220—221,5°.

N.N'-Bis-[5-brom-4-oxy-3-methoxy-benzal]-benzidin $C_{32}H_{28}O_6N_2Br_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH : C_6H_3Br(OH) \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. 5-Brom-vanillin (Bd. VIII, S. 260) auf Benzidin in Alkohol (T., C., Am. Soc. 31, 584). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). Zersetzt sich bei 232°. Löslich in Säuren mit hellroter, in Natronlauge mit gelber Farbe.

N.N'-Bis-[2.4.5-trimethoxy-benzal]-benzidin $C_{22}H_{22}O_6N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3]_2$. B. Aus Asarylaldehyd (Bd. VIII, S. 389) und Benzidin in siedendem Alkohol (FABINYI, SZÉKI, B. 39, 1213). — Nadelchen. Schwer löslich in Alkohol, Äther, besser in Benzol, leicht in Chloroform. — $C_{22}H_{22}O_6N_2 + 2HCl$. Bordeauxrote Nadeln (aus verd. Salzsäure).

N.N'-Bis-[3.4.5-trimethoxy-benzal]-benzidin $C_{22}H_{22}O_6N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3]_2$. B. Durch Erwärmen von 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 391) mit Benzidin in 90%iger Essigsäure (MAUTHNER, B. 41, 2531). — Gelbe Nadeln (aus Benzol und Ligroin). F: 210—211°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin.

Benzidinderivat der Arabinose $C_{23}H_{23}O_6N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH]_2$. B. Aus Benzidin und Arabinose (Bd. I, S. 860) in siedender alkoholischer Lösung (ADLER, B. 42, 1744). — Leichtes, gelblich verfärbtes Krystallpulver. Schmilzt unscharf bei ungefähr 86° unter Bräunung. Unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, kaltem absolutem Alkohol, löslich in verd. Alkohol. — Schwefelsäure spaltet in Benzidin und Arabinose.

Benzidinderivat der Glykose $C_{24}H_{24}O_{10}N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH]_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Benzidin und 2 Mol.-Gew. Glykose (Bd. I, S. 879) in siedender alkoholischer Lösung (ADLER, A. Pth. 58, 193; B. 42, 1743). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt nach vorheriger Zersetzung unscharf bei 127°. Unlöslich in Äther und Petroläther, schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem absolutem Alkohol, löslich in Pyridin und heißem Alkohol. Die Lösung in verd. Alkohol ist stark linksdrehend. Schwefelsäure spaltet in Benzidin und Glykose. Wird durch Hefe vergoren.

N.N'-Diformyl-benzidin $C_{12}H_{12}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CHO]_2$. B. Beim Behandeln von Benzidin mit Ameisensäure (STEIN, B. 17, 380). Aus Benzidin und Formamid in Eisessig (HIRST, COHEN, Soc. 67, 831). Aus Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) und Ameisensäure (St., B. 17, 379). — Krystallpulver (aus Nitrobenzol). Sublimiert unzerlegt; unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (St.). — Verwendung zur Darstellung gelber bis orangefarbener Schwefelfarbstoffe: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 170476; C. 1906 I, 1856. — $Na_2C_{14}H_{10}O_2N_2$ (H., C.).

N.N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-N.N'-diformyl-benzidin $C_{22}H_{18}O_6N_4 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CHO]_2$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-benzidin (S. 223) mit 10 Gew.-Tln. Ameisensäure (FRANCIS, B. 29, 1452). — Krystalle (aus Eisessig). F: 205°. Unlöslich in heißem Alkohol, Benzol, Äther und CS_2 . — Bei der Reduktion mit Zink und Eisessig entsteht Diphenyl-bis-dihydrochinazolin

$$C_6H_5 \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot \text{CH}_2 \\ \text{N} = \text{CH} \qquad \qquad \text{HC} = \text{N} \end{array} C_6H_5 \text{ (Syst. No. 3474).}$$

N-Acetyl-benzidin $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Entsteht neben N.N'-Diacetyl-benzidin bei längerem Kochen von 50 g Benzidin mit 500 ccm Eisessig (SCHMIDT, SCHULTZ, B. 12, 489; A. 207, 332). Aus 9,2 g Benzidin und 5,2 g Essigsäureanhydrid in verd. Alkohol (CAIN, Soc. 95, 717). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 199°; leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; gibt mit Säuren sehr schwer lösliche, gelatinöse Niederschläge (SCHM., SCHU.). — CAROSche Säure oxydiert zu 4'-Nitroso-4-acetamino-diphenyl (Bd. XII, S. 1320) (C.).

N.N'-Diacetyl-benzidin $C_{16}H_{16}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim mehrstündigen Kochen von Benzidin mit Eisessig (STRAKOSCH, B. 5, 236; SCHMIDT, SCHULTZ, A. 207, 332). Man erwärmt Benzidin mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Thioessigsäure (PAWLEWSKI, B. 31, 662). Beim Kochen von Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) mit der 10-fachen Menge Eisessig (SACHS, WHITTAKER, B. 35, 1435). — Nadeln (aus Eisessig). F: 317° (SCHM., SCHU.), 330—331° (korr.) (SA., WK.); sintert bei 317—320°, ohne deutlich zu schmelzen (P.). Sublimiert nicht unzerlegt (St.). Sehr schwer löslich (SCHM., SCHU.).

N.N'-Diäthyl-N.N'-diacetyl-benzidin $C_{20}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus N.N'-Diäthyl-benzidin (S. 222) und Essigsäureanhydrid (BAMBERGER, TICHOWINSKI, B. 35, 4184). — Prismen. F: 166,5—167,5°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, schwer in Petroläther.

N.N.N'.N'-Tetraacetyl-benzidin $C_{20}H_{20}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Aus Benzidin und überschüssigem Essigsäureanhydrid, neben N.N'-Diacetyl-benzidin (MILLS, Soc. 65, 55). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 214—215° (MILLS; vgl. indessen PAWLEWSKI, B. 31, 663).

N,N'-Bis-thiopropionyl-benzidin $C_{18}H_{20}N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot CH_2 \cdot CH_3]_2$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von [Diphenylen-(4,4')] - di-senöl (S. 230) und Äthylmagnesiumbromid in Kohlenstofftetrachlorid (SACHS, LOEVY, B. 37, 876). — Gelblichweiße Nadeln (aus Eisessig). F: 228—229°. Löslich in heißem Alkohol und siedendem Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Wasser; leicht löslich in warmen Alkalien.

N-Benzoyl-benzidin $C_{15}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Benzidin mit Benzoylchlorid in Toluollösung (Soc. St. Denis, D. R. P. 60332; *Frdl.* 3, 24). — Krystalle (aus Alkohol). F: 203—205°; schwer löslich in Alkohol, Benzin und CS_2 , unlöslich in Wasser und Äther (Soc. St. D., D. R. P. 60332). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Soc. St. Denis, D. R. P. 65080; *Frdl.* 3, 732.

N,N'-Dibenzoyl-benzidin $C_{20}H_{16}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erwärmen von Benzidin oder von Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) mit Benzoylchlorid (STERN, B. 17, 379). — Nadeln (aus heißem Nitrobenzol), abgeschrägte Prismen (aus heißem Phenol). F: 352° (BIEHRINGER, BUSCH, B. 35, 1969). Sublimiert unzersezt (St.). Sehr wenig löslich (St.; BIE., BU.).

N,N'-Diäthyl-N,N'-dibenzoyl-benzidin $C_{30}H_{28}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus N,N'-Diäthylbenzidin (S. 222) und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (BAMBERGER, TICHWINSKI, B. 35, 4184). — Prismen. F: 184,5—185,5°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, schwer in Äther und Ligroin.

Benzidin-N-oxalylsäure, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-oxamidsäure $C_{14}H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von Benzidin mit Oxalsäure in wäßr. Lösung am Rückflußkühler (BAYER & Co., D. R. P. 95060; C. 1898 I, 541). — Unlöslich in kaltem und heißem Wasser (B. & Co.). — Nitrierung: NEUMÜLLER, *J. pr.* [2] 77, 359; vgl. dazu LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2046; 1928, 245, 246. Liefert eine rein gelb gefärbte, in Wasser fast unlösliche Diazoverbindung, die mit Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271) einen roten Farbstoff gibt (B. & Co.). — Salze: B. & Co. Ammoniumsalz. Blättchen. In warmem Wasser verhältnismäßig leicht löslich. — Natriumsalz. Sehr wenig löslich in kaltem und heißem Wasser.

N-Acetyl-benzidin-N'-oxalylsäure, [4'-Acetamino-diphenyl-(4)]-oxamidsäure $C_{16}H_{13}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$. B. Aus [4'-Amino-diphenyl-(4)]-oxamidsäure, Essigsäureanhydrid und Eisessig beim Kochen (NEUMÜLLER, *J. pr.* [2] 77, 361). — Nadelchen (aus verd. Essigsäure). F: oberhalb 250°; leicht löslich in heißer verdünnter Essigsäure, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (N.). — Nitrierung: N.; vgl. dazu LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2046; 1928, 245, 246. — $Ca(C_{16}H_{13}O_4N_2)_2$. Nadelchen (N.).

Benzidin-N-carbonsäureäthylester, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-urethan $C_{15}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht neben [Diphenylen-(4,4')] - di-urethan (s. u.) aus Benzidin und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in Äther (SCHIFF, VANNI, A. 258, 370). — Nadelchen (aus Äther). F: 90—91°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — $C_{15}H_{13}O_2N_2 + HCl$. Sehr leicht löslich in Alkohol. — $2C_{15}H_{13}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbenes Pulver.

Carbonyldibenzidin, N,N'-Bis-[4'-amino-diphenyl-(4)]-harnstoff $C_{22}H_{19}ON_4 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2CO$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 220.

S-Benzyl-N-[4'-amino-diphenyl-(4)]-N'-cyan-isothioharnstoff $C_{21}H_{19}N_4S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot CN$ bzw. $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CN$. B. Aus Dithiokohlensäure-dibenzylester-cyanimid (Bd. VI, S. 462) und Benzidin in alkoh. Lösung (FROMM, v. GOENCZ, A. 355, 204). — Schwach gelbe Krystalle (aus Alkohol). Beginnt bei 190° sich zu zersetzen, ist bei 280° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in heißem Alkohol.

Verbindung $C_{22}H_{19}O_2N_4 = [-CH(OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Glyoxal (Bd. I, S. 759) und Benzidin-N-carbonsäureäthylester (SCHIFF, VANNI, A. 258, 373). — Gelbes Pulver.

N-Salicylal-benzidin-N'-carbonsäureäthylester, [4'-Salicylal-amino-diphenyl-(4)]-urethan $C_{22}H_{21}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) und Benzidin-N-carbonsäureäthylester (s. o.) (SCHIFF, VANNI, A. 258, 373). — F: 170°. Reichlich löslich in Benzol, weniger in Äther.

Benzidin-N,N'-dicarbonsäure-diäthylester, [Diphenylen-(4,4')] - di-urethan $C_{18}H_{20}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$. B. Beim Kochen von [Diphenylen-(4,4')] - di-

isocyanat (S. 230) mit Alkohol (SNAPE, *Soc.* 49, 256). Aus Benzidin und Chlorameisensäure-äthylester (SN.) in Äther, neben Benzidin-N-carbonsäureäthylester (S. 228) (SCHIFF, VANNI, A. 258, 368). — Federförmige Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 230° (Zers.) (SN.); sehr wenig löslich in Äther, Benzol und in kaltem Alkohol (SCH., V.).

Benzidin-N,N'-dicarbonsäure-diphenylester, [Diphenylen-(4.4')]-bis-carbamidsäurephenylester $C_{26}H_{20}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-isocyanat (S. 230) und Phenol (SNAPE, *Soc.* 49, 256). — Tafeln (aus Eisessig). F: 240°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Benzidin-N,N'-dicarbonsäure-diamid, [Diphenylen-(4.4')]-diharnstoff $C_{14}H_{14}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2]_2$. B. Aus Benzidin und Harnstoff bei 110—120° unter Entwicklung von Ammoniak (SCHIFF, B. 11, 833). Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-isocyanat (S. 230) und NH_3 in Äther (SNAPE, *Chem. N.* 73, 37). — Krystalle. Fast in allen Lösungsmitteln unlöslich (SCH.).

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -phenyl-harnstoff] $C_{36}H_{22}O_4N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Zusammen gießen einer äther. Lösung von Benzidin mit 2 Mol.-Gew. Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (KÜHN, B. 18, 1478). Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-isocyanat (S. 230) und Anilin in Äther (SNAPE, *Chem. N.* 73, 37). — Nadeln (aus Anilin). Schmilzt oberhalb 300°; in den gewöhnlichen Mitteln unlöslich (K.).

Benzidin-N,N'-bis-thiocarbonsäureamid, [Diphenylen-(4.4')]-bis-thioharnstoff $C_{14}H_{12}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2]_2$. B. Beim Erhitzen von [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl (S. 230) mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak auf 120° (JAFFÉ, B. 27, 1559). — Löslich nur in heißem Nitrobenzol.

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -isopropyl-thioharnstoff] $C_{26}H_{26}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH(CH_3)_2]_2$.

a) Krystallinische Form. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl und Isopropylamin (Bd. IV, S. 152) in Benzol bei gewöhnlicher Temperatur (JAFFÉ, B. 27, 1559). — Nadeln. F: 170°.

b) Amorphe Form. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl und Isopropylamin in Benzol auf dem Wasserbade (JAFFÉ, B. 27, 1559). — Amorphes Pulver. Ist bei 300° noch nicht schmelzbar. Löst sich nur in viel heißem Eisessig.

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -diisobutyl-thioharnstoff] $C_{30}H_{34}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot N(CH_2 \cdot CH(CH_3)_2)_2]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl und Diisobutylamin (Bd. IV, S. 166) beim Erwärmen in Benzollösung (JAFFÉ, B. 27, 1560). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 185°.

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -isoamyl-thioharnstoff] $C_{24}H_{28}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_5H_{11}]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl (S. 230) und Isoamylamin in Benzol (JAFFÉ, B. 27, 1559). — Pulver. Schmilzt noch nicht bei 300°. Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol.

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -diisoamyl-thioharnstoff] $C_{24}H_{34}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot N(C_5H_{11})_2]_2$.

a) Höherschmelzende Form. B. Aus 3 g [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl (S. 230) und 3,5 g Diisoamylamin (JAFFÉ, B. 27, 1560; Dissertation [Basel 1894], S. 25). — Nadeln. F: 162°. Leicht löslich in heißem Benzol und in Alkohol.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Eine bei 123—124° schmelzende Form des [Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -diisoamyl-thioharnstoffs] wird nach JAFFÉ (B. 27, 1560; Dissertation [Basel 1894], S. 26) erhalten, wenn man 2 g [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl und 1,2 g Diisoamylamin in wenig Benzol zusammenbringt und den nach dem Verdampfen des Benzols hinterbleibenden gummiartigen Rückstand mit Alkohol auszieht. — Krystallinisch. F: 123° bis 124°.

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -allyl-thioharnstoff] $C_{22}H_{22}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2]_2$. B. Aus Benzidin und Allylsenföl (Bd. IV, S. 214) in Alkohol (SCHIFF, B. 11, 833). — Nadeln (aus Alkohol).

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{26}H_{22}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus Benzidin und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) in Alkohol (SCHIFF, B. 11, 833; vgl. JAFFÉ, B. 27, 1560). — Nadeln (aus einer Mischung von Anilin und Alkohol). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol (SCH.).

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -methyl- ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{28}H_{26}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl und Methylanilin (Bd. XII, S. 135) (JAFFÉ, B. 27, 1561). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin).

[Diphenylen-(4.4')]-bis-[ω -o-tolyl-thioharnstoff] $C_{28}H_{28}N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')]-di-senföl und o-Toluidin in Benzol (JAFFÉ, B. 27, 1559). — Schmilzt noch nicht bei 300°. Löslich in viel Benzol.

[Diphenylen-(4,4')]-bis-[S-äthyl-N-benzoyl-isothioharnstoff] $C_{22}H_{20}O_2N_4S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C(S \cdot C_2H_5) : N \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus Dithiokohlensäure-diäthylester-benzoylimid (Bd. IX, S. 224) und Benzidin (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 26, 415). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 179° (schwache Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol.

Benzidin-N,N'-bis-dithiocarbonsäure, [Diphenylen-(4,4')]-bis-dithiocarbamid-säure $C_{14}H_{12}N_2S_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS_2H]_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus Benzidin in alkoh. Lösung mit Schwefelkohlenstoff (Bd. III, S. 197) und Ammoniak (LOSANITSON, B. 40, 2974). — $(NH_4)_2C_{14}H_{10}N_2S_4$. Gelbliche Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen, wird dann wieder fest und schmilzt darauf gegen 240°. — Gibt beim Kochen der wäßr. Lösung H_2S , CS_2 , NH_3 , Diphenylen-bis-thioharnstoff und etwas Benzidin.

N-Carbonyl-benzidin, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-isocyanat, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-carbonimid $C_{13}H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CO$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 220.

N-Thiocarbonyl-benzidin, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-isothiocyanat, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-senföf $C_{13}H_{10}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : CS$. Zur Konstitution vgl. LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2478. — B. Aus Benzidin und CS_2 in Alkohol (BORODIN, Z. 1860, 642; J. 1860, 356; STRAKOSCH, B. 5, 239). — Krystallpulver. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (B.; St.). Unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure (St.).

N,N'-Dicarbonyl-benzidin, [Diphenylen-(4,4')]-di-isocyanat, [Diphenylen-(4,4')]-di-carbonimid $C_{14}H_{10}O_2N_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CO]_2$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem Benzidin bei 230—250° in einem Strome von Phosgen (Bd. III, S. 13); man destilliert das Produkt in einem Strome von Phosgen bei 310° ab (SNAPE, *Soc.* 49, 255). — Nadeln. F: 122°. Löslich in Äther. — Verbindet sich direkt mit Alkoholen.

N,N'-Bis-thiocarbonyl-benzidin, [Diphenylen-(4,4')]-di-isothiocyanat, [Diphenylen-(4,4')]-di-senföf $C_{14}H_8N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot N : CS]_2$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 13 g trockenem Benzidin mit 8 g Thiophosgen auf 180° (JAFFÉ, B. 27, 1557). Durch Eintragen von Benzidin in die Chloroformlösung von Thiophosgen unter Zusatz von Natronlauge (GATTEMANN, J. pr. [2] 59, 593). — Nadeln (aus Benzol). F: 203°; leicht löslich in warmem Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Alkohol (J.). — Gibt mit Phenylhydrazin die Verbindung $C_{20}H_{16}N_4S_2$ ¹⁾ (s. bei Phenylhydrazin, Syst. No. 1947) (J.). Löst sich durch Erhitzen mit Äthylmagnesiumbromid in Kohlenstofftetrachlorid und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure in N,N'-Bis-thiopropionyl-benzidin (S. 228) überführen (SACHS, LOEY, B. 37, 876).

Verbindung $C_{14}H_{12}N_2S_2$ ²⁾. B. Entsteht neben [Diphenylen-(4,4')]-bis-thioharnstoff beim Einleiten von NH_3 in [Diphenylen-(4,4')]-di-senföf, gelöst in Benzol (JAFFÉ, B. 27, 1558). — Schuppen (aus Benzol). Schmilzt noch nicht bei 300°.

Verbindung $C_{16}H_{14}N_2S_2$ ³⁾. B. Entsteht neben [Diphenylen-(4,4')]-bis-[ω-isoamylthioharnstoff] (S. 229) bei der Einw. von Isoamylamin auf [Diphenylen-(4,4')]-di-senföf in Benzol (JAFFÉ, B. 27, 1559). — F: 148° (unscharf).

Benzidin-N-essigsäurenitril, N-Cyanmethyl-benzidin $C_{14}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Man gibt zu einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Benzidin in 70%igem Alkohol 1 Mol.-Gew. Formaldehyddisulfidlösung, fügt zu der erhaltenen Lösung der Verbindung $NaC_2H_3O_2N_2S$ (S. 224) eine wäßr. Lösung von Kaliumcyanid und erwärmt auf 80° (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2806). — Blättchen. F: 142—144°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Alkohol, Methylalkohol und Benzol. — Ist diazotierbar.

Benzidin-N,N'-diessigsäure-dinitril, N,N'-Bis-cyanmethyl-benzidin $C_{16}H_{14}N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CN]_2$. B. Man setzt 1 Mol.-Gew. Benzidin in Wasser mit 2 Mol.-Gew. Formaldehyddisulfidlösung bei 80—90° um und erwärmt die dabei erhaltene Lösung der Verbindung $Na_2C_{14}H_{14}O_6N_4S_2$ (S. 224) mit einer wäßr. Lösung von Kaliumcyanid auf 100° (B., SCH., B.

¹⁾ Zur Frage der Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von LE FÈVRE, TURNER (*Soc.* 1926, 2476).

²⁾ Die von JAFFÉ für diese Verbindung aufgestellte Formel $\begin{array}{c} HN \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \\ | \quad \quad | \\ SC \quad \quad NH \quad \quad CS \end{array}$ ist zufolge einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von LE FÈVRE, TURNER (*Soc.* 1926, 2476) und nach Privatmitteilungen von TURNER und von KUHN unwahrscheinlich geworden.

³⁾ Die von JAFFÉ für diese Verbindung aufgestellte Formel $\begin{array}{c} HN \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \\ | \quad \quad | \\ SC - N(C_2H_5) - CS \end{array}$ ist zufolge einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von LE FÈVRE, TURNER (*Soc.* 1926, 2476) und nach Privatmitteilungen von TURNER und von KUHN unwahrscheinlich geworden.

39, 2806). — Blättchen. F: 241—242°. Leicht löslich in Pyridin, schwer in Alkohol, Methylalkohol, Aceton, Chloroform und Benzol; wird aus der Pyridinlösung durch warmes Wasser gefällt. — Entwickelt erst nach längerem Kochen mit konz. Natronlauge Ammoniak.

N.N'-Dimethyl-benzidin-N.N'-diessigsäure-dinitril, **N.N'-Dimethyl-N.N'-bis-cyanamethyl-benzidin** $C_{18}H_{18}N_4 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN]_2$. B. Aus N.N'-Dimethylbenzidin (S. 220) und Bromacetonitril (Bd. II, S. 216) oder besser Jodacetonitril (v. BRAUN, B. 41, 2106). Aus N.N.N'-Tetramethyl-benzidin (S. 221) und Jodacetonitril auf dem Wasserbade (v. B., B. 41, 2143). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 203°; fast unlöslich in Alkohol (v. B., B. 41, 2106), löslich in Chloroform (v. B., B. 41, 2143).

Benzidin-N.N'-di-[α oder β -isobuttersäure]-diamid $C_{30}H_{38}O_2N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2]_2$ oder $[-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2]_2$. Zur Konstitution vgl. MULDER, R. 26, 181. — B. Durch Verseifen des Benzidin-N.N'-di-[α -isobuttersäure]-dinitrils (s. u.) (BUCHERER, GROLEE, B. 39, 1005). — Blättchen (aus Pyridin durch Ligroin + Äther). Schmilzt oberhalb 255° (B., G.).

Benzidin-N.N'-di-[α -isobuttersäure]-dinitril $C_{30}H_{38}N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CN]_2$. Zur Konstitution vgl. MULDER, R. 26, 181. — B. Aus Benzidin und Acetoncyanhydrin (Bd. III, S. 316) (BUCHERER, GROLEE, B. 39, 1005). — Krystalle (aus Pyridin + Wasser). Unlöslich in kaltem Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin; unlöslich in verd. Salzsäure (B., G.).

N-Salicyl-benzidin $C_{19}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(OH)$. B. Aus Salol (Bd. X, S. 76) und etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Benzidin bei 230° (G. COHN, J. pr. [2] 61, 548). — F: oberhalb 250°. — Gibt eine unlösliche Diazoverbindung, die sich mit Phenolen leicht zu Farbstoffen vereinigt.

N.N'-Bis-[4-methoxy-thiobenzoyl]-benzidin, **N.N'-Bis-thioanisoyl-benzidin** $C_{28}H_{24}O_2N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')] -di-senföl (S. 230), Anisol (Bd. VI, S. 138) und $AlCl_3$ (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 593). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 302—303°. — Liefert bei der Verseifung Anissäure (Bd. X, S. 154).

N.N'-Bis-[4-äthoxy-thiobenzoyl]-benzidin $C_{30}H_{26}O_2N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus [Diphenylen-(4.4')] -di-senföl, Phenetol (Bd. VI, S. 140) und $AlCl_3$ (G., J. pr. [2] 59, 593). — Gelbe Nadelchen (aus Nitrobenzol). F: ca. 293°. — Liefert bei der Verseifung 4-Äthoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 156).

Benzidin-N.N'-dimalonsäure-tetraäthylester $C_{34}H_{38}O_8N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von Brommalonsäurediäthylester (Bd. II, S. 594) mit Benzidin in wenig Alkohol (BLANK, D. R. P. 95268; *Frdl.* 5, 405; vgl. auch MOIR, *Chem. N.* 86, 278). — Nadeln. F: 137° (B.), 138° (M.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Ligroin (B.), leicht in heißem Benzol (M.).

N-Acetoacetyl-benzidin $C_{16}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Acetessigester (Bd. III, S. 632) auf Benzidin bei 110—120°, neben N.N'-Bis-acetoacetyl-benzidin (s. u.) (HEDRICH, M. 19, 700). — Körnige Krystalle. Zersetzt sich gegen 300°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther; löslich in Säuren und Lauge. $FeCl_3$ färbt zuerst grünlich, dann violett. — Reduziert Silberlösung. Geht durch Einw. von konz. Schwefelsäure in 2-Oxy-4-methyl-6-[4-amino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3425) über. — $C_{16}H_{14}O_2N_2 + HCl$. Nadelchen. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in sehr verd. Alkohol. — $2C_{16}H_{14}O_2N_2 + H_2SO_4$. Nadelchen. Fast unlöslich in Wasser. — $C_{16}H_{14}O_2N_2 + HNO_3$. Nadeln.

N.N'-Bis-acetoacetyl-benzidin $C_{30}H_{30}O_4N_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. 30 g Benzidin werden im Paraffinbade mit 60—70 g Acetessigester auf 110—120° erwärmt (H., M. 19, 692). — Nadeln. F: 233—235° (Zers.). Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. $FeCl_3$ färbt bei Gegenwart von Alkohol violett. — Hydroxylamin spaltet unter Rückbildung von Benzidin. Einw. von Phenylhydrazin führt zu dem Monophenylhydrazon $CH_3 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (Syst. No. 2048). — $Na_2C_{30}H_{30}O_4N_2$. Nadeln.

Diäthylderivat $C_{34}H_{38}O_4N_2 = C_{30}H_{30}O_4N_2(C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen der alkoh. Lösung der Natriumverbindung des N.N'-Bis-acetoacetyl-benzidins mit etwas überschüssigem Äthyljodid im Einschmelzrohr auf 100° (H., M. 19, 697). — Nadelchen. Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. $FeCl_3$ färbt violett.

Dibromderivat $C_{30}H_{26}O_4N_2Br_2$. B. Durch Bromieren des N.N'-Bis-acetoacetylbenzidins in Eisessig (H., M. 19, 696). — Nadelchen. Zersetzt sich gegen 250°.

N.N'-Bis-[α -cyan-benzal]-benzidin, **[Diphenylen-(4.4')] -bis-[(μ -cyan-asomethin)-phenyl]** $C_{28}H_{18}N_4 = [-C_6H_4 \cdot N \cdot C(CN) \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Oxydation von N.N'-Bis-[α -cyan-

N-Benzolsulfonyl-benzidin $C_{12}H_{10}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Entsteht neben N,N'-Dibenzolsulfonyl-benzidin (S. 233) beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. Benzidin mit 2 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und mäßig konzentrierter Natronlauge; man übersättigt schwach mit Salzsäure und behandelt den gewaschenen Niederschlag mit mäßig konzentrierter heißer Salzsäure, welche Benzolsulfonyl-benzidin (neben unverändertem Benzidin) aufnimmt (Hinsberg, A. 272, 231). Durch 1-stdg. Erhitzen von 4'-Nitro-4-benzol-

sulfamino-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) mit Eisenfeile und stark verdünnter Essigsäure (MORGAN, HIRD, *Soc.* 91, 1508). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160—161° (HIN.), 165° (M., HIRD). Leicht löslich in Alkohol (HIN.; M., HIRD); leicht löslich in Natronlauge (HIN.).

N- β -Naphthalinsulfonyl-benzidin $C_{22}H_{18}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. B. Man kocht 4'-Nitro-4-[β -naphthalinsulfamino]-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) mehrere Stunden mit Eisen und verd. Salzsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 93, 618. Aus Benzidin und β -Naphthalinsulfochlorid (Bd. XI, S. 173) in Pyridin (Mo., Mr.). — Nadeln (aus Benzol). F: 185—186°.

N,N'-Dibenzolsulfonyl-benzidin $C_{24}H_{20}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5]_2$. B. s. im Artikel N-Benzolsulfonyl-benzidin (S. 232). — Krystallinisch. F: 232° (HINSBERG, A. 272, 231), 234,5° (WILLSTÄTTER, KALB, B. 37, 3772, Anm. 3). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln, löslich in heißem Eisessig (H.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Oxydationsmitteln eine carminrote Färbung, die beim Verdünnen verschwindet (W., K., B. 37, 3772).

N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-benzidin $C_{26}H_{24}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus Benzidin, p-Toluolsulfochlorid und Natronlauge auf dem Wasserbade (WILLSTÄTTER, KALB, B. 37, 3772). — Krystallblätter (aus Aceton durch Wasser). F: 243°. Sehr leicht löslich in Aceton. Die konzentrierte schwefelsaure Lösung gibt mit Oxydationsmitteln eine tiefbraunrote Färbung.

N-Benzolsulfonyl-N-methyl-benzidin $C_{19}H_{15}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Man reduziert 4'-Nitro-4-[benzolsulfonyl-methyl-amino]-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen mit Eisenfeile und sehr verd. Essigsäure (MORGAN, HIRD, *Soc.* 91, 1508). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 134—135°.

N,N'-Dibenzolsulfonyl-N,N'-dimethyl-benzidin $C_{28}H_{24}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Erhitzen von N,N'-Dibenzolsulfonyl-benzidin (s. o.) mit Methyljodid, Natronlauge und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100° (HINSBERG, A. 272, 232; B. 38, 554). — Krystalle (aus Alkohol). F: 189—190° (H., B. 38, 554; WILLSTÄTTER, KALB, B. 37, 3772 Anm. 3). Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Oxydationsmitteln eine carminrote Färbung, die beim Verdünnen verschwindet (W., K., B. 37, 3772).

N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-N,N'-dimethyl-benzidin $C_{30}H_{26}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Aus N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-benzidin (s. o.) in wäbr. Aceton durch Dimethylsulfat und Natronlauge (W., K., B. 37, 3772). — Blättchen (aus Eisessig). F: 235° (unscharf). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, ziemlich schwer löslich in heißem Eisessig.

N- β -Naphthalinsulfonyl-N-äthyl-benzidin $C_{24}H_{20}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. B. Aus 4'-Nitro-4-[β -naphthalinsulfonyl-äthyl-amino]-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) bei 8-stgd. Kochen mit Eisen und verd. Salzsäure (MORGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 93, 620). — Braunes Krystallpulver (aus Benzol + Petroläther). F: 165—166°.

N,N'-Dithionyl-benzidin $C_{14}H_{10}O_2N_2S_2 = [-C_6H_4 \cdot N:SO]_2$. B. Durch Kochen von Benzidin oder salzsaurem Benzidin mit Thionylchlorid und Benzol (MICHAELIS, HERZ, B. 24, 753; A. 274, 264). — Rote Nadeln. F: 82° (M.). Schwer löslich in kaltem Benzol, leicht in Chloroform. — Wird von Wasser rasch zersetzt.

Benzidin-N-sulfonsäure $C_{12}H_{10}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_3H$. B. Beim Erhitzen von Azobenzol (Syst. No. 2092) mit Alkohol und viel $(NH_4)HSO_3$ im geschlossenen Rohr auf 100° (A. SPIEGEL, B. 18, 1481). Aus Azobenzol und $(NH_4)_2SO_3$ bei 100—110° im Autoklaven unter 2 Atmosphären (BUCHERER, SONNENBURG, *J. pr.* [2] 81, 8, 33). — Gelatinöse Masse. — Konz. Schwefelsäure erzeugt Benzidinsulfat (A. SP.). — Ammoniumsalz. Blättchen (B., So.). — $NaC_{12}H_{10}O_3N_2S + H_2O$. Krystalle (aus verd. Natronlauge). Ziemlich schwer löslich in Wasser (B., So.).

N,N'-Dinitroso-N,N'-diäthyl-benzidin $C_{16}H_{18}O_2N_4 = [-C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf die Lösung von N,N'-Diäthyl-benzidin (S. 222) in der fünffachen Menge verdünnter Salzsäure (BAMBERGER, TICHOWINSKI, B. 35, 4184). — Gelbe Blättchen. F: 162,5—163,5°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig, schwer in siedendem Ligroin.

N,N'-Dinitroso-N,N'-bis-[2-nitro-benzyl]-benzidin $C_{26}H_{20}O_6N_6 = [-C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2]_2$. B. Man behandelt N,N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-benzidin (S. 223) mit konz. Salzsäure, suspendiert das salzsaure Salz in eiskaltem Wasser und versetzt mit der wäbr. Lösung der berechneten Menge Kaliumnitrit (FRANCOIS, B. 29, 1452). — Gelbes Krystallpulver (aus Nitrobenzol + Alkohol). F: 204°. Wenig löslich in heißem Eisessig.

Substitutionsprodukte des Benzidins.

2,2'-Dichlor-benzidin $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4Cl \cdot NH_2$. B. Beim Erwärmen von 3,3'-Dichlor-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) mit Salzsäure (LAUBENHEIMER, B. 8, 1625). Beim Behandeln von 3,3'-Dichlor-azobenzol (Syst. No. 2092) mit $SnCl_2$ in der Kälte (G. SCHULTZ, B. 17, 465). — Prismen (aus Alkohol). F: 166,8° (korr.); ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther, fast unlöslich in Wasser (L.). — Verwendung zur Darstellung eines roten Diazofarbstoffs: BAYER & Co., D. R. P. 196989; *Färb.* 9, 313; C. 1908 I, 1507. — $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 + 2HCl$. Blättchen (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser (L.). — $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 + 2HCl + PtCl_4$. Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser, zersetzt sich beim Kochen (L.).

3,3'-Dichlor-benzidin $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot C_6H_4Cl \cdot NH_2$. B. Man chloriert N,N'-Diacetyl-benzidin, in verd. Schwefelsäure fein verteilt, durch Zugabe von Chlorkalk oder anderen Hypochloriten und verseift das Reaktionsprodukt durch Kochen mit Salzsäure (LEVINSTEIN, D. R. P. 94410; C. 1898 I, 295). Man chloriert N,N'-Diacetyl-benzidin, in Wasser oder Salzlösung fein verteilt, durch Einleiten von Chlor und verseift das Reaktionsprodukt durch Kochen mit 50%iger Schwefelsäure (Lw., D. R. P. 97101; C. 1898 II, 522). Man reduziert o-Chlor-nitrobenzol (Bd. V, S. 241) in alkoh. Lösung mit Zinkstaub und Natronlauge zur Hydrazoverbindung (Syst. No. 2068) und behandelt diese mit heißer konzentrierter Salzsäure (P. COHN, B. 33, 3552). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 132—133° (P. Co.), 133° (Lw., D. R. P. 94410). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig (Lw., D. R. P. 94410). — Löst sich durch Diazotierung in schwefelsaurer Lösung und Erwärmen des Produktes mit konz. Schwefelsäure mit geringer Ausbeute in 3,3'-Dichlor-4,4'-dioxy-diphenyl (Bd. VI, S. 992) überführen; diazotiert man hingegen in salzsaurer Lösung und zersetzt die Diazoverbindung durch Erhitzen oder durch Eintragen in siedende verdünnte Schwefelsäure, so entsteht die Verbindung $C_{24}H_{18}O_2Cl_4$ (s. u.) (CAIN, Soc. 83, 690, 691). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: *Schulz*, Tab. No. 356, 357, 358. — $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 + 2HCl$. Nadelchen. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (P. Co.). — Sulfat, Nitrat und Oxalat sind sehr wenig löslich in siedendem Wasser (P. Co.).

Verbindung $C_{24}H_{18}O_2Cl_4$. B. Man diazotiert 3,3'-Dichlor-benzidin in salzsaurer Lösung und zersetzt durch Erhitzen oder durch Eintragen in siedende verdünnte Schwefelsäure (CAIN, Soc. 83, 690). — Rotbraunes, amorphes, unschmelzbares Pulver. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; unlöslich in Säuren und Alkalien. — Wird durch die gebräuchlichen Reduktionsmittel nicht angegriffen.

N,N'-Dibenzoyl-3,3'-dichlor-benzidin $C_{26}H_{18}O_2N_2Cl_2 = [-C_6H_4Cl \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. Nadeln (aus Xylol). F: 265° (P. COHN, B. 33, 3554).

3,5,3',5'-Tetrachlor-benzidin $C_{12}H_2N_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6H_2Cl_4 \cdot C_6H_2Cl_4 \cdot NH_2$. B. Beim Leiten von Chlor in eine Suspension von 50 g salzsaurem Benzidin in 1 l konz. Salzsäure (SCHLENK, A. 363, 334). — Nadelchen aus (Toluol + Alkohol). F: 226—227,5°. Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Ligroin.

N,N,N',N'-Tetraacetyl-3,5,3',5'-tetrachlor-benzidin $C_{26}H_{10}O_4N_2Cl_4 = [-C_6H_2Cl_4 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen von 3,5,3',5'-Tetrachlor-benzidin mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (SCHLENK, A. 363, 335). — Nadeln (aus Eisessig). F: 265—266°.

2,2'-Dibrom-benzidin $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot C_6H_4Br \cdot NH_2$. B. Beim Kochen von 3,3'-Dibrom-hydrazobenzol (Syst. No. 2068) mit konz. Salzsäure (GABRIEL, B. 9, 1407). — Kryställchen. F: 151,5—152°. Leicht löslich in Äther, Benzol, heißem Alkohol, mäßig löslich in kaltem Alkohol, schwer in CS_2 . — $C_{12}H_{10}N_2Br_2 + 2HCl$. Schuppen. — $C_{12}H_{10}N_2Br_2 + 2HCl + PtCl_4$.

3,3'-Dibrom-benzidin $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot C_6H_4Br \cdot NH_2$. B. Das Diacetyl-derivat entsteht beim Durchleiten eines Brom-Luftgemisches durch eine kalte wäsr. Suspension von N,N'-Diacetyl-benzidin in Gegenwart von Eisen oder beim Zufügen von NaOBr-Lösung zu einer Suspension von N,N'-Diacetyl-benzidin in verd. Schwefelsäure; man verseift mit siedender 50%iger Schwefelsäure (LEVINSTEIN, D. R. P. 97101; C. 1898 II, 522). — F: 103° bis 104°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Benzol. Färbt sich an der Luft stark dunkel.

3,5,3',5'-Tetrabrom-benzidin $C_{12}H_2N_2Br_4 = H_2N \cdot C_6H_2Br_4 \cdot C_6H_2Br_4 \cdot NH_2$. B. Man trägt Brom in eine Lösung von 1 Tl. Benzidin in 25 Tln. Bromwasserstoffsäure ein (CLAUS, RUSLER, B. 14, 86). Man löst 50 g salzsaures Benzidin in 1 Liter konz. Salzsäure, versetzt

mit der berechneten Menge (8 At.-Gew.) Brom, läßt 2 Tage stehen, gibt noch 10 ccm Brom hinzu und läßt noch 24 Stdn. stehen (SCHLENK, A. 363, 335). Beim Behandeln einer heißen alkoh. Lösung von Azobenzol mit Brom (MILLS, Soc. 65, 54; vgl. WEBER, A. 165, 200). — Nadelchen (aus Xylol). Sublimierbar (CL., RI.). F: 284—286° (CL., RI.), 288° (SCH.). Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Alkohol; ziemlich leicht löslich in heißem Benzol (SCH.); unlöslich in Wasser und Säuren (CL., RI.). — Behandelt man 3.5.3'.5'-Tetrabrom-benzidin, suspendiert in verd. Schwefelsäure, mit gasförmiger salpetriger Säure unter Kühlung, bis Lösung erfolgt, so entsteht das saure Tetrabromdiphenylbisdiazoniumsulfat (Syst. No. 2197) (JACOBSON, A. 367, 346). Über ein durch einseitige Diazotierung erhaltenes Produkt der Zusammensetzung $C_{12}H_6N_4Br_4$ vgl.: VAUBEL, SCHEUER, C. 1906 I, 936.

N.N.N'.N'-Tetraacetyl-3.5.3'.5'-tetrabrom-benzidin $C_{20}H_{10}O_4N_2Br_4 = [-C_6H_2Br_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Kochen von 3.5.3'.5'-Tetrabrom-benzidin mit 6 Tln. Essigsäureanhydrid (MILLS, *Sec.* 65, 55). — Nadeln (aus Benzol). Schmilzt gegen 306°. Unlöslich in Äther und Petroläther, leicht löslich in Chloroform und CS₂.

2-Nitro-benzidin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. B. Beim Versetzen einer auf 10–20° gehaltenen Lösung von 28,2 g Benzidinsulfat in 300 g konz. Schwefelsäure mit 10,1 g Kaliumnitrat (TÄUBER, B. 23, 796). Man nitiert 16 g N.N-Phthalyl-benzidin $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \end{smallmatrix} \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 3218) in 160 ccm konz. Schwefelsäure mit einer Lösung von 5 g Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure bei –10° und verseift dann das hierbei erhaltene N.N-Phthalyl-2-nitro-benzidin (Syst. No. 3218) durch mehrtägiges Stehenlassen mit überschüssigem Ammoniak im geschlossenen Gefäß bei Zimmertemperatur; daneben entsteht eine Substanz vom Schmelzpunkt 185–195° (wahrscheinlich ein Gemisch aus 2-Nitro-, sehr wenig, wenn überhaupt 3-Nitro- und 2,3-Dinitro-benzidin) (LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 2046; 1928, 245, 246; vgl. dazu KOLLER, B. 37, 2882). — Chromsäureähnliche, rote Nadeln. F: 140–141° (LE F., Tü., Soc. 1928, 250), 143° (TÄU.). — Verwendung zur Darstellung von Diazofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 72867, 77160; *Frdl.* 3, 643; 4, 709; KALLE & Co., D. R. P. 87484, 92311, 166980; *Frdl.* 4, 710, 711; 8, 628. — $C_{12}H_{11}O_2N_3 + H_2SO_4 + \frac{1}{2} H_2O$. Gelbliche Krystalle (aus Wasser) (TÄU.).

N-[2-Nitro-4'-amino-diphenyl-(4)-]phthalamidsäure $C_{20}H_{11}O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von N,N-Phthalyl-2-nitro-benzidin (Syst. No. 3218) mit verd. Sodalösung (KOLLER, B. 37, 2883; vgl. dazu LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1928, 246). — Orangegelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140°. Sehr leicht löslich in kalter Soda.

N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-2-nitro-benzidin $C_{26}H_{20}O_4N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-benzidin und p-Toluolsulfochlorid (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 135016; C. 1902 II, 1165). — F: 164° .

3-Nitro-benzidin $C_{12}H_{10}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. *B.* Bei der Reduktion einer Suspension von 3,4'-Dinitro-4-amino-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) in alkoholisch-wässrigem Ammoniak durch Einleiten von Schwefelwasserstoff unter Kochen (LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1928, 246, 253). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 208—210°. In Alkohol fast unlöslich.

2,2'-Dinitro-benzidin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. *B.* Man versetzt eine auf 10–20° gehaltene Lösung von 28,2 g Benzidinsulfat in 300 g konz. Schwefelsäure allmählich mit 20,2 g Kaliumnitrat; nach mehrstündigem Rühren gießt man das Reaktionsprodukt in die 3-fache Menge Wasser, filtriert und übersättigt das Filtrat mit Soda oder Ammoniak (TÄUBER, *B.* 23, 795). Eine weitere Bildung s. im Artikel 2,3'-Dinitro-benzidin. — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 214° (*T.*, *B.* 23, 795). — Liefert bei der Reduktion mit 3%igem Natriumamalgam in Methylalkohol (*T.*, *B.* 24, 3087) oder bei der elektrolytischen Reduktion in fast siedender, alkoholischer, Natriumacetat enthaltender Lösung (ULLMANN, DIETERLE, *B.* 37, 28) Diaminophenazon (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3744). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 2,4,2',4'-Tetraamino-diphenyl (*S.* 338) (*T.*, *B.* 23, 797). Verwendung zur Darstellung von schwarzen Schwefelfarbstoffen; EPSTEIN, D. R. P. 125699; *C.* 1901 II, 1030.

$$H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}=\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH_2$$

N.N.N'.N'-Tetramethyl-2,2'-dinitro-benzidin $C_{16}H_{18}O_4N_4 = [-C_6H_3(NO_2) \cdot N(CH_3)_2]_2$.
B. Beim allmählichen Versetzen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin (S. 221) in konz. Schwefelsäure mit 2 Mol.-Gew. Kaliumnitrat (EPSTEIN, D. R. P.

126165; C. 1901 II, 1375). Beim Behandeln einer Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin in konz. Schwefelsäure mit einem Gemisch aus konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure bei 0° (ULLMANN, DIETHELM, B. 37, 29). — Granatrote Nadeln (aus Xylol). F: 229,5° (U., D.), 231° (E., D. R. P. 126165). Leicht löslich in Chloroform und Pyridin, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin (U., D.). — Läßt sich durch allmähliches Zugeben zu einer wäßr. Lösung von $SnCl_4$ in rauchender Salzsäure in 2.2'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenyl (S. 339) überführen (U., D.). Bei der elektrolytischen Reduktion in siedender, alkoholischer, Natriumacetat enthaltender Lösung entsteht Bis-dimethylamino-phenazon (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3744) (U., D.). Durch $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{N} \cdot \text{C}_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ Erhitzen mit einer wäßrig-alkoholischen Schwefelnatriumlösung entsteht Bis-dimethylamino-phenazonoxyd (s. bei Bis-dimethylamino-phenazon) (U., D.). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: E., D. R. P. 126165. Nitrierung und Verwendung des hierbei entstandenen höher nitrirten Produktes zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: E., D. R. P. 131874; C. 1902 II, 172.

N.N.N'.N'-Tetraäthyl-2.2'-dinitro-benzidin $C_{20}H_{28}O_4N_4 = [-C_2H_5(NO_2) \cdot N(C_2H_5)]_2$. B. Beim Versetzen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. N.N.N'.N'-Tetraäthylbenzidin (S. 222) in konz. Schwefelsäure mit 2 Mol.-Gew. Kaliumnitrat (ERSTEIN, D. R. P. 126165; C. 1901 II, 1375). Beim Behandeln einer Lösung von N.N.N'.N'-Tetraäthylbenzidin in konz. Schwefelsäure mit einem Gemisch aus konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure bei 0° (ULLMANN, DIETHELM, B. 37, 34). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 114° (E.), 132° (U., D.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig, sehr wenig in Äther und Ligroin (U., D.). — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in siedender, alkoholischer, Natriumacetat enthaltender Lösung Bis-diäthylamino-phenazon (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3744) (U., D.).

2.3'-Dinitro-benzidin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. Zur Formulierung vgl. LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 1760. — B. Man nitriert N.N.N'.N'-Diphtalylbenzidin (Syst. No. 3218) mit roter rauchender Salpetersäure, fällt das Reaktionsprodukt durch Verdünnen mit Wasser und verseift es nun durch 20 Minuten währendes Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 130°; nach dem Erkalten gießt man in Wasser (v. BANDROWSKI, B. 17, 1182; M. 8, 471); das ausgefällte Produkt ist unreines 2.3'-Dinitrobenzidin (LE FÈVRE, MOIR, TURNER, Soc. 1927, 2331); das schwefelsaure Filtrat wird mit überschüssigem Ammoniak versetzt und der entstandene Niederschlag in verd. Salzsäure gelöst (v. B.); läßt man die salzsaure Lösung über Nacht stehen, so scheidet sich abermals unreines 2.3'-Dinitrobenzidin ab (CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 101 [1912], 2303; LE F., M., T.); wird dieses abfiltriert und nunmehr das salzsaure Filtrat mit Ammoniak neutralisiert, so entsteht eine Fällung, die fast nur aus 2.2'-Dinitrobenzidin besteht (CA., COV., M.). Das unreine 2.3'-Dinitrobenzidin enthält noch 2–3% 3.3'-Dinitrobenzidin; zur völligen Reinigung krystallisiert man: es aus Phenol-Alkohol um (LE F., M., T.). — Tiefrote Nadeln (aus Phenol-Alkohol). F: 236–237° (unkorr.) bzw. 243–244° (korr.) (LE F., M., T.). Löslich in heißem Alkohol (v. B.; LE F., M., T.).

3.3'-Dinitro-benzidin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. B. Beim Kochen von N.N'-Diäcetyl-3.3'-dinitrobenzidin mit konz. Kalilauge (STRAKOSCH, B. 5, 237; BRUNNER, WITT, B. 30, 1024; vgl. LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, 1759). — Rote Nadeln (aus Phenol). F: 275° (CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 101 [1912], 2301), 281–282° (korr.) (LE FÈVRE, MOIR, TURNER, Soc. 1927, 2334). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Phenol (B., W.), löslich in Äther (St.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure auf dem Wasserbade 3.4.3'.4'-Tetraamino-diphenyl (S. 340) (B., W.). Läßt sich durch Diazotierung und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol in 3.3'-Dinitro-diphenyl (Bd. V, S. 584) überführen (B., W.). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Soc. St. Denis, D. R. P. 82748, 91720; *Frül.* 4, 1052, 1054; BAYER & Co., D. R. P. 201834; C. 1908 II, 1141. — $C_{12}H_{10}O_4N_4 + HCl$. Dunkelgelbe Blättchen. Verliert beim Erwärmen oder beim Behandeln mit Wasser alle Salzsäure (St.).

N.N.N'.N'-Tetramethyl-3.3'-dinitro-benzidin¹⁾ $C_{16}H_{20}O_4N_4 = [-C_2H_5(NO_2) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Einw. von verd. Salpetersäure (1 Tl. $HNO_3 + 9$ Tle. H_2O) auf N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin bei wenig erhöhter Temperatur (ROSENSTIEHL, BOURGEOIS, POIRRIER, *Bull. Soc. Ind. Rouen* 1882, 503; Ro., *Bl.* [3] 18, 274). Beim allmählichen Versetzen einer

¹⁾ Diese bereits von LAUTH (*Bl.* [3] 7, 469) angenommene Konstitution wurde nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs (1. I. 1910) von BELL, KENTON (*Soc.* 1926, 2706, 2712) und von CLEMO, SMITH (*Soc.* 1928, 2418, 2421) bestätigt.

salzsauren Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-benzidin mit einer konz. Natriumnitritlösung in der Kälte (MICHELE, PATTINSON, B. 14, 2164; 17, 118). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 188° (M., PA.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 3.3'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenyl (S. 340) (M., PA.).

N.N'-Diacetyl-3.3'-dinitro-benzidin $C_{16}H_{14}O_6N_4 = [-C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Eintragen von 10 g N.N'-Diacetyl-benzidin in 100 g rauchende Salpetersäure (D: 1,48) unter Eiskühlung (STRAKOSCH, B. 5, 237; BRUNNER, WITT, B. 20, 1024). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300° (ST.), bei 310° (CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 101 [1912], 2302). Ziemlich löslich in heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (ST.).

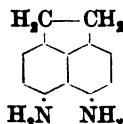
N.N'-Dimethyl-3.5.3'.5'-tetranitro-benzidin $C_{16}H_{12}O_8N_6 = [-C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von N.N'-Dimethyl-N.N'.3.5.3'.5'-hexanitro-benzidin (s. u.) mit wenig Phenol (MEERTENS, B. 19, 2127; vgl. P. VAN ROMBURGH, R. 5, 244). — Rote Nadeln (aus Phenol). Zersetzt sich oberhalb 200°; löslich in kochendem Phenol (M.). — Beim Kochen mit konz. Salpetersäure entsteht N.N'-Dimethyl-N.N'.3.5.3'.5'-hexanitro-benzidin (M.).

N.N.N'.N'-Tetramethyl-3.5.3'.5'-tetranitro-benzidin¹⁾ $C_{16}H_{14}O_8N_6 = [-C_6H_3(NO_2)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man trägt Dimethylanilin in Salpetersäure (1 Tl. rohe Salpetersäure + 1 Tl. Wasser) ein ohne zu kühlen; man kocht den Niederschlag mit Alkohol aus und kristallisiert ihn dann aus Phenol um (MEERTENS, B. 19, 2125; vgl. P. VAN ROMBURGH, R. 5, 243). — Goldbraune Blättchen (aus Phenol). Schwärzt sich oberhalb 250° und ist bei 272° völlig zersetzt (M.). — Beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure entsteht N.N'-Dimethyl-N.N'.3.5.3'.5'-hexanitro-benzidin (M.).

N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-3.5.3'.5'-tetranitro-benzidin, N.N'-Dimethyl-N.N'.3.5.3'.5'-hexanitro-benzidin $C_{14}H_{10}O_{12}N_8 = [-C_6H_3(NO_2)_2 \cdot N(NO_2)_2 \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen einer Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-3.5.3'.5'-tetranitro-benzidin in konz. Schwefelsäure mit rauchender Salpetersäure (MEERTENS, B. 19, 2126; vgl. P. VAN ROMBURGH, R. 5, 244). — Lamellen (aus rauchender Salpetersäure durch vorsichtigen Wasserzusatz). Explodiert oberhalb 220°; unlöslich in Alkohol, löslich in Phenol und Anilin (M.). — Beim Kochen mit wenig Phenol entstehen NO und N.N'-Dimethyl-3.5.3'.5'-tetranitro-benzidin (M.).

7. *Isobenzidin* $C_{12}H_{12}N_2$, s. Bd. XII, S. 129.

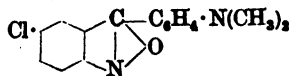
8. *5.6-Diamino-acenaphthen*²⁾ $C_{12}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Dinitro-acenaphthen (Bd. V, S. 588) mit Zinn und Salzsäure (QUINCKE, B. 21, 1459). — Nadelchen. — $C_{12}H_{12}N_2 + 2HCl$. — $C_{12}H_{12}N_2 + 2HI$.



2. Diamine $C_{13}H_{14}N_2$.

1. *2.2'-Diamino-diphenylmethan, 2.2'-Diamino-ditan* $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Behandlung von 2.2'-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in möglichst heftig geleiteter Reaktion, neben Spuren von 2.2'-Diamino-benzophenon (Syst. No. 1873) (BERTRAM, J. pr. [2] 65, 333). — Nadelchen (aus verd. Alkohol), Blättchen (aus Wasser). F: 160° (B.). Leicht löslich in Alkohol, weniger leicht in Äther und Benzol, schwer in Wasser (B.). — Zur Einw. von salpetriger Säure vgl. DUVAL, Bl. [4] 7, 864. — Hydrochlorid. Nadeln (B.).

2. *2.4'-Diamino-diphenylmethan, 2.4'-Diamino-ditan* $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 2.4'-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) mit Zinnchlorür und Salzsäure (STAEDEL, HAASE, A. 293, 161, 162). Durch Erhitzen von 5-Chlor-2-amino-4'-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) oder von 5-Chlor-3-[4-dimethylamino-phenyl]-anthranil (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4345) mit Jodwasserstoff und rotem Phosphor auf 190—200° (ZINCKE, PRENNTZELL, B. 38, 4121). — Blättchen (aus Wasser), Blättchen oder Tafeln (aus Äther). F: 88° (ST., H.), 88—89° (Z., P.); leicht löslich in Alkohol und Äther (Z., P.). — $C_{13}H_{14}N_2 + 2HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure (Z., P.).



¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von G. VAN ROMBURGH, R. 41 [1922], 39.

²⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von SACHS, MOSEBACH, B. 44, 2853.

N,N'-Diacetylderivat $C_{17}H_{18}O_2N_2 = CH_3(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2,4'-Diamino-diphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (ZINCKE, PRENNTZELL, B. 38, 4121; vgl. STAEDEL, HAASE, A. 283, 162). — Krystallisiert aus Alkohol in zwei Formen: in weißen Tafeln vom Schmelzpunkt 208° oder in Nadeln vom Schmelzpunkt 218°. Die erstere Form geht beim Schmelzen in die zweite Form über¹⁾ (Z., P.).

3. **3,3'-Diamino-diphenylmethan, 3,3'-Diamino-ditan** $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 3,3'-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) mit Zinnchlorür und Salzsäure (SCHÖPFF, B. 27, 2322). — Krystallinisch. F: 47–48°. — $2 C_{13}H_{14}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Schwachgelbliche Nadeln.

4. **3,4'-Diamino-diphenylmethan, 3,4'-Diamino-ditan** $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 3,4'-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) mit der theoretischen Menge Zinnchlorür in salzsaurer Lösung (GATTERMANN, RÜDT, B. 27, 2294). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 89–90°.

5. **4,4'-Diamino-diphenylmethan, 4,4'-Diamino-ditan** $C_{13}H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 4,4'-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) mit Zinnchlorür und Salzsäure (DOER, B. 5, 796; STAEDEL, HAASE, A. 283, 161). Aus Methylendianilin (Bd. XII, S. 184) (EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1810) oder Anhydroformaldehydanilin (Syst. No. 3796) (Höchster Farbw., D. R. P. 53937; Frdl. 2, 53) durch Erwärmen mit Anilin und salzsauerm Anilin. Aus [4-Amino-benzyl]-anilin (S. 175) durch Einw. von verdünnter Salzsäure oder beim Erwärmen mit Anilin und salzsauerm Anilin (Höchster Farbw., D. R. P. 87934; Frdl. 4, 66). Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-benzylalkohol (Syst. No. 1855) und salzsauerm Anilin in wäBr. Lösung auf 80° (KALLE & Co., D. R. P. 96762; Frdl. 5, 77). Beim Erwärmen von Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] (s. bei 4-Amino-benzylalkohol, Syst. No. 1855) mit einer Lösung von salzsauerm Anilin (KALLE & Co., D. R. P. 83544; Frdl. 4, 52). Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Bis-[4-amino-benzyl]-sulfid (Syst. No. 1855) mit 2 Tln. Anilin und 2 Tln. Zinkchlorid auf 150–160° (O. FISCHER, B. 28, 1341). Beim Erhitzen von 4,4'-Diamino-diphenylsäure (Syst. No. 1907) mit Salzsäure auf 180–200° (OSTROMYSSLENSKI, B. 41, 3023). Beim Erhitzen von 4,4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3,3') (Syst. No. 1908) mit verd. Salzsäure auf 200° (HELLER, FIESSELMANN, A. 324, 136). — Die Reinigung des technischen Rohprodukts kann durch fraktionierte Fällung des Hydrochlorids und Destillation im Vakuum oder durch Darstellung der Dibenzalverbindung (S. 243) erfolgen (SCHNITZSPAHN, J. pr. [2] 65, 316, 317 Anm. 3).

Blättchen oder Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Benzol). F: 85° (DOER; STAE., HAA.; GRAM, B. 25, 302), 87° (SCHN.), 88° (HEL., FIE.; O. FISCH.), 88–89° (EB., WEL.), 93° (KALLE & Co., D. R. P. 96762), 94° (KALLE & Co., D. R. P. 83544). Kp_{15} : 249–253° (KAUFLEER, BORTEL, B. 40, 3254). Schwer löslich in kaltem Wasser (STAE., HAA.), leicht in Alkohol, Benzol (GRAM; STAE., HAA.) und Äther (STAE., HAA.). — Die unter Luftdruck stehenden Dämpfe des 4,4'-Diamino-diphenylmethans zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen blaue Lumineszenz (KAUFFMANN, Ph. Ch. 28, 696; B. 33, 1730).

Bei der Einw. von Kaliumnitrat und konz. Schwefelsäure auf einen Überschuß von 4,4'-Diamino-diphenylmethan entsteht 2-Nitro-4,4'-diamino-diphenylmethan (S. 245) (ERSTEIN, D. R. P. 139989; C. 1903 I, 798), bei der Behandlung von 1 Mol.-Gew. 4,4'-Diamino-diphenylmethan mit 2 Mol.-Gew. Kaliumnitrat in viel konz. Schwefelsäure erhält man 2,2'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenylmethan (S. 245) (GRAM, B. 25, 304; vgl. DUVAL, Bl. [4] 7, 529; SCHNITZSPAHN, J. pr. [2] 65, 317). 4,4'-Diamino-diphenylmethan gibt beim Verschmelzen mit Schwefel eine diazotierbare schwefelhaltige Base (THAUSS, D. R. P. 80223; Frdl. 4, 825). Beim Behandeln mit Schwefelsesquioxyd (Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsäure) bei höchstens 40° entsteht ein Schwefelfarbstoff (RASSOW, D. R. P. 205216; C. 1909 I, 604). Durch Eintragen von 4,4'-Diamino-diphenylmethan in rauchende Schwefelsäure von 20%, Anhydridgehalt unter Kühlung und nachfolgendes Erwärmen auf 100° entsteht das Sulfon $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CH_2 \\ SO_2 \end{smallmatrix} \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 2641) (STEIN, B. 27, 2806). Über Formaldehyd-derivate des 4,4'-Diamino-diphenylmethans vgl. ORLOW, Zh. 37, 1259; C. 1906 I, 1414. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4,4'-Diamino-diphenylmethan mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 120° (SCHN.) oder beim Versetzen der alkoh. Lösung des 4,4'-Diamino-diphenylmethans mit Benzaldehyd (GRAM) entsteht 4,4'-Bis-benzalamino-diphenylmethan (S. 243). Bei der Einw. von Eisessig oder Acetanhydrid entsteht 4,4'-Bis-acetamino-diphenylmethan (S. 243) (GRAM; STAEDEL, HAASE, A. 283, 161). Beim Schmelzen mit 2 Mol.-Gew. Chlor-

¹⁾ Vgl. hierzu die nach dem Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von KING, Soc. 117 [1920], 991.

essigsäure und krystallisiertem Natriumacetat auf dem Wasserbade bildet sich 4,4'-Bis-[carboxymethyl-amino]-diphenylmethan (S. 244) (NEUMÜLLER, *J. pr.* [2] 77, 357). Beim Erhitzen mit Phthalsäureester im Einschmelzrohr oder beim Kochen mit Phthalsäureanhydrid und Wasser entsteht 4,4'-Diphthalimido-diphenylmethan $\text{CH}_2[\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CO})_2\text{C}_6\text{H}_4]_2$ (Syst. No. 3218) (KAUFLEB, BOBEL, *B.* 40, 3254). Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff in siedendem Alkohol entsteht 4-Amino-4'-thiocarbonylamino-diphenylmethan (?) (S. 243) (KAUFLEB, Bo.; vgl. LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2478). Beim Erhitzen von 4,4'-Diamino-diphenylmethan mit Anilin und salzsaurem Anilin in Gegenwart eines Oxydationsmittels (Arsensäure, Azobenzol) erhält man salzsaures Pararosanilin (Syst. No. 1865) (Höchstler Farbw., D. R. P. 61146; *Frdl.* 3, 112). Beim Erhitzen mit überschüssigem o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin auf 170° entsteht 4,4'-Diamino-3-methyl-diphenylmethan (S. 254) (VONGERICHTEN, BOCK, *C.* 1903 II, 441). Läßt sich durch Erhitzen mit o-Toluidin, überschüssigem salzsaurem o-Toluidin und einem Oxydationsmittel in salzsaures 4,4'-4''-Triamino-3,3',3''-trimethyl-triphenylcarbinol (Syst. No. 1867) überführen (Höchstler Farbw., D. R. P. 59775; *Frdl.* 3, 113). Durch gemeinsame Oxydation des 4,4'-Diamino-diphenylmethans mit Indaminen entstehen safraninartige Farbstoffe (Höchstler Farbw., D. R. P. 89001; *Frdl.* 4, 409). Zur Verwendung des 4,4'-Diamino-diphenylmethans als Komponente von Azofarbstoffen vgl. BEYER & KEGEL, D. R. P. 67649; *Frdl.* 3, 800; *Schultz, Tab.* No. 298. Über Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen vgl. *Schultz, Tab.* No. 511.

Hydrochlorid. Blättchen oder Nadeln. Schmilzt oberhalb 285° unter Braunfärbung (EBERHARDT, WELTER, *B.* 27, 1811); F: 288° (OSTROMYSLENSKI, *B.* 41, 3024). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (DOER, *B.* 5, 796; EB., WEL.). Die wäbr. Lösung zeigt gelbgrüne Fluorescenz (EB., WEL.; OSTR.). — Sulfat. Blättchen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Alkohol (DOER, EB., WEL.).

4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}_2 = \text{CH}_2(\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}_3)_2$. *B.* Man erwärmt eine Mischung von 2 Mol.-Gew. Methylanilin, 1 Mol.-Gew. Formaldehyd und 1 Mol.-Gew. HCl enthaltender, nicht zu konzentrierter wäbriger Salzsäure 10 Stdn. auf 100°, macht alkalisch, bläst Wasserdampf hindurch und fraktioniert den Rückstand im Vakuum (v. BRAUN, *B.* 41, 2148; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 68011; *Frdl.* 3, 92). Entsteht auch bei der Einw. von Säuren auf Methylen-bis-methylanilin (Bd. XII, S. 185), neben anderen Produkten (v. BR., *B.* 41, 2150). Beim Kochen von 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-diphenylmethan (S. 243) mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure (v. BR., *B.* 37, 2675). — Tafeln (aus Ligroin). F: 56° (v. BR., *B.* 41, 2148), 56—57° (B. A. S. F.). Kp₉: um 250° (v. BR., *B.* 41, 2148). — Beim Behandeln mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung entsteht 4,4'-Bis-[methyl-nitrosamino]-diphenylmethan (S. 244) (v. BR., *B.* 37, 2675; 41, 2148). Durch Erhitzen mit Ammoniumchlorid, Natriumchlorid und Schwefel im trocknen Ammoniakstrom entsteht 4,4'-Bis-methylamino-benzophenon-imid (Syst. No. 1873) (B. A. S. F.). Bei der Reaktion mit Methyljodid wird 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (s. u.) erhalten (v. BR., *B.* 37, 2676; 41, 2148). Mit Bromcyan entsteht 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-diphenylmethan (v. BR., *B.* 41, 2148). Gibt mit Jodacetonitril 4,4'-Bis-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan (S. 244) (v. BR., *B.* 41, 2142).

4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylmethan $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$. *B.* Beim Erwärmen von Dimethylanilin mit [4-Amino-benzyl]-anilin (S. 175) in wäbr. Salzsäure auf dem Wasserbade (Höchstler Farbw., D. R. P. 107718; *C.* 1900 I, 1110). Beim Erwärmen von 41 g [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175) mit 15,5 g Anilin, 50 g konz. Salzsäure und 300 g Wasser auf dem Wasserbade (Hö. Fa., D. R. P. 107718; P. COHN, A. FISCHER, *B.* 33, 2590). Beim Digerieren von Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] (s. bei 4-Amino-benzylalkohol, Syst. No. 1855) mit Dimethylanilin in salzsaurer Lösung bei Wasserbadtemperatur (KALLE & Co., D. R. P. 96762; *C.* 1898 II, 158). Aus 4-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) oder aus 4-Amino-4'-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) durch Kochen mit Zinkstaub und Salzsäure (ALBRECHT, *B.* 21, 3296). — Krystalle (aus Alkohol). F: 84° (Hö. Fa.), 90—91° (P. Co., A. Fr.), 93° (K. & Co.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin (Hö. Fa.).

4-Methylamino-4'-dimethylamino-diphenylmethan $\text{C}_{16}\text{H}_{19}\text{N}_2 = \text{CH}_3\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$. *B.* Beim Kochen von Methylanilin mit [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175) in saurer Lösung, neben anderen Produkten (v. BRAUN, *B.* 41, 2155). — F: 57°. Kp₉: 245—246°.

4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan, Tetramethyl-[4,4'-diamino-diphenylmethan] $\text{C}_{17}\text{H}_{21}\text{N}_2 = \text{CH}_2[\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. *B.* Durch Überleiten von Dimethylanilin über eine erhitzte Platin- oder Kupferspirale in Gegenwart von Wasserdampf (TRILLAT, *C. r.* 137, 188; *Bl.* [3] 29, 941). Durch Behandeln von Dimethylanilin mit Phosphorpentachlorid, erst unter Kühlung, dann auf dem Wasserbad und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser (MICHELLE, WALDER, *B.* 14, 2175; LEMOULT, *C. r.* 140, 248); nebenher entstehen andere Verbindungen (LEMOULT). 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan entsteht ferner

aus Dimethylanilin beim Erhitzen mit Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° (DOEBNER, B. 12, 812; vgl. HANHART, B. 12, 681). Aus Dimethylanilin und Chloroform bei 230° (HANIMANN, B. 10, 1235; vgl. dazu HANHART, B. 12, 680). Aus Dimethylanilin und Tetrachlorkohlenstoff bei 180° (HANI.; vgl. HANH.). Bei längerem Erwärmen von Dimethylanilin mit Acetylentetrabromid auf dem Wasserbade (SCHOOP, B. 13, 2199; vgl. FISCHL, M. 35 [1914], 522, 529). Bei anhaltendem Kochen von Dimethylanilin mit Tetrachloräthylen oder Hexachloräthan in Gegenwart von $ZnCl_2$ (HEUMANN, WIERNIK, B. 20, 2426). Bei Einw. von Formaldehyd in essigsaurer (PINNOW, B. 27, 3166), alkoholisch-salzsaurer (BIEHRINGER, J. pr. [2] 54, 240) oder wäßriger, schwach salzsaurer Lösung (G. COHN, Ch. Z. 24, 564) auf Dimethylanilin. Beim Erhitzen von Dimethylanilin mit $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Methylal unter Zusatz von $ZnCl_2$ im geschlossenen Rohr auf $100-120^\circ$ (O. FISCHER, B. 12, 1689; A. 206, 117). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Dimethylanilin, Methylal und konz. Salzsäure (TROEMER, J. pr. [2] 36, 237; vgl. aber VAN ROMBURGH, R. 7, 223 Anm.). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Dimethylanilin mit Methyl-n-hexyl-keton (Bd. I, S. 704) oder Diäthylketon (Bd. I, S. 679) in Gegenwart von $ZnCl_2$ im geschlossenen Rohr auf ca. 190° (DOEBNER, PETSCOW, A. 242, 342, 346). Durch Einw. von Knallquecksilber (Bd. I, S. 722) auf Dimethylanilin bei $160-170^\circ$, neben anderen Verbindungen (SCHOLL, BERTSON, B. 34, 2036). Durch 12-stdg. Erhitzen von Ameisensäure und Dimethylanilin in Gegenwart von $ZnCl_2$ oder konz. Salzsäure auf 120° (VOTOČEK, KRAUZ, B. 42, 1604). Entsteht in geringer Menge bei mehrstündigem Erwärmen von Dimethylanilin mit über-schüssigem Eisessig (REVERDIN, DE LA HARPE, Ch. Z. 13, 407; B. 22, 1006). Bei mehrstündigem Erhitzen von Dimethylanilin mit $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Chlormethylacetat (Bd. II, S. 152) in Gegenwart von $ZnCl_2$ auf $110-120^\circ$ (CENSI, C. 1900 I, 594). Durch Erwärmen von Tri-chlormethansulfocchlorid (Bd. III, S. 19) mit Dimethylanilin auf 100° und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser, neben anderen Produkten (MICHLER, MORO, B. 12, 1168). Bildet sich auch, neben trimerem Thioformaldehyd (Syst. No. 2952), bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf Dimethylanilin in etwas Alkohol in Gegenwart nascenten Wasserstoffs (Zinkstaub + HCl) (WIERNIK, B. 21, 3204; vgl. TROEMER, J. pr. [2] 36, 241). Neben einer schwach basischen schwefelhaltigen, bei 178° schmelzenden Verbindung, bei mehrstündigem Erhitzen von Dimethylanilin mit Schwefelkohlenstoff und $ZnCl_2$ auf $130-140^\circ$ (WEINMANN, C. 1898 I, 1029). Beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin mit 1 Mol.-Gew. α - bzw. β -Naphthalinsulfocchlorid, neben α - bzw. β -Naphthalinsulfonsäure-methylanilid (Bd. XII, S. 575) und einem blauen Farbstoff (MICHLER, SALATHÉ, B. 12, 1789, 1790; vgl. BERGEL, DÖRING, B. 61, [1928], 844). Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Zersetzung des Dimethylanilinoxid-hydrochlorids (Bd. XII, S. 157) durch Erwärmen in einer Kohlendioxidatmosphäre (BAMBERGER, LEYDEN, B. 34, 19). Aus [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175) und Dimethylanilin durch Erhitzen mit wäßr. Salzsäure auf dem Wasserbade (Höchstes Farbw., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110). Bei der Einw. von Methyljodid auf 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan (S. 239) (v. BRAUN, B. 37, 2676; 41, 2148) oder auf 4-Methylamino-4'-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) (v. B., B. 41, 2156). Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Zinkstaub (NATHANSON, P. MÜLLER, B. 22, 1882).

Darstellung. Man erhitzt 16 Tle. Dimethylanilin mit 6 Tln. 40%iger Formaldehydlösung und 20 Tln. 25%iger Salzsäure einige Stunden auf dem Wasserbade (G. COHN, Ch. Z. 24, 564).

Blättchen oder Tafeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 90° (DOEBNER, B. 12, 810), 90° bis 91° (BIEHRINGER, J. pr. [2] 54, 240), 91° (MICHLER, MORO, B. 12, 1170). Kp: 390° (NATHANSON, P. MÜLLER, B. 22, 1882). Destilliert unzersetzt und ist mit Wasserdampf nicht flüchtig (O. FISCHER, A. 206, 117). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem, leicht in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff (DOE., B. 12, 810). Löslich in Säuren (DOE.). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: VIGNON, Bl. [3] 7, 657. Bindungsvermögen für Chlorwasserstoff: KAUFFLER, KUNZ, B. 42, 390, für Bromwasserstoff: KAUF., KUNZ, B. 42, 2485.

Die unter atmosphärischem Druck stehenden Dämpfe des 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethans zeigen unter dem Einfluß von Telesströmen blaue Luminescenz (KAUFFMANN, Ph. Ch. 26, 724; 28, 703; B. 33, 1730, 1738).

Die alkoholische Lösung von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan wird von Ozon violett, von Stickoxyden ströhgelf gefärbt; mit Hydroperoxyd tritt keine Farbreaktion ein (ARNOLD, MENTZEL, B. 35, 1329). Ein mit einer alkoh. Lösung von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan getränktes, noch feuchtes (vgl. F. FISCHER, MARX, B. 39, 2555) Papier kann daher zum Nachweis von Ozon sowie zur Unterscheidung von Ozon, Hydroperoxyd und Stickoxyden dienen (ARNOLD, MENTZEL, B. 35, 1329, 2902; F. FISCHER, BRAHMER, B. 39, 943; ARNOLD, B. 39, 1528). Bei der Oxydation von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit Sulfomonopersäure oder 5,5%iger Hydroperoxydlösung entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-dioxyd (S. 242) (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3295). 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan liefert in essigsaurer Lösung bei Zusatz von Bleidioxyd (HEUMANN, WIERNIK, B. 20, 2427; MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 359) oder von Mangandioxyd (TRILLAT,

C. r. 136, 1205) die intensiv blaue Lösung des Farbesalzes des 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrols (Syst. No. 1859). Bei stärkerem Erhitzen mit Mangandioxyd und Schwefelsäure (DOEBNER, B. 12, 811; O. FISCHER, A. 206, 118), ferner durch Erwärmen mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (HANHART, B. 12, 681; HEUMANN, WIERNIK, B. 20, 2427) sowie bei der Behandlung mit Eisenchlorid (HANHART, B. 12, 681) entsteht Chinon. 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan gibt in der Kälte mit Chloranil ein indigoblaues, unbeständiges Additionsprodukt (KLEGL, B. 39, 1274; vgl. O. FISCHER, A. 206, 118), in der Wärme führt die Reaktion zu 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLEBS Keton; Syst. No. 1873) (KLEGL). 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan läßt sich durch elektrolytische Oxydation in 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol überführen (ESCHERICH, MOEST, Z. El. Ch. 8, 851; vgl. D. R. P. 133896; C. 1902 II, 834). Mit Chlor und Brom gibt die alkoh. Lösung des 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethans eine tiefblaue Färbung (ARNOLD, MENTZEL, B. 35, 1329); von Spuren von Jod wird die Lösung in Alkohol oder Nitrobenzol smaragdgrün gefärbt (DOEBNER, B. 12, 811; DOEBNER, PETSCHOW, A. 242, 343). Bei anhaltendem Chlorieren entsteht als Hauptprodukt Hexachlorbenzol (Bd. V, S. 205) (HANHART, B. 12, 681). Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan können entstehen 3,3'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 246) (PINNOW, B. 27, 3162), N,N-Dimethyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714) (HERZBERG, POLONOWSKY, B. 24, 3201; Pr., B. 27, 3162) und 4,4'-Bis-methylnitrosamino-diphenylmethan (S. 244) (Pr., B. 27, 3165). Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei 0° entstehen 2-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 245) und 2,2'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 245) (PINNOW, B. 27, 3162; ULLMANN, MARIĆ, B. 34, 4314, 4315; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 202; ERSTEIN, D. R. P. 139989; C. 1903 I, 798). Löst man 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan in Essigsäure, gießt diese Lösung in abgekühlte Salpetersäure (D: 1,5) und kocht auf, so erhält man 3,5,3',5'-Tetranitro-4,4'-bis-methylnitramino-diphenylmethan (S. 246) (VAN ROMBURGH, R. 7, 228). Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit Schwefel auf 230° entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon (Syst. No. 1873) (WALLACH, A. 259, 303; Höchster Farbw., D. R. P. 57963; *Frdl.* 3, 86). Beim Erhitzen einer Lösung von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan in rauchender Schwefelsäure von 20% Anhydridgehalt auf 150° entsteht das Sulfon

$(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\langle\text{SO}_3\rangle\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$ (Syst. No. 2641) (Höchster Farbw., D. R. P. 54621; *Frdl.* 2, 59). Erfolgt die Einw. bei 110°, so entsteht eine 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethansulfonsäure $(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{SO}_3\text{H})\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$ (Syst. No. 1923) (GEIGY & Co., D. R. P. 65017, 88085; *Frdl.* 3, 116; 4, 219). Mit Schwefel sesquioxyd S_2O_3 (erhalten durch Auflösen von Schwefelblumen in rauchender, 20% SO_3 enthaltender Schwefelsäure) gibt 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan bei 30–35° Thiopyronin [s. bei

$(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\langle\text{CH}(\text{OH})\text{S}\rangle\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$, Syst. No. 2642] (GEIGY & Co., D. R. P. 65739; *Frdl.* 3, 97; BIEHRINGER, TOPALOFF, J. pr. [2] 65, 500). Über die Geschwindigkeit der Abspaltung von Methylgruppen aus 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure vgl. GOLDSCHMIEDT, M. 27, 860, 870. Beim Leiten von Ammoniak durch eine auf 180° erhitzte Schmelze von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan und Schwefel wird 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-imid (Auramin; Syst. No. 1873) erhalten (FEER, D. R. P. 53614; *Frdl.* 2, 60). Auramin wird auch gebildet, wenn man 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan im Ammoniakstrome bei Gegenwart von Chinonen, Nitrobenzol, Chloranil oder ähnlichen Oxydationsmitteln auf 150° erhitzt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 70908; *Frdl.* 3, 88). Ersetzt man das Ammoniak durch Amine, so erhält man substituierte Auramine; so entsteht beim Erhitzen mit Anilin und Schwefel auf 200° 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-anil (Phenylauramin; Syst. No. 1873) (FEER). Die Einw. von Methyljodid auf 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan führt zur Bildung des Bis-jodmethylats (S. 242) (MICHLEB, MORO, B. 12, 1170). Zur Einw. von Formaldehyd auf 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan vgl. PINNOW, B. 27, 3165. Beim Erwärmen mit der äquimolekularen Menge Jodacetonnitril auf dem Wasserbade werden 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-bis-jodmethylat (S. 242), 4-Dimethylamino-4'-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan-mono-jodmethylat (S. 244) und 4,4'-Bis-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan (S. 244) erhalten (v. BRAUN, B. 41, 2141, 2142). Bei allmählichem Eintragen von 2%, Mol.-Gew. Bromcyan in bis zum beginnenden Schmelzen auf dem Wasserbade erwärmtes 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan entsteht 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-diphenylmethan (S. 243) (v. BRAUN, B. 37, 2673). Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. diazotierter Sulfanilsäure auf 1 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan bilden sich Helianthin (Syst. No. 2172) und Formaldehyd; analog entsteht mit diazotiertem 4-Nitro-anilin 4'-Nitro-4-dimethylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) (SCHLAWIN, KALJANOW, B. 41, 2058). Kondensation mit Oxazinfarbstoffen, z. B. MELDOLAS Blau (Syst. No. 4347): BAYER & Co., D. R. P. 81516; *Frdl.* 4, 218.

4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan dient zur Herstellung von Farbstoffen wie Auramin (Syst. No. 1873) (Schultz, Tab. No. 493) und Acridinorange (Syst. No. 3412) (Schultz, Tab. No. 603). Es dient ferner als Reagens auf Ozon, s. S. 240.

$C_{17}H_{22}N_2 + 2 HI$. Tafeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (DOEBNER, B. 12, 811). — $C_{17}H_{22}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$ (MICHLER, MOBO, B. 12, 1170). Hellgelber Niederschlag; wird beim Kochen mit Wasser oder beim Erhitzen auf 100° zersetzt (DOEBNER, PETSCOW, A. 242, 346; SCHOOP, B. 12, 2200).

Verbindung mit 1.3-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 258) $2C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_3O_2N_2$. Granatrote Krystalle. F: 74° (VAN ROMBURGH, R. 7, 228). — Verbindung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_3O_2N_2Cl$. Rotbraune Nadeln. F: 72° (LEMOULT, C. r. 135, 346; Bl. [3] 27, 966), $73-74^\circ$ (REITZENSTEIN, J. pr. [2] 68, 254). Wird leicht in die Komponenten gespalten (L.). Anilin zerlegt in 2.4-Dinitro-diphenylamin und 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (L.). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_2O_3N_3$. Dunkelvioletten Nadeln. F: 114° (VAN ROMBURGH, R. 7, 228). — Verbindung mit 2-Chlor-1.3.5-trinitro-benzol (Bd. V, S. 273) $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_2O_3N_3Cl$. Tiefschwarze Plättchen, die allmählich grün werden. F: 71° (LEMOULT, C. r. 135, 347; Bl. [3] 27, 968). — Verbindung mit 2.4-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 251) $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_3O_2N_2$. Bräunlichschwarze Krystalle. F: 72° (LEMOULT, C. r. 135, 346; Bl. [3] 27, 969). — Verbindung mit 1 Mol. Pikrinsäure (Bd. VI, S. 265) $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_3O_3N_3$. Strohgelbe Plättchen. F: 185° (LEMOULT, C. r. 135, 347; Bl. [3] 27, 969). — Verbindung mit 2 Mol. Pikrinsäure $C_{17}H_{22}N_2 + 2C_6H_3O_3N_3$. Krystallinisch. F: 178° (TROEGER, J. pr. [2] 86, 239). — Verbindung mit Pikramid (Bd. XII, S. 763) $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_4O_2N_4$. B. Durch langes Kochen der Komponenten in alkoh. Lösung (LEMOULT, C. r. 135, 347; Bl. [3] 27, 970). Tiefschwarze Plättchen. F: 106° .

4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-N,N'-dioxyd $C_{17}H_{22}O_2N_2 = CH_3[C_6H_4 \cdot N(O)(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Oxydation von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit Sulfonopernäure oder 5,5%-iger Wasserstoffperoxydlösung (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3296). — Nadeln (aus Alkohol + Äther) mit $2 H_2O$. Das Wasser entweicht bei mehrmonatigem Stehen über konz. Schwefelsäure unter 12–15 mm Druck. Schmilzt wasserhaltig bei 147° (korr.), wasserfrei bei 166° . Äußerst leicht löslich in Wasser; zerfließt an der Luft; sehr leicht löslich in Alkohol, kaum in Äther. Reagiert in Lösung alkalisch. — Die Base entwickelt beim Erhitzen Formaldehyd. Wird von Zinkstaub und Salzsäure, Eisenstaub und Salzsäure sowie von Schwefelnatrium zu 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan reduziert. Liefert bei der Einw. von salpetriger Säure 3.3'-Dinitro-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 246), beim Erwärmen mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure 3.3'-Dioxy-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Syst. No. 1869) und 3-Oxy-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Syst. No. 1859). Gibt mit Schwefeldioxyd in Wasser bei 0° 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 1924). — $C_{17}H_{22}O_2N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Bräunt sich gegen 160° und schmilzt bei $165,5-166^\circ$ (korr.) unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion; sehr leicht löslich in heißem, leicht in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther. Zersetzt sich bei mehrmonatigem Stehen oder bei längerem Kochen mit Wasser unter Bildung von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan. — Pikrat $C_{17}H_{22}O_2N_2 + 2C_6H_3O_3N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schwärzt sich von 130° ab, sintert gegen 145° und schmilzt bei $160,5-151^\circ$ (korr.) unter Aufschäumen. Leicht löslich in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Wasser, schwer in kaltem Alkohol, sehr wenig in kaltem Wasser, Chloroform und Benzol. — $C_{17}H_{22}O_2N_2 + 2 HCl + 2 AuCl_3$. Gelber voluminöser Niederschlag. — $C_{17}H_{22}O_2N_2 + H_4Fe(CN)_6$. Krystallinisch. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — $C_{17}H_{22}O_2N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Orange-gelber flockiger Niederschlag.

4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-bis-hydroxymethylat $C_{19}H_{26}O_2N_2 = CH_2[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH]_2$. B. Das Jodid entsteht aus 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan und Methyljodid (MICHLER, MOBO, B. 12, 1170). Es entsteht auch beim Erwärmen äquimolekularer Mengen 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan und Jodacetonitril auf dem Wasserbade, neben 4-Dimethylamino-4'-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan-monojodmethylat (S. 244) und 4.4'-Bis-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan (S. 244) (v. BRAUN, B. 41, 2142). — Chlorid $C_{19}H_{26}N_2Cl_2$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Mr., Mo.). — Jodid $C_{19}H_{26}N_2I_2$. Gelbe Blättchen. Färbt sich bei 193° grünlich und schmilzt bei 214° unter Zersetzung; unlöslich in Äther, leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (DOEBNER, PETSCOW, A. 242, 344).

4.4'-Bis-äthylamino-diphenylmethan $C_{19}H_{24}N_2 = CH_2(C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2$. B. Bei der Einw. von Formaldehyd auf Äthylanilin in salzsaurer Lösung bei 100° oder bei der Einw. von Säuren auf Methylen-bis-äthylanilin (Bd. XII, S. 186), neben anderen Produkten (v. BRAUN, B. 41, 2151). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp_{10} : 255° .

4.4'-Bis-diäthylamino-diphenylmethan, Tetraäthyl-4.4'-diamino-diphenylmethan $C_{21}H_{30}N_2 = CH_2[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. Nitrierung mit kalter Salpeterschwefelsäure

führt zu 2-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-diphenylmethan (BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 202) und zu 2,2'-Dinitro-4,4'-bis-diäthylamino-diphenylmethan (ERSTEIN, D. R. P. 139989; *Frdl.* 7, 553). Findet Verwendung zur Darstellung des Triphenylmethanfarbstoffes Äthyl-violett (*Schulz, Tab.* No. 518). — Pikrat $C_{21}H_{30}N_4 + C_6H_5O_4N_3$. Plättchen. F: 190° (LEMOULT, *C. r.* 135, 347; *Bl.* [3] 27, 969). — Verbindung mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) $C_{21}H_{30}N_4 + C_6H_3ClO_4N_3$. Braunrote Nadeln. F: 42,5° (LEM.).

4-Dimethylamino-4'-anilino-diphenylmethan $C_{21}H_{22}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175) und Diphenylamin in alkoholisch-salzsaurer Lösung auf dem Wasserbade (Höchstes Farbw., D. R. P. 107718; *C.* 1900 I, 1110). — Dickflüssiges Öl. Löslich in konz. Säuren; durch Wasser wieder fällbar.

4,4'-Bis-methylbenzylamino-diphenylmethan $C_{22}H_{30}N_2 = CH_2[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5]_2$. B. Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Benzylbromid auf 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan (v. BRAUN, *B.* 37, 2676). — Krystalle (aus Alkohol). F: 50°. Schwer löslich in Äther, leichter in Alkohol. — Pikrat $C_{22}H_{30}N_2 + C_6H_5O_4N_3$. Grün gelb. F: 93°.

Verbindung aus 4,4'-Diamino-diphenylmethan, Formaldehyd und schwefeliger Säure $C_{14}H_{16}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot (SO_3H)_2$. B. Man versetzt eine Lösung von 37,2 kg Anilin in 60 kg Salzsäure (20° B ϕ) und 250 l Wasser mit 140 kg Natriumdisulfidlösung von 38° B ϕ , fügt 36,4 kg 33%ige Formaldehydlösung hinzu und erwärmt auf 70° (GEIGY & Co., D. R. P. 148760; *Frdl.* 7, 82; *C.* 1904 I, 554). — Krystallinisches Pulver. Schmilzt unter Aufschäumen bei 168°. Schwer löslich in Wasser; löslich in konz. Salzsäure. — Ammoniumsals. Blättchen. In Wasser leicht löslich.

4,4'-Bis-benzalamino-diphenylmethan $C_{27}H_{22}N_2 = CH_2[C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Versetzen der alkoh. Lösung von 4,4'-Diamino-diphenylmethan mit Benzaldehyd (GRAM, *B.* 25, 303) oder beim Erhitzen des 4,4'-Diamino-diphenylmethans mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf 120° (SCHNITZPAHN, *J. pr.* [2] 65, 317 Anm.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 125° (G.), 130° (SCH.).

4,4'-Bis-acetamino-diphenylmethan $C_{17}H_{18}O_2N_2 = CH_2[C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus 4,4'-Diamino-diphenylmethan beim Versetzen mit Acetanhydrid (STAEDEL, HAASE, *A.* 283, 161) oder beim Kochen mit Eisessig (GRAM, *B.* 25, 303). — Täfelchen (aus Alkohol). F: 228° (G.; ST., H.; EBERHARDT, WELTER, *B.* 27, 1811). Äußerst schwer löslich in Wasser (E., W.), fast unlöslich in Benzol, ziemlich leicht löslich in Eisessig (ST., H.). — Gibt beim Eintragen in die 5-fache Menge Salpetersäure (D: 1,48) 3,3'-Dinitro-4,4'-bis-acetamino-diphenylmethan (S. 246) (G.).

4,4'-Bis-[anilinoformyl-methylamino]-diphenylmethan $C_{22}H_{22}O_2N_4 = CH_2[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan und Phenylisocyanat (v. BRAUN, *B.* 37, 2675). — F: 186—187°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-diphenylmethan $C_{17}H_{16}N_4 = CH_2[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CN]_2$. B. Durch allmähliches Eintragen von $2\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Bromcyan in bis zum beginnenden Schmelzen erwärmtes 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (v. BRAUN, *B.* 37, 2673). Aus 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan und Bromcyan (v. B., *B.* 41, 2148). — Krystalle (aus Eisessig). F: 155°; ziemlich löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und in Säuren (v. B., *B.* 37, 2673). — Wird durch Chromsäure in Eisessig zu 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-benzophenon (Syst. No. 1873) oxydiert (v. B., *B.* 37, 2673). Beim Kochen mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure wird 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan gebildet (v. B., *B.* 37, 2675).

4,4'-Bis-[anilinothioformyl-methylamino]-diphenylmethan $C_{23}H_{22}N_4S = CH_2[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan und Phenylsenföhl (v. BRAUN, *B.* 37, 2676). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 153°.

4,4'-Bis-[anilinothioformyl-äthylamino]-diphenylmethan $C_{25}H_{24}N_4S = CH_2[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Bei der Einw. von Phenylsenföhl auf 4,4'-Bis-äthylamino-diphenylmethan (v. BRAUN, *B.* 41, 2151). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 153°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in Chloroform.

4-Amino-4'-thiocarbonylamino-diphenylmethan (?) $C_{14}H_{12}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CS(?)^1$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (KAUFLEDER, BOREL, *B.* 40, 3256). — B. Aus 4,4'-Diamino-diphenylmethan und Schwefelkohlenstoff in siedendem Alkohol (K., B., *B.* 40, 3255). — Gelbgraue Körner (aus siedendem Dimethylanilin). Schmilzt bei ca. 205° unter Schwärzung. Löslich in Pyridin und Anilin, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Unlöslich in Alkalien.

¹) So formuliert auf Grund einer nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von LE FÈVRE, TURNER (*Soc.* 1926, 2478) und einer Privatmitteilung von TURNER.

4,4'-Bis-[carboxymethyl-amino]-diphenylmethan, [4,4'-Diamino-diphenylmethan]-N,N'-diessigsäure $C_{24}H_{22}O_4N_4 = CH_3(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Beim Schmelzen von 4,4'-Diamino-diphenylmethan, Chloroessigsäure und kristallisiertem Natriumacetat auf dem Wasserbade (NEUMÜLLER, *J. pr.* [2] 77, 357). — Gelbe kristallinische Flocken (aus Wasser oder verd. Alkohol). Schmilzt unscharf bei 175°. Sehr wenig löslich in Äther, schwer in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Alkohol.

4-Dimethylamino-4'-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan-mono-jod-methylat $C_{21}H_{24}N_2I = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan und Jodacetonitril auf dem Wasserbade, neben 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-bis-jodmethylat (S. 242) und 4,4'-Bis-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan (s. u.) (v. BRAUN, B. 41, 2142). — Kristalle (aus Alkohol + Äther). F: 172—173°. Leicht löslich in heißem Wasser, in der Kälte schwer löslich in Wasser, Chloroform, Aceton, Alkohol, unlöslich in Äther.

4,4'-Bis-[methyl-carboxymethyl-amino]-diphenylmethan, [4,4'-Bis-methyl-amino-diphenylmethan]-N,N'-diessigsäure $C_{24}H_{22}O_4N_4 = CH_3(C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Bei 3-stdg. Erwärmen von 4,4'-Bis-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan (s. u.) mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 120° (v. B., B. 41, 2142). — Sintert bei 122° und schmilzt bei 126° zu einer roten Flüssigkeit. Schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Alkohol; leicht löslich in Säuren und Alkalien.

Dinitril, 4,4'-Bis-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan $C_{21}H_{22}N_4 = CH_3[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN]_2$. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit Jodacetonitril auf dem Wasserbade, neben 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-bis-jodmethylat (S. 242) und 4-Dimethylamino-4'-[methyl-cyanmethyl-amino]-diphenylmethan-mono-jodmethylat (s. o.) (v. B., B. 41, 2142). Aus 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan und Jodacetonitril (v. B.). — Kristalle (aus Alkohol). F: 107°. — Gibt bei 3-stdg. Erwärmen mit konz. Salzsäure auf 120° die entsprechende Dicarbonsäure (s. o.).

4-Dimethylamino-4'-methylnitrosamino-diphenylmethan $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus 4-Methylamino-4'-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (v. B., B. 41, 2155). — Gelbe Kryställchen (aus Alkohol). F: 96—97°. Löslich in Säuren.

4,4'-Bis-methylnitrosamino-diphenylmethan $C_{16}H_{18}O_2N_2 = CH_3[C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_3]_2$. B. Neben 3,3'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 246) aus 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan, Natriumnitrit und Salzsäure (D: 1,19) (PINNOW, B. 27, 3165). Aus 4,4'-Bis-methylamino-diphenylmethan und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (v. BRAUN, B. 37, 2675; 41, 2148). — Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 98° (v. B., B. 41, 2148), 101,5° (P.). Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, heißem Methyl- und Äthylalkohol und Benzol, mäßig löslich in Äther und kaltem Alkohol (P.).

4,4'-Bis-äthylnitrosamino-diphenylmethan $C_{18}H_{20}O_2N_2 = CH_3[C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus 4,4'-Bis-äthylamino-diphenylmethan und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (v. BRAUN, B. 41, 2151). — F: 83°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

3,3'-Dichlor-4,4'-diamino-diphenylmethan $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH_2$. B. Aus N,N'-Methylen-bis-[2-chlor-anilin] (Bd. XII, S. 599), 2-Chlor-anilin und salzsaurer 2-Chlor-anilin in siedender alkoholischer Lösung (FINGER, *J. pr.* [2] 79, 493). — Kristalle (aus verd. Alkohol). F: 105°; schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Äther und Alkohol; leicht löslich in Säuren (F.). — Läßt sich durch Schwefelsesquioxid (Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsäure) in einen Schwefelfarbstoff überführen (RASSOW, D. R. P. 205216; C. 1909 I, 604). — $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 + 2 HCl$. F: 201° (F.).

Verbindung aus 3,3'-Dichlor-4,4'-diamino-diphenylmethan, Formaldehyd und schwefeliger Säure $C_{14}H_{14}O_2N_2Cl_2S = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot CH_2(SO_2H)_2$. B. Man übergießt 25,5 kg 2-Chlor-anilin mit 260 kg 5% Schwefeldioxyd enthaltender wäßriger schwefeliger Säure, setzt 18,2 kg 33%ige Formaldehydlösung hinzu und erwärmt auf 80—85° (GEMIG & Co., D. R. P. 148760; *Frdl.* 7, 82; C. 1904 I, 554). — F: 168—169°. Schwer löslich in Wasser, löslich in konz. Salzsäure.

α,α -Dichlor-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan, Tetramethyldiaminobenso-phenonchlorid $C_{21}H_{22}N_2Cl_2$. Existiert in einer benzoiden und einer chinoiden Form.

a) Benzoides Form $C_{21}H_{22}N_2Cl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Leiten von trockenem Chlorwasserstoff in eine Lösung der chinoiden Form (S. 245) in Dichloräthylen oder beim Erhitzen von salzsaurer 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Oxalylchlorid im Druckrohr auf 100° oder in siedendem Benzol (STAUDINGER, B. 42, 3983). — Nur als Salz bekannt (Str.). — $C_{21}H_{20}N_2Cl_2 + 2 HCl$. Weiß. Färbt sich beim Erhitzen bei 150° dunkelblau, zersetzt sich bei 185°; färbt sich an feuchter Luft zunächst grün, dann blau infolge Übergangs in die chinoiden Form; löst sich aus diesem

Grunde in Wasser mit tiefblauer Farbe (St.). — Verbindung mit Chloroform $C_{17}H_{20}N_2Cl_3 + CHCl_3$. B. Man behandelt 4,4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon (Syst. No. 1873) in Chloroform-Lösung mit Thiophosgen und läßt die filtrierte Lösung einige Tage stehen (BAITHER, B. 20, 1739). Weiße Krystallkrusten. Liefert bei der Destillation mit Wasserdampf Chloroform, HCl und 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (B.).

b) Chinoide Form $C_{17}H_{20}N_2Cl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CCl_2 : C \begin{smallmatrix} CH:CH \\ CH:CH \end{smallmatrix} > C:N(CH_3)_2Cl$. B.

Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon bei der Einw. von Oxalylchlorid in Benzol, Dichloräthylen oder Chloroform oder beim Erhitzen mit Phosgen in Toluol im geschlossenen Rohr auf 100° (STAUDINGER, B. 42, 3981). Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit Benzylchlorid im Wasserbade (BAITHER, B. 20, 3291). — Schwarzblaue, grünschillernde Blättchen; zersetzt sich bei 150° nach vorherigem Sintern; unlöslich in Äther und Benzol, löslich in Dichloräthylen und Chloroform (St.). Die tiefblau gefärbten Lösungen in Wasser und Alkohol entfärben sich beim Stehen oder Kochen unter Ausscheidung des 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenons (St.; vgl. B.). Die wäßr. Lösung färbt sich mit Salzsäure grün, bei genügendem Wasserzusatz wieder blau (St.). Leitet man Chlorwasserstoff in die Lösung der chinoiden Form in Dichloräthylen, so tritt Entfärbung ein, und es scheidet sich das salzsaure Salz der benzoiden Form als weißer Niederschlag aus (St.). Reagiert mit Dimethylanilin in Dichloräthylen unter Bildung von Krystallviolett (Syst. No. 1865) (St.).

2-Nitro-4,4'-diamino-diphenylmethan $C_{13}H_{13}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Einw. von Kaliumnitrat und Schwefelsäure auf einen Überschuß von 4,4'-Diamino-diphenylmethan (ERSTEIN, D. R. P. 139989; *Frdl.* 7, 552; C. 1903 I, 798). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $100-101^\circ$.

2-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{21}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Nitrieren von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit Salpeterschwefelsäure bei 0° , neben 2,2'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (ULLMANN, MARIĆ, B. 34, 4314; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 202; ERSTEIN, D. R. P. 139989; *Frdl.* 7, 552; C. 1903 I, 798). — Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 95° (U., M.), $96-96,5^\circ$ (E.). Leicht löslich in warmem Benzol, Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin (U., M.).

2-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-diphenylmethan $C_{21}H_{29}O_2N_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Beim Nitrieren von 4,4'-Bis-diäthylamino-diphenylmethan mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte (BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 203). — Rubinrote Prismen. F: $79-80^\circ$.

2,2'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenylmethan $C_{13}H_{12}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 4,4'-Diamino-diphenylmethan mit 2 Mol.-Gew. Kaliumnitrat in viel konz. Schwefelsäure (GRAM, B. 25, 304). — Darst. Man fügt allmählich 50 g 4,4'-Diamino-diphenylmethan zu 500 g $60-80^\circ$ heißer Schwefelsäure und nach erfolgter Abkühlung der Lösung auf 0° zu dieser im Laufe von 2—3 Stdn. ein Gemisch aus 51 g Kaliumnitrat und 200 g Schwefelsäure, gießt nach halbstündigem Rühren auf Eis und übersättigt mit Ammoniak (DUVAL, Bl. [4] 7, 529; vgl. SCHNITZSPAHN, J. pr. [2] 65, 317). — Hellorangefarbene goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 202° (G.), 205° (SCH.), $205-206^\circ$ (MAQUENNEScher Block) (D., Bl. [4] 7, 530). Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Essigester, sehr schwer in Äther, Benzol und Ligroin (SCH.). — Läßt sich durch Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid und Oxydation der entstandenen Hydroxylaminverbindung in alk.-l. Lösung durch einen Luftstrom in 4,4'-Diamino-2,2'-azoxydiphenylmethan (Syst. No. 3747) überführen (D., C. r. 141, 200; Bl. [4] 7, 527, 531). Durch Diazotierung und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol erhält man 2,2'-Dinitrodiphenylmethan (Bd. V, S. 595) (SCH.). — $C_{13}H_{12}O_4N_4 + 2HCl + 2\frac{1}{2}H_2O$. Blaßgelbe Nadeln. Wird durch Wasser dissoziiert (SCH.). — Sulfat. Weiße Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und verd. Schwefelsäure. Wird durch Wasser dissoziiert (SCH.).

2,2'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{20}O_4N_4 = CH_2[C_6H_3(NO_2) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man löst 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan in konz. Schwefelsäure und setzt bei 0° eine Lösung von Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure hinzu (ULLMANN, MARIĆ, B. 34, 4315; vgl. DUVAL, Bl. [4] 7, 535) oder man trägt 30 g 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan, gelöst in 250 g konz. Schwefelsäure, in ein Gemisch aus 23,6 g Salpetersäure (D: 1,4) und 23,6 g konz. Schwefelsäure unterhalb 0° ein (PINNOW, B. 27, 3162). — Rote Prismen (aus Eisessig). F: $190-191^\circ$ (BIEHRINGER, J. pr. [2] 54, 241), $191,5^\circ$ (P.), 195° (U., M.). Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Alkohol, Äther und Eisessig (P.). — Beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure entsteht 2,2'-Diamino-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 340) (P.). Läßt sich durch gemäßigte Reduktion in 4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-azo-diphenylmethan $(CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} CH \\ N:N \end{smallmatrix} > C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 3747) überführen (DUVAL).

2.2'-Dinitro-4.4'-bis-diäthylamino-diphenylmethan $C_{21}H_{28}O_4N_4 = CH_3[C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Nitrieren von 4.4'-Bis-diäthylamino-diphenylmethan in schwefelsaurer Lösung (EPSTEIN, D. R. P. 139989; *Frdl.* 7, 553; *C.* 1908 I, 798). — Gelbrote Blättchen (aus Alkohol). F: 121—121,5°.

2.2'-Dinitro-4.4'-bis-acetamino-diphenylmethan $C_{17}H_{16}O_6N_4 = CH_3[C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus 2.2'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenylmethan und Essigsäureanhydrid (DUVAL, *C. r.* 146, 1325; *Bl.* [4] 7, 530). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 229°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung 2.2'-Diamino-4.4'-bis-acetamino-diphenylmethan (S. 341).

3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenylmethan $C_{15}H_{12}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH_2$. B. Durch gelindes Erwärmen von 3.3'-Dinitro-4.4'-bis-acetamino-diphenylmethan (s. u.) mit 2 Mol.-Gew. Kalilauge und etwas Alkohol (GRAM, B. 25, 303). Durch Erwärmen von N.N'-Methylen-bis-[2-nitro-anilin] (Bd. XII, S. 690) bzw. Anhydro-[3-nitro-4-amino-benzylalkohol] (s. bei 3-Nitro-4-amino-benzylalkohol; Syst. No. 1855) mit 2-Nitro-anilin und konz. Salzsäure (J. MEYER, ROEMER, B. 33, 255). — Rote Nadeln (aus Eisessig oder Phenol + Alkohol). F: 224° (G.), 228—230° (J. M., R.). Unlöslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer löslich in heißem Eisessig, ziemlich löslich in heißem Nitrobenzol; unlöslich in 20%iger Salzsäure (J. M., R.). — Liefert bei der Behandlung mit Zinn und Salzsäure 3.4.3'.4'-Tetraamino-diphenylmethan (S. 341) (J. M., R.). Durch Entamidierung entsteht 3.3'-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) (J. M., R.).

3.3'-Dinitro-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{20}O_4N_4 = CH_3[C_6H_4(NO_2) \cdot N(CH_3)]_2$. B. Bei langsamem Eintragen von 85 g Natriumnitrit, gelöst in 150 ccm Wasser, in 50 g 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan, gelöst in 360 g 20%iger Salzsäure, unterhalb 0°, neben N.N'-Dimethyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714) (PINNOW, B. 27, 3162). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf salzsaures 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-N.N'-dioxyd (S. 242) (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3300). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 123—124° (P.; B., R.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Eisessig, mäßig in kaltem, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin (P.).

3.3'-Dinitro-4.4'-bis-acetamino-diphenylmethan $C_{17}H_{16}O_6N_4 = CH_3[C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Eintragen von 4.4'-Bis-acetamino-diphenylmethan in die 5-fache Menge Salpetersäure (D: 1,48) (GRAM, B. 25, 303). Beim Kochen von 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (J. MEYER, ROEMER, B. 33, 257). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 259—260° (J. M., R.). Leicht löslich in Phenol, schwer in Alkohol, Eisessig und Benzol, unlöslich in Äther (G.).

3.3'-Dinitro-4.4'-bis-[carboxymethyl-amino]-diphenylmethan, 3.3'-Dinitro-[4.4'-diamino-diphenylmethan]-N.N'-diessigsäure $C_{17}H_{16}O_8N_4 = CH_3[C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H]_2$. B. Beim Erwärmen von 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenylmethan mit Chlor-essigsäure und kristallisiertem Natriumacetat auf 150—160° (NEUMÜLLER, *J. pr.* [2] 77, 358). — Citronengelbe Nadelchen (aus verd. Alkohol). Bräunt sich bei 130° und schmilzt unscharf bei 164° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Äther, schwer in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und in Alkohol.

3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{14}O_8N_6 = CH_3[C_6H_4(NO_2)_2 \cdot NH \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen des 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-diphenylmethans (s. u.) mit Phenol (VAN ROMBURGH, R. 7, 231). — Orangefarbene Krystalle. Schmilzt gegen 250° unter Zersetzung. Wenig löslich in Alkohol, Petroläther und Benzol, leicht in heißem Essigester, Aceton, Essigsäure und Chloroform. — Bei der Oxydation durch CrO_3 und Essigsäure entsteht 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-diamino-benzophenon (Syst. No. 1873). Liefert mit rauchender Salpetersäure 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-diphenylmethan zurück.

3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-diphenylmethan $C_{15}H_{12}O_{12}N_8 = CH_3[C_6H_4(NO_2)_2 \cdot N(NO_2) \cdot CH_3]_2$. B. Man löst 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan in Essigsäure, gießt diese Lösung in abgekühlte Salpetersäure (D: 1,5) und kocht schließlich auf (VAN ROMBURGH, R. 7, 228). — Gelbe Krystalle. Bräunt sich bei 210° und zersetzt sich bei 217—220°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol, Äther, Petroläther, Chloroform und CS_2 ; ziemlich löslich in warmem Aceton. — Wird von CrO_3 in Essigsäure zu 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-benzophenon (Syst. No. 1873) oxydiert. Beim Kochen mit konz. Kalilauge entweicht Methylamin. Beim Kochen mit Phenol entsteht 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylamino-diphenylmethan (s. o.).

6. **4.a-Diamino-diphenylmethan, 4.a-Diamino-ditan, 4-Amino-benzhydrylamin** $C_{13}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

a-Amino-4-dimethylamino-diphenylmethan, 4-Dimethylamino-benzhydrylamin $C_{15}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von a-Brom-4-dimethyl-

amino-diphenylmethan [erhalten aus 4-Dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) und Eisessig-Bromwasserstoff] mit Phthalimidkalium (Syst. No. 3207) auf 180° und Abspaltung des Phthalsäurerestes durch wäßrig-alkoholisches Ammoniak bei 140° (MERCK, D. R. P. 167463; C. 1906 I, 1068). Durch Erhitzen des 4-Dimethylamino-benzhydrols oder seines Äthyläthers mit Ammoniak unter Druck (M., D. R. P. 167462; C. 1906 I, 1068). Man reduziert 4-Dimethylamino-benzophenon-oxim (Syst. No. 1873) mit Natrium und Alkohol oder elektrolytisch an einer Bleikathode (M., D. R. P. 167053; C. 1906 I, 720). — Spieße. F: 82,5°; leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin (M., D. R. P. 167053). — Monohydrochlorid. Blättchen. F: 180—187°; in Wasser ziemlich schwer löslich (M., D. R. P. 167053).

α -Amino-4-diäthylamino-diphenylmethan, 4-Diäthylamino-benzhydrylamin $C_{17}H_{23}N_3 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von α -Brom-4-diäthylamino-diphenylmethan (durch Einw. von Eisessig-Bromwasserstoff auf 4-Diäthylamino-benzhydrol in sirupöser Form erhalten) mit methylalkoholischem Ammoniak unter Druck (MERCK, D. R. P. 167462; C. 1906 I, 1068). Durch Reduktion von 4-Diäthylamino-benzophenon-phenylhydrazon (Syst. No. 2064) mit Natriumamalgam (M., D. R. P. 167053; C. 1906 I, 720). — Blättchen. F: 120—121°; schwer löslich in Ligroin (M., D. R. P. 167053). — Monohydrochlorid. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (M., D. R. P. 167053).

4-Amino- α -anilino-diphenylmethan $C_{15}H_{15}N_3 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Beim Einrühren von 90 Tln. Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) in eine Lösung von 130 Tln. salzsaurem Anilin in 400 Tln. Anilin bei 15—20° (Höchst. Farbw., D. R. P. 106497; C. 1900 I, 740). — Dickflüssiges Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (H. F., D. R. P. 106497). — Gibt bei der Oxydation in alkoholischer mit Essigsäure angesauerter Lösung mit PbO_2 Gelb- und dann Braunfärbung (H. F., D. R. P. 106497). Geht beim Erwärmen mit Mineralsäure glatt in 4,4'-Diamino-triphenylmethan (S. 274) über (H. F., D. R. P. 106497). Wird durch Erhitzen mit Schwefel unter Schwefelwasserstoffentwicklung in ein gelbrotes Produkt übergeführt, das durch verd. Mineralsäure in Anilin und 4-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873) gespalten wird (H. F., D. R. P. 106497). Bei der Einw. von Salzen aromatischer Amine entstehen unter Abspaltung von Anilin Amine der Triphenylmethanreihe (H. F., D. R. P. 111041; C. 1900 II, 548).

4'-Nitro-4-amino- α -anilino-diphenylmethan $C_{15}H_{11}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Beim Hinzufügen von [4-Nitro-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) zu einer Lösung von salzsaurem Anilin in Anilin bei 15—20° (Höchst. Farbw., D. R. P. 106497; C. 1900 I, 740). — Schwefelgelbe Krystalle. F: 148°; schwer löslich in Äther, mäßig in Alkohol, leicht in heißem Benzol.

7. **4,4'-Diamino-2-methyl-diphenyl, 2-Methyl-benzidin** $C_{15}H_{14}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. Beim Eintragen von 10 g 3-Methyl-azobenzol (Syst. No. 2095), gelöst in 50 g Alkohol, in 160 g Zinnchlorürlösung (40 g Zinnchlorür auf 100 ccm 38%ige Salzsäure) (JACOBSON, NANNINGA, B. 28, 2549; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 54599; *Frdl.* 2, 435). — Zäh Masse. Leicht löslich in Methylalkohol, Äther und Benzol, schwerer in Äthylalkohol und Ligroin (J., N.). — Diazotieren und Eintragen der Diazoniumsalzlösung in wäßr. Kaliumjodidlösung führt zu 4,4'-Dijod-2-methyl-diphenyl (J., N.). — Verwendung als Komponente für Baumwollazofarbstoffe: B. A. S. F. — $C_{15}H_{14}N_4 + 2 HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (J., N.).

N,N'-Dibenzalderivat $C_{27}H_{22}N_4 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 1,3 g 2-Methyl-benzidin mit 1,4 g Benzaldehyd in 6,5 g Alkohol (J., N., B. 28, 2550). — Nadelchen (aus Ligroin). F: 111—112°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther.

N,N'-Disalicylalderivat $C_{27}H_{20}O_4N_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 1,55 g 2-Methyl-benzidin mit 2 g Salicylaldehyd in Alkohol (J., N., B. 28, 2550). — Stäbchen (aus Benzol + Ligroin). Beginnt bei 155° zu sintern und schmilzt bei 160—165°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin.

N,N'-Diacetylderivat $C_{21}H_{18}O_4N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-Methyl-benzidin mit Eisessig (J., N., B. 28, 2550). — Säulen (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 300°; beginnt bei 310° zu sintern. Sehr schwer löslich in heißem Ligroin, Benzol und Alkohol, ziemlich löslich in heißem Eisessig.

8. **4,4'-Diamino-3-methyl-diphenyl, 3-Methyl-benzidin** $C_{15}H_{14}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. Beim Eintragen von 10 g 2-Methyl-azobenzol (Syst. No. 2094), gelöst in 50 g Alkohol, in 160 g erwärmte Zinnchlorürlösung (40 g Zinnchlorür auf 100 ccm 38%ige Salzsäure) (JACOBSON, LISCHKE, B. 28, 2544). Bei der Einw. von konz. Salzsäure auf 2-Methyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2070) (BAYER & Co., D. R. P. 52839; *Frdl.* 2, 422).

— Amorph. — Löst sich durch Diazotieren und Behandeln der Diazoverbindung mit KI in 4,4'-Dijod-3-methyl-diphenyl (Bd. V, S. 597) überführen (J., L.). — Über Verwendung zur Herstellung von Disazofarbstoffen vgl. B. & Co., D. R. P. 50983, 51361, 53494, 53986; *Frdl.* 2, 424, 426, 429, 431. Eintragen des Sulfats in rauchende Schwefelsäure mit 40% SO_3 -Gehalt und Erhitzen auf 80° führt zum nicht näher beschriebenen Sulfon $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot (CH_3) \cdot NH_2$ (B. & Co., D. R. P. 53436; *Frdl.* 2, 423). — Hydrochlorid. Krystalle. In Wasser leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 52839). — Sulfat. Krystallinisch (J., L.). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißer Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 52839). — Nitrat. Krystalle. In Wasser leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 52839).

N.N'-Dibenzalderivat $C_{21}H_{23}N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot (CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Bei mehrstündigem Kochen von 1,3 g 3-Methyl-benzidin mit 1,4 g Benzaldehyd und 7 g Alkohol auf dem Wasserbade (J., L., B. 28, 2545). — Täfelchen (aus Alkohol). F: 134°. Leicht löslich in warmem Alkohol und CS_2 , schwer in Ligroin.

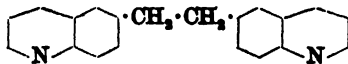
3. Diamine $C_{14}H_{16}N_2$.

1. **2,2'-Diamino-dibenzyl, α,β -Bis-[2-amino-phenyl]-äthan** $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion einer alkoh. Lösung von 2,2'-Dinitro-dibenzyl (Bd. V, S. 603) mit Zinn und konz. Salzsäure (BUSCH, WEISS, B. 33, 2709). Eine kochende Lösung von 8 g 2,2'-Diamino-stilben (S. 267) in 400 cm Isoamylalkohol wird allmählich mit 20 g Natrium versetzt (THIELE, HOLZINGER, A. 305, 97). Durch Reduktion von 2,2'-Azo-dibenzyl $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} \cdot C_6H_4$ (Syst. No. 3487) mit Zinnchlorür und Salzsäure (DUVAL, *Bl.* [4] 7, 732). — Nadelchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 68°; schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln (TH., HO.). — Liefert beim Erhitzen mit seinem salzsauren Salz 2,2'-Imino-dibenzyl $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} \cdot C_6H_4$ (Syst. No. 3087) (TH., HO.). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 270° (TH., HO.). Sublimiert bei 280°; ziemlich schwer löslich in Wasser (B., W.). — Pikrat $C_{14}H_{16}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln. Schmilzt unscharf unter Zersetzung bei 225–230°; schwer löslich in Wasser, Benzol und Äther, leicht in Alkohol (TH., HO.).

N.N'-Diaetylderivat $C_{18}H_{20}O_2N_2 = [-CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus 2,2'-Diamino-dibenzyl in Äther. Lösung mit Acetylchlorid (THIELE, HOLZINGER, A. 305, 99). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 249–250°.

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{28}H_{24}O_2N_2 = [-CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 2,2'-Diamino-dibenzyl in Äther. Lösung mit Benzoylchlorid (TH., HO., A. 305, 99). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 255°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Benzol und Äther, ziemlich löslich in Chloroform.

2. **4,4'-Diamino-dibenzyl, α,β -Bis-[4-amino-phenyl]-äthan** $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 4,4'-Dinitro-dibenzyl (Bd. V, S. 604) mit Zinn und konz. Salzsäure (STELLING, FITTIG, A. 187, 262; KAUFLEB, BOBEL, B. 40, 3255). — Schuppen (aus Wasser). F: 134–135° (K., B.), 132° (ST., FL.); sublimiert fast unzersetzt; fast unlöslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol (ST., FL.). — Beim Erwärmen mit Nitrophenol, Glycerin und Schwefelsäure entsteht Dichinolylathan von nebenstehender Formel (Syst. No. 3491) (COMBEY, B. 28, 1115). Gibt beim Kochen mit Phthalsäureanhydrid und Wasser α,β -Bis-[4-phthal-



imido-phenyl]-äthan $[-CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \end{smallmatrix} \cdot C_6H_4]_2$ (Syst. No. 3218) (K., B.), beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol 4-Amino-4'-thiocarbonylamino-dibenzyl (S. 249) (K., B.; vgl. LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2478). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (ST., FL.). — $C_{14}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser (ST., FL.). — Oxalate: $C_{14}H_{16}N_2 + C_2H_2O_4$. Krystallpulver. Ziemlich schwer löslich in Wasser (ST., FL.). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2C_2H_2O_4 + 3H_2O$. Prismatische Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in heißem (ST., FL.). — Chloroplatinat $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldglänzende Nadeln. Sehr unbeständig (ST., FL.).

4,4'-Bis-dimethylamino-dibenzyl, α,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{18}H_{28}N_2 = [-CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus dem Bis-[4-dimethylamino-benzyl]-disulfid (Syst. No. 1855) beim Erhitzen mit Kupferpulver (MANOCHOT, ZERN, KRÄNZLEIN, A. 345, 330). — Kp_{760} : 103°. — $C_{18}H_{28}N_2 + 2HCl + PtCl_4$.

Als 4,4'-Bis-dimethylamino-dibenzyl faßte SCHOOF (B. 13, 2196) eine Verbindung auf, die jetzt als N.N'-Dimethyl-N,N'-diphenyl-äthylendiamin $C_6H_5 \cdot N(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2 \cdot C_6H_5$ (Bd. XII, S. 544) erkannt ist.

4,4'-Bis-dimethylamino-dibenzyl-mono-jodmethylat $C_{18}H_{21}N_3I = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2I$. B. Aus 5,5 g 4,4'-Diamino-dibenzyl, 14 g Methyljodid, etwas KOH und Methylalkohol durch mehrstündiges Erhitzen auf 150–180° (HEUMANN, WIERNIK, B. 20, 912). — Gelblichbraune Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schwer löslich in Alkohol.

4-Amino-4'-thiocarbonylamino-dibenzyl (P), α -[4-Amino-phenyl]- β -[4-thiocarbonylamino-phenyl]-äthan (P) $C_{18}H_{18}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CS(?)^1$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (KAUFLEB, BOREL, B. 40, 3256). — B. Durch 3-tägiges Kochen von 4,4'-Diamino-dibenzyl mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol (K., B., B. 40, 3256). — F: 272–273°. Leicht löslich in Chinolin, schwer in Nitrobenzol und Pyridin; unlöslich in Säuren.

3. α,α' -Diamino-dibenzyl, α,β -Diamino- α,β -diphenyl-äthan, α,α' -Diphenyl-äthylendiamin $C_{18}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$.

a) **Rechtsdrehendes α,α' -Diphenyl-äthylendiamin, rechtsdrehendes Stilbendiamin** $C_{18}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Man unterwirft das Ditartrat des bei 90–92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamins (s. u.) der fraktionierten Krystallisation aus mäßig warmem Wasser; das Salz des rechtsdrehenden Diphenyl-äthylendiamins ist leichter löslich und bleibt in den Mutterlaugen (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3169). — $[\alpha]_D^{20} : +134,8^\circ$ bei ca. 15°.

b) **Links-drehendes α,α' -Diphenyl-äthylendiamin, linksdrehendes Stilbendiamin** $C_{18}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. s. o. bei der rechtsdrehenden Form. $[\alpha]_D^{20} : -128^\circ$ bei ca. 15° (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3169). — Das Ditartrat ist in Wasser schwerer löslich, als das rechtsdrehenden Diphenyläthylendiamins.

c) **Inaktives spaltbares α,α' -Diphenyl-äthylendiamin, racemisches Stilbendiamin** $C_{18}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Entsteht bei der Reduktion von α - oder β -Benzildioxim (Bd. VII, S. 760, 761) mit Natrium und absol. Alkohol (FEIST, B. 27, 214), neben dem bei 161° schmelzenden Diphenyloxäthylamin (Syst. No. 1859) und Tetraphenylpyrazin (Syst. No. 3497) (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3167). Beim Behandeln von Isoamarin (Syst. No. 3491) mit Natrium in Alkohol (JAPP, MOIR, Soc. 77, 638). — Federförmige Aggregate (aus Ligroin). F: 90–92°; ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf; riecht schwach alkalisch (F.). — Bei der Destillation des Hydrochlorids mit Natriumacetat

entsteht 2-Methyl-4,5-diphenyl-glyoxalin-dihydrid-(4.5)
$$\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot CH - NH \\ C_6H_5 \cdot CH - N \end{array} \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} C = CH_2$$
 (Syst. No.

3487) (F., A.). Mit Oxalsäurediäthylester und Alkohol entsteht in der Kälte die Verbindung $C_{18}H_{18}N_2 + 2C_2H_5O_4$ (s. u.), beim Erhitzen dagegen die Verbindung $C_{20}H_{24}O_2N_2$ (s. u.) (F., A.). Liefert bei der Einwirkung von salpetriger Säure Isodiphenyloxäthylamin (Syst. No. 1859), Isohydrobenzoin (Bd. VI, S. 1004) und Diphenylacetaldehyd (Bd. VII, S. 438) (F., A.). Läßt sich durch fraktionierte Krystallisation des Ditartrats in zwei optisch aktive Formen (s. o.) zerlegen (F., A.). — $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl + 2H_2O$. F: 248° (Zers.) (F.; F., A.), 253–254° (J., M.). Leicht löslich in Wasser (F.). Verliert über H_2SO_4 1 Mol. H_2O (F., A.). — Diacetat $C_{18}H_{18}N_2 + 2C_2H_5O_2$. Krystalle (aus Wasser). F: 256°; löslich in Alkohol und Äther (F., A.). — Ditartrat $C_{18}H_{18}N_2 + 2C_2H_5O_4$. Nadeln. F: 165–166° (Zers.); leicht löslich in Wasser (F., A.). — Pikrat $C_{18}H_{18}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. F: 220° (F.; F., A.). Schwer löslich in Alkohol und Äther (F.). — $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Bläugelbe Nadeln. F: 222–225° (F., A.). Leicht löslich in heißem Wasser (F.).

Additionelle Verbindung aus α,α' -Diphenyläthylendiamin und Oxalsäurediäthylester $C_{18}H_{18}N_2 + 2C_2H_5O_4$. B. Aus dem bei 90–92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamin in alkoh. Lösung beim tropfenweisen Zusatz von Oxalsäurediäthylester in der Kälte (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3179). — Blättchen (aus Alkohol). F: 164° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Äther.

Verbindung $C_{20}H_{24}O_2N_2$, vielleicht
$$\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot CH - NH \\ C_6H_5 \cdot CH - NH \end{array} \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} O \cdot C_2H_5 \\ CO_2 \cdot C_2H_5 \end{array}$$
. B. Durch Erhitzen des bei 90–92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamins mit Oxalsäurediäthylester am Rückflußkühler (F., A., B. 28, 3179). — Flocken (aus Alkohol). F: 242° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

N,N'-Dibenzal- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{20}H_{24}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. B. Aus dem bei 90–92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamin und Benzaldehyd in Alkohol oder Benzol beim Kochen (FEIST, ARNSTEIN, B. 28,

¹) So formuliert auf Grund einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von LE FÈVRE, TURNER (Soc. 1926, 2478) und einer Privatmitteilung von TURNER.

3179). — Blättchen (aus Alkohol). F: 152°. Löslich, außer in Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit verd. Salzsäure wieder in Benzaldehyd und Diphenyläthylendiamin.

N,N'-Diacetyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{15}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. Sublimiert in Nadeln. Schmilzt oberhalb 360°; leicht löslich in Benzol und Chloroform (F., A., B. 28, 3176). — Liefert beim Erhitzen im HCl-Strome auf 260° sehr wenig 2-Methyl-4,5-diphenyl-glyoxalin-dihydrid (4.5) (F., A.).

Das diastereoisomere **N,N'-Diacetyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin** $C_{15}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ s. S. 251.

N,N'-Dibenzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{19}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. B. Aus dem bei 90—92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamin durch Benzoylierung nach SCHOTTEN-BAUMANN (F., A., B. 28, 3176). — Krystalle (aus Chloroform). F: 287°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser, Alkohol und Ligroin. — Liefert mit Salpeterschwefelsäure eine Trinitroverbindung $C_{25}H_{14}O_8N_6$ (gelbes Pulver, F: 137°). Liefert beim Erhitzen im HCl-Strome auf 260° Isocamarin (Syst. No. 3491).

Das diastereoisomere **N,N'-Dibenzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin** $C_{19}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$ s. S. 251.

N-Dithiocarboxy- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{15}H_{14}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH \cdot CS_2H) \cdot C_6H_5$. B. Beim Eintropfen von CS_2 in die Lösung des bei 90—92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamins in Äther (F., A., B. 28, 3178). — Krystalle (aus Aceton + Wasser). F: 132°. Löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser und Äther. — Zerfällt beim Erhitzen in H_2S und Diphenyläthylenthioharnstoff (Syst. No. 3571).

[α,α' -Diphenyl-äthylen]-di-harnstoff $C_{16}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Aus dem salzsauren Salz des bei 90—92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamins und Kaliumcyanat in Wasser (F., A., B. 28, 3178). — Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt oberhalb 360°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther.

[α,α' -Diphenyl-äthylen]-bis-thioharnstoff $C_{16}H_{14}N_4S_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CS \cdot NH_2) \cdot CH(NH \cdot CS \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Aus dem salzsauren Salz des bei 90—92° schmelzenden inakt. α,α' -Diphenyl-äthylendiamins und Kaliumrhodanid in wäßr. Lösung (F., A., B. 28, 3178). — Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und in heißem Wasser.

d) **Inaktives nicht spaltbares α,α' -Diphenyl-äthylendiamin, Mesostilbendiamin** $C_{14}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von Amarin (Syst. No. 3491) mit dem halben Gewicht Natrium in siedender alkoholischer Lösung erhält man N,N'-Dibenzal- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 251), das beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in Benzaldehyd und bei 120—121° schmelzendes α,α' -Diphenyl-äthylendiamin gespalten wird (GROSSMANN, B. 22, 2298; vgl. ZAUNSCHIRM, A. 245, 285). — Blättchen (aus Äther oder heißem Wasser). F: 120—121°; siedet nicht ganz unzersetzt (G.). — Durch Einw. von salpetriger Säure entsteht Isodiphenyloxäthylamin (F: 129—130°) (Syst. No. 1859) (JAPP, MOIR, Soc. 77, 643). Beim Mischen gleicher Teile α,α' -Diphenyl-äthylendiamin und Benzaldehyd entsteht N,N'-Dibenzal- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 251) (G.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Alkohol im Druckrohr auf 180° bis 200° entsteht Tetraphenylpyrazin (Syst. No. 3497) (G.). Beim Kochen mit Phthalsäureanhydrid in alkoh. Lösung entsteht eine Verbindung $C_{28}H_{18}O_2N_2$ (s. bei Phthalsäureanhydrid, Syst. No. 2479) (G.). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (G.). — $C_{14}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln (LIMPRICHT, MÜLLER, A. 111, 141). — Pikrat $C_{24}H_{16}N_2 + 2C_6H_5O_7N_2$. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 239° (O. FISCHER, PRAUSE, J. pr. [2] 77, 128). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelgelbe Krystalle (G.).

N,N'-Dimethyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{16}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von Methyllopinjodmethyolat (Syst. No. 3492) mit Natrium und absol. Alkohol (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 442ff.). Durch Erhitzen des N,N'-Dimethyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamins (S. 252) mit konz. Salzsäure auf 170—180° (O. F., R.). — Prismen (aus Ligroin). F: 135—136°. — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl$.

N-Benzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{17}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_2) \cdot CH(NH \cdot CH_2) \cdot C_6H_5$. B. Als Nebenprodukt bei der Reduktion von N,N'-Dibenzyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 252) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (JAPP, MOIR, Soc. 77, 620, 622). — Nadeln (aus Methylalkohol + Wasser). F: 90°. Leicht löslich in Alkohol. — Löst sich durch Erhitzen mit Benzoylchlorid in N-Benzyl-N'-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 251) überführen.

N,N'-Dibenzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{20}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. B. Beim Eintragen von Natrium in eine siedende absolut-alkoholische Lösung von N,N'-Dibenzal- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 251) (GROSSMANN, B. 22, 2301). Beim Behandeln des N,N'-Dibenzyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamins (S. 252) mit Natrium und siedendem Amylalkohol oder mit schmelzendem Kali (JAPP, MOIR,

Soc. 77, 623, 624). — Nadeln (aus Benzol). F: 153° (Gr.), 150,5° (J., M.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich schwer in Äther und Ligroin (Gr.). — Das Hydrochlorid schmilzt bei 242° (J., M.).

N.N'-Dibenzal-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (F: 120—121°) und Benzaldehyd auf dem Wasserbade (GROSSMANN, *B.* 22, 2301). Beim Eintragen von Natrium in die siedende alkoholische Lösung von Amarin (ZAUNSCHIRM, *A.* 245, 285; G.). Man erwärmt 10 g wasserfreies Amarin, 2 g Hydrobenzamid und 80 g absolutem Alkohol und versetzt langsam mit 2 g Natrium, dann mit 30 g absol. Alkohol und wieder mit 2 g Natrium (O. FISCHER, PRAUSE, *J. pr.* [2] 77, 128). — Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 164° (G.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, leicht in Benzol und Schwefelkohlenstoff (Z.; G.). — Wird von Natrium und Alkohol zu N.N'-Dibenzyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin (S. 250) reduziert (G.). Zerfällt beim Kochen mit Schwefelsäure in Benzaldehyd und das bei 120—121° schmelzende a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (Z.; G.).

N.N'-Bis-[3-nitro-benzal]-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{28}H_{28}O_6N_4 = C_6H_5 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Kochen von a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (F: 120—121°) mit 3-Nitro-benzaldehyd und Alkohol (GROSSMANN, *B.* 22, 2303). — Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 159—161°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.

N.N'-Dicuminal-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{34}H_{38}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH[N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot C_6H_5$. *B.* Durch kurzes Erwärmen von 1 Mol.-Gew. a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (F: 120—121°) mit 2 Mol.-Gew. Cuminaldehyd in Gegenwart von Alkohol (GROSSMANN, *B.* 22, 2303). — Viereckige Blättchen (aus Alkohol). F: 168°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther und Benzol.

N.N'-Disalicylal-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{28}H_{24}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (F: 120—121°) und Salicylaldehyd beim Erwärmen (G., *B.* 22, 2303). — Gelbe Blättchen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 205°. Schwer löslich.

N.N'-Diformyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CHO) \cdot CH(NH \cdot CHO) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen von a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (F: 120—121°) mit 3—4 Thn. reiner Ameisensäure (O. FISCHER, PRAUSE, *J. pr.* [2] 77, 128). — Säulen (aus Ameisensäure). F: 294°.

N.N'-Diacetyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Kochen von a,a'-Diphenyl-äthylendiamin (F: 120—121°) mit Essigsäureanhydrid (GROSSMANN, *B.* 22, 2300). — Krystalle (aus Eisessig). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Benzol, Äther und Ligroin.

Das diastereoisomere N.N'-Diacetyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ s. S. 250.

N.N'-Dimethyl-N,N'-diacetyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{30}H_{34}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Wasser). F: 250—251° (O. FISCHER, RÖMER, *J. pr.* [2] 78, 443).

N-Benzyl-N'-benzoyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{28}H_{28}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-Benzyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin (S. 250) und Benzoylchlorid beim 1-stdg. Erhitzen auf 100° (JAPP, MOIR, *Soc.* 77, 622). Aus N.N'-Dibenzyl-N-benzoyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin (S. 252) beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor, sowie beim Kochen mit CrO₃, Eisessig und konz. Salzsäure (J., M., *Soc.* 77, 620, 626). — Nadeln (aus Alkohol oder aus Chloroform). F: 218,5°. Im Vakuum zum Teil unzersetzt destillierbar. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Hydrochlorid. Mikrokristallinisches Pulver. F: 256—258°. — $C_{28}H_{28}ON_2 + HI$. F: 217°.

N-Acetyl-N'-benzoyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{22}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Erwärmen des aus äquimolekularen Mengen Amarin (Syst. No. 3491) und Acetylchlorid entstehenden Produktes mit Alkohol (JAPP, MOIR, *Soc.* 77, 635; vgl. BAHRMANN, *J. pr.* [2] 27, 297). — Nadelchen (aus Phenol + Alkohol). F: 316° (J., M.). Fast unlöslich in Alkohol und anderen üblichen Lösungsmitteln (J., M.).

N.N'-Dibenzoyl-a,a'-diphenyl-äthylendiamin $C_{28}H_{28}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Kochen von Benzoylamarin (Syst. No. 3491) mit Alkohol in Gegenwart von etwas HCl (JAPP, MOIR, *Soc.* 77, 633). Durch Einw. von Benzoylchlorid auf Amarin in Alkohol (J., M.). Durch kurzes Erwärmen des bei 120—121° schmelzenden a,a'-Diphenyl-äthylendiamins mit überschüssigem Benzoylchlorid auf dem Wasserbade (GROSSMANN, *B.* 22, 2300). — Flache Nadelchen (aus siedendem Phenol + Alkohol). Schmilzt sehr hoch (J., M.). Ist sublimierbar (G.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (G.; J., M.), ziemlich löslich in siedendem Phenol (J., M.). — Wird von siedender alkoholischer Kalilauge nicht angegriffen (J., M.).

Das diastereoisomere N.N'-Dibenzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{22}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$, s. S. 250.

N.N'-Dimethyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (von CLAUS, ELBS, B. 13, 1419, als „Dimethylamarin“ beschrieben) $C_{22}H_{24}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von Methylamarin-jodmethylat (Syst. No. 3491) mit alkoh. Kali (CLAUS, ELBS, B. 13, 1419; JAPP, MOIR, Soc. 77, 610, 629). — Prismen (aus Alkohol). F: 145° (J., M.), 146° (CL., E.). — Beim Erhitzen des Hydrojodids entsteht Methylamarin-jodmethylat (J., M.). — $C_{22}H_{24}ON_2 + HI$. Prismen. Schmilzt, schäumt und erstarrt wieder bei 200° (J., M.). — $2C_{22}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelb, mikrokristallinisch. F: ca. 183° (J., M.).

Verbindung $C_{22}H_{22}ON_2$. B. Entsteht neben der Verbindung $C_{22}H_{27}ON_2Cl$ (s. u.) durch 12—14-stdg. Kochen einer alkoh. Lösung von N.N'-Dimethyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (s. o.) und Benzylchlorid am Rückflußkühler; man verdampft zur Trockne und behandelt den Rückstand mit Wasser, in dem die Verbindung $C_{22}H_{22}ON_2$ unlöslich, die Verbindung $C_{22}H_{27}ON_2Cl$ leicht löslich ist (CLAUS, B. 15, 2326). — Krystalle (aus Alkohol). F: 208°; ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform. — $C_{22}H_{22}ON_2 + HCl + xH_2O$. Krystalle. Schmilzt bei 102°, verliert bei 105° das Krystallwasser und schmilzt dann wieder (wasserfrei) bei 205°; Ammoniak scheidet aus dem Salz die freie Base ab. — $2C_{22}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). Verliert bei 125° das Krystallwasser und schmilzt bei 168°; wenig löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

Verbindung $C_{24}H_{27}ON_2Cl$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 168°; unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol, fast in jedem Verhältnis löslich in Wasser und Chloroform (CLAUS, B. 15, 2328). — Wird von Ammoniak nicht verändert, durch Kalilauge wird aber die Verbindung $C_{24}H_{25}ON_2$ (s. u.) abgeschieden. — $2C_{24}H_{27}ON_2Cl + PtCl_4 + H_2O$. Hochgelber Niederschlag. Schmilzt bei 244°, ohne sich aufzublähen; leicht löslich in angesäuertem Wasser und in Alkohol.

Verbindung $C_{24}H_{25}ON_2$. B. Durch Zersetzung der Verbindung $C_{24}H_{27}ON_2Cl$ (s. o.) mit kalter Kalilauge (CLAUS, B. 15, 2328). — Prismen (aus Alkohol). F: 158°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in verd. Essigsäure, Alkohol, Äther und Chloroform. — $C_{24}H_{25}ON_2 + HCl$. Krystalle. F: 204°. Fast unlöslich in Chloroform, ziemlich schwer löslich in Wasser. Scheidet mit NH_3 die Verbindung $C_{24}H_{25}ON_2$ ab. — $2C_{24}H_{25}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelber Niederschlag. Schmilzt unter Aufblähen bei 195°. Kaum löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

N.N'-Dimethyl-N.N'-dibenzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{26}H_{28}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus N.N'-Dimethyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin oder N.N'-Dimethyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin durch Benzoylchlorid in Pyridinlösung unter Kühlung (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 445). — Krystalle (aus Alkohol). F: 248—250°.

N.N'-Diäthyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{22}H_{28}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_2H_5) \cdot CH[N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von Äthylamarin-jodäthylat (Syst. No. 3491) mit alkoh. Kalilauge (JAPP, MOIR, Soc. 77, 610, 631; vgl. BORODIN, A. 110, 83). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125° (J., M.).

N-Äthyl-N'-benzyl-N oder N'-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{26}H_{28}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH[N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_2H_5) \cdot CH[N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. JAPP, MOIR, Soc. 77, 610. — B. Beim Kochen von Benzylamarin-jodäthylat (Syst. No. 3491) mit alkoh. Kali (CLAUS, KOHLSTOCK, B. 18, 1855). — Blättchen (aus Alkohol). F: 135°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (CL., K.). — $2C_{26}H_{28}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelb. F: 135° (CL., K.).

N.N'-Dibenzyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (von CLAUS, ELBS, B. 13, 1420, als „Dibenzylamarin“ beschrieben) $C_{28}H_{28}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH[N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzylamarin-chlorbenzylat (Syst. No. 3491) durch Erwärmen mit alkoh. Kali (JAPP, MOIR, Soc. 77, 609, 617; vgl. CL., E., B. 13, 1420). Aus N.N'-Dibenzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 250) und Benzoylchlorid in Benzol auf dem Wasserbade (J., M., Soc. 77, 628). — Nadeln (aus Alkohol). F: 139,5° (J., M., Soc. 77, 628). — Das Hydrochlorid geht beim Erhitzen auf 220° unter Wasseraustritt in Benzylamarin-chlorbenzylat über (J., M., Soc. 77, 618). Durch Kochen mit CrO_3 , Eisessig und konz. Salzsäure entsteht N-Benzyl-N'-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 251) (J., M., Soc. 77, 626). Beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entstehen N-Benzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 250), N-Benzyl-N'-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin, Benzyljodid, Dibenzyl und Benzoesäure (J., M., Soc. 77, 620). Durch Behandlung mit Natrium und siedendem Amylalkohol, sowie durch Schmelzen mit Kali entsteht N.N'-Dibenzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (J., M., Soc. 77, 624). — $C_{28}H_{28}ON_2 + HCl$. Prismen. F: 188°;

leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (J., M.). — Nitrat. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 174° (Zers.) (J., M.). — $2C_{25}H_{22}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln. F: 195,5° (J., M.).

N,N'-Dibenzyl-N,N'-dibenzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{42}H_{38}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH[N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus N,N'-Dibenzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 250) oder N,N'-Dibenzyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin (S. 252) und Benzoylchlorid (JAPP, MOIR, Soc. 77, 620, 628). — Sechseckige Platten (aus Benzol). F: 268°. Fast unlöslich in Alkohol.

N-Benzoyl-N'-carbäthoxy- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{24}H_{24}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. JAPP, MOIR, Soc. 77, 612. — B. Fällt neben salzsaurem Amarins aus beim Eintragen von 2 Mol.-Gew. Chlorameisenester in eine Lösung von 3 Mol.-Gew. Amarins (Syst. No. 3491) in absol. Äther (BAHEMANN, J. pr. [2] 27, 303). — Krystalle. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Äther, leicht in siedendem Alkohol (B.). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak eine aus Alkohol in Nadeln krystallisierende basische Verbindung, deren Hydrochlorid in Prismen krystallisiert und in heißem Wasser und heißem Alkohol leicht löslich ist (B.).

N'-Nitroso-N,N'-dimethyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{23}H_{25}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH[N(NO) \cdot CH_3] \cdot C_6H_5$. B. Aus N,N'-Dimethyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin mit Nitrit und verd. Schwefelsäure (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 444). — Krystalle (aus Aceton). F: 213—215°.

N,N'-Dinitroso-N,N'-dimethyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{11}H_{13}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH[N(NO) \cdot CH_3] \cdot CH[N(NO) \cdot CH_3] \cdot C_6H_5$. B. Durch Behandeln von N,N'-Dimethyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin mit Nitrit und verd. Schwefelsäure (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 443). — Prismen (aus Aceton). F: 266—267°.

N-Nitroso-N-benzyl-N'-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{28}H_{25}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH[N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Benzyl-N'-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin mit Natriumnitrit in Eisessig (JAPP, MOIR, Soc. 77, 621). — F: 246°.

N'-Nitroso-N,N'-dibenzyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{36}H_{31}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH[N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus N,N'-Dibenzyl-N-benzoyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin in Eisessiglösung und Natriumnitrit (J., M., Soc. 77, 619). — Rechtwinklige Blättchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 168°. Leicht löslich in Chloroform. — Gibt beim Erhitzen Lophin (Syst. No. 3492).

N,N'-Dinitroso-N,N'-dibenzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin $C_{28}H_{25}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH[N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5] \cdot CH[N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus dem N,N'-Dibenzyl- α,α' -diphenyl-äthylendiamin in Eisessig und Natriumnitrit (J., M., Soc. 77, 627). — Nadeln. F: 233°. Unlöslich in siedendem Alkohol.

e) **Inaktive Derivate des α,α' -Diphenyl-äthylendiamins** $C_{14}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$, deren sterische Konfiguration nicht bekannt ist.

N,N'. α,α' -Tetraphenyl-äthylendiamin $C_{26}H_{24}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. (Möglicherweise Gemisch von Diastereoisomeren.) B. Durch Reduktion von Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) mit Aluminiumamalgam in Äther (ANSELMINO, B. 41, 623). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 139°. Sehr leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Ligroin.

N,N'. α,α' -Tetraphenyl-N,N'-diacetyl-äthylendiamin $C_{30}H_{28}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot CH[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot C_6H_5$. B. Aus N,N'. α,α' -Tetraphenyl-äthylendiamin und Acetylchlorid (A.). — Nicht krystallisierbar. Zersetzt sich oberhalb 300°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, Alkohol; unlöslich in Benzol.

N,N'. α,α' -Tetraphenyl-N,N'-dibenzoyl-äthylendiamin $C_{40}H_{36}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot C_6H_5$. B. Aus N,N'. α,α' -Tetraphenyl-äthylendiamin und Benzoylchlorid (A.). — Nadelchen (aus Chloroform und Benzol). Sublimiert weit über 300°.

4. α,α -Bis-[4-amino-phenyl]-äthan $C_{14}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

α,α -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{18}H_{24}N_2 = CH_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man läßt verd. Äthylalkohol mit Chromsäuregemisch 5—6 Stdn. stehen und erhitzt das durch Destillation gewonnene Gemisch von Acetaldehyd, Acetal, Alkohol und Wasser mit Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) und 20%iger Schwefelsäure 5 Tage lang auf 50° (TRILLAT, C. r. 128, 1113; BUSIGNES, C. r. 149, 350). Durch Kochen von α,α -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylens (S. 268) mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (FREUND, MAYER, B. 39, 1118; vgl. B.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 68—69° (TRI., C. r. 128, 1114), 67—68° (FR., MA.), 67° (B.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Chloroform

(TRI., *C. r.* 128, 1114). — Färbt sich an der Luft rot (TRI., *C. r.* 128, 1114). Durch Oxydation der Lösung in Eisessig mit PbO_2 entsteht eine beim Erwärmen verschwindende Blaufärbung (TRI., *C. r.* 128, 1114). Wird in Eisessig-Lösung durch $NaNO_2$ unter Bildung von N,N-Dimethyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714) gespalten (TRI., *C. r.* 128, 1404; 129, 1242). — $C_{18}H_{24}N_2 + 2 HCl$. Krystallpulver. F: 225° (Zers.). löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Aceton (TRI., *C. r.* 128, 1404). — $C_{18}H_{24}N_2 + 2 H_2SO_4$. Hygroskopische Krystalle. F: $188-189^\circ$ (TRI., *C. r.* 128, 1404). — Diacetat $C_{18}H_{24}N_2 + 2 C_2H_3O_2$. Nadeln, die an der Luft schnell rot werden (TRI.). — $C_{18}H_{24}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Orangerote Prismen. Wird bei 210° schwarz und ist bei 215° völlig zersetzt (FR., MA.); schmilzt gegen $210-211^\circ$ unter Zersetzung; schwer löslich in Wasser und verd. Salzsäure (TRI., *C. r.* 128, 1114).

Bisbromäthylat $C_{22}H_{34}N_2Br_2 = CH_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2(C_2H_5)Br]_2$. Krystalle. F: 224° bis 225° . Löslich in Alkohol und Wasser (TRILLAT, *C. r.* 128, 1405).

Bisjodäthylat $C_{22}H_{34}N_2I_2 = CH_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2(C_2H_5)I]_2$. F: $228-230^\circ$ (Zers.) (TRILLAT, *C. r.* 128, 1405).

α,α -Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-äthan $C_{22}H_{34}N_2 = CH_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Anlagerung von Wasserstoff an α,α -Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-äthylen (S. 268) (BUSIGNIES, *C. r.* 149, 350). Aus Acetaldehyd oder Acetal und Diäthylanilin (Bd. XII, S. 164) (B.). — F: 45° . Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

α,α -Dinitro-[α,α -bis-(4-dimethylamino-phenyl)-äthan] $C_{18}H_{22}O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Nitrieren von α,α -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan in Eisessig mit rauchender Salpetersäure in der Kälte (TRILLAT, *C. r.* 128, 1405). — Gelbliche Prismen. F: $195-196^\circ$. Löslich in Eisessig, unlöslich in Wasser.

5. **5,4'-Diamino-2-methyl-diphenylmethan** $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. GATTERMANN, KOPPELT, B. 26, 2811. — B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-4'-amino-2-methyl-diphenylmethan (Bd. XII, S. 1328) mit Zinnchlorür und Salzsäure (GATTERMANN, B. 26, 1854). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 59° bis 60° (G.). — $C_{14}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln (G.).

N,N'-Diacetylderivat $C_{18}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 5,4'-Diamino-2-methyl-diphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (G., B. 26, 1855). — F: 220° .

6. **4,4'-Diamino-3-methyl-diphenylmethan** $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Methylen-di-o-toluidin (Bd. XII, S. 788) mit 1 Mol.-Gew. Anilin und 1 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin auf dem Wasserbade (EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1812). Beim Erhitzen von Anhydroformaldehyd-o-toluidin $CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N < \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \\ CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} > CH_2$ (Syst. No. 3796) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 55565; *Frdl.* 2, 55; 3, 68). Aus 4,4'-Diamino-diphenylmethan (S. 238) beim Erhitzen mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin auf 170° (VONGERICHTEN, BOOK, Z. f. Farben- u. Textilchemie 2, 250; C. 1903 II, 441). Aus 4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (S. 262) beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 170° (V., B.). Durch Erwärmen von polymerem Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] $(C_7H_9N)_x$ (s. bei 4-Amino-benzylalkohol, Syst. No. 1855) mit salzsaurem o-Toluidin (KALLE & Co., D. R. P. 83544; *Frdl.* 4, 52). — Durch Digerieren von polymerem Anhydro-[4-amino-3-methyl-benzylalkohol] $(C_8H_9N)_x$ (s. bei 4-Amino-3-methyl-benzylalkohol, Syst. No. 1855) mit salzsaurem Anilin in Anilinelösung bei Wasserbadtemperatur (K. & Co., D. R. P. 96762; C. 1898 II, 158). — *Darst.* Man erwärmt 75 g [4-Amino-benzyl]-anilin (S. 175) mit 38 g o-Toluidin, 105 g Salzsäure (D: 1,19) und 1400 g Wasser 6 Stdn. auf dem Wasserbade (P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2588; vgl. H. F., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Blätter und Tafeln (aus Alkohol). F: 129° (E., W.), $127-128^\circ$ (P. C., A. F.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (P. C., A. F.). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2 HCl$. Die wäßr. Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ himbeerrot (P. C., A. F.).

4-Amino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{16}H_{22}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. 100 g [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175), 40,5 g o-Toluidin, 124 g konz. Salzsäure und 700 g Wasser werden auf dem Wasserbade erhitzt (P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2590; Höchster Farbw., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 82; C. 1900 I, 1111). — Nadeln (aus Alkohol). F: $92-93^\circ$ (P. C., A. F.), 90° (H. Farbw.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform (P. C., A. F.).

4-Methylamino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{17}H_{24}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH(CH_3)$. B. Aus [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175)

und Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784) beim Erhitzen mit Salzsäure und Wasser auf dem Wasserbade (Höchstler Farbw., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 81, 82; *C.* 1900 I, 1111). — F: 85° (H. F.). Kp_p: 258° (v. BRAUN, *B.* 41, 2155).

4-Amino-4'-diäthylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{18}H_{24}N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Aus [4-Diäthylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175) und o-Toluidin beim Erhitzen mit Salzsäure und Wasser auf dem Wasserbade (H. F., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 82; *C.* 1900 I, 1112). — F: 60°.

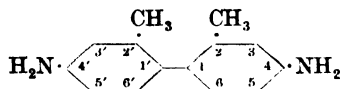
7. 6,4'-Diamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Aus [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185) und Anilin beim Erhitzen mit Salzsäure und Wasser auf dem Wasserbade (Höchstler Farbw., D. R. P. 107718; *Frdl.* 5, 82; *C.* 1900 I, 1112). — F: 68°.

8. 4,α-Diamino-3-methyl-diphenylmethan, 4-Amino-3-methyl-benzhydrylamin $C_{14}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$.

2'-Nitro-4-amino-α-o-toluidino-3-methyl-diphenylmethan $C_{21}H_{21}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Aus [2-Nitro-benzal]-o-toluidin durch Addition von o-Toluidin (Höchstler Farbw., D. R. P. 106497; *Frdl.* 5, 86; *C.* 1900 I, 740). — Schwefelgelb. F: 153°; leicht löslich in Benzol, mäßig in Alkohol, schwer löslich in Äther (H. F., D. R. P. 106497). — Einwirkung von Salzen aromatischer Amine: H. F., D. R. P. 111041; *C.* 1900 II, 548.

9. 2,4'-Diamino-4-methyl-diphenylmethan $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Aus [4-Nitro-phenyl]-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-methan (Bd. V, S. 608) mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, *B.* 5, 684). — Krystallpulver. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Die Lösungen färben sich an der Luft dunkel. — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Nadeln oder Blättchen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{14}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich.

10. 4,4'-Diamino-2,2'-dimethyl-diphenyl, 2,2'-Dimethyl-benzidin, m-Tolidin $C_{14}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel; die Stellsungsbezeichnung gilt auch für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen „m-Tolidin“ abgeleiteten Namen. *B.* Beim Versetzen einer Lösung von 3,3'-Dimethyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2070) in verdünntem Alkohol mit einigen Tropfen verd. Schwefelsäure (GOLDSCHMIDT, *B.* 11, 1626). Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 3,3'-Dimethyl-azobenzol in alkoh. Ammoniak und Ansäuern des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (BUCHKA, SCHACHTEBECK, *B.* 22, 838). Beim Eintragen einer alkoh. Lösung von 3,3'-Dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2095) in eine mäßig erwärmte Lösung von Zinnchlorür in Salzsäure (JACOBSON, FABIAN, *B.* 28, 2553). Durch Behandlung von 3,3'-Dimethyl-azobenzol, suspendiert in wäßr. Salzsäure, mit Schwefeldioxyd bei Gegenwart von etwas Kaliumjodid (BODENSTEIN, D. R. P. 172569; *C.* 1906 II, 479). — *Darst.* Man löst 200 g 3-Nitro-toluol (Bd. V, S. 321) in 200 g Alkohol, erhitzt am Rückflußkühler und trägt 150 g Zinkstaub sowie eine Mischung von 30 g 35%iger Natronlauge und 30 g Alkohol ein; im Verlaufe einiger Stunden gibt man weitere 150 g Zinkstaub hinzu und kocht dann mit Salzsäure bis zur Lösung des Zinks; das ausgeschiedene Tolidinhydrochlorid bringt man durch Wasser in Lösung und fällt es durch konz. Salzsäure wieder aus (G. SCHULTZ, RÖHDE, *C.* 1902 II, 1447). — Prismen (aus heißem Wasser). F: 106° bis 107° (J., F.), 108—109° (BU., SCH.), 87—88° (G. SCHU., R.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (J., F.). Wird durch Eisenchlorid nicht gefärbt (J., F.). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Blättchen (aus Alkohol) (BU., SCH.). — $C_{14}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen. Unlöslich in Alkohol (G.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem (J., F.). — Pikrat. F: 225° (G., SCHU., R.).



N,N'-Dibenzal-m-tolidin $C_{28}H_{24}N_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Aus m-Tolidin und Benzaldehyd (JACOBSON, FABIAN, *B.* 28, 2554). — Hellgelbe Tafeln (aus Ligroin). F: 172—173°. Leicht löslich in Benzol, mäßig in Äther.

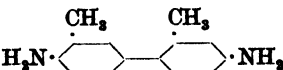
N,N'-Disalicylal-m-tolidin $C_{28}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. *B.* Aus m-Tolidin und Salicylaldehyd (J., F., *B.* 28, 2554). — Orangefarbene Stäbchen (aus Benzol + Ligroin). F: 198—199°. Leicht löslich in warmem Benzol und Chloroform, kaum in Äther und kaltem Alkohol.

N,N'-Diacetyl-m-tolidin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus m-Tolidin und Essigsäureanhydrid (BUCHKA, SCHACHTEBECK, *B.* 22, 839) oder Essig (JACOBSON, FABIAN, *B.* 28, 2554). — Hellgelbe Krystalle. F: 274—275° (B., SCH.), 281° (J., F.). Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, kaum in Ligroin und Chloroform (J., F.).

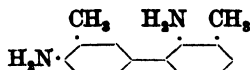
3.5.3'.5'-Tetrabrom-2.2'-dimethyl-benzidin, 3.5.3'.5'-Tetrabrom-m-tolidin $C_{14}H_8N_2Br_4 = H_2N \cdot C_6HBr_2(CH_3) \cdot C_6HBr_2(CH_3) \cdot NH_2$. B. Bei der Einw. von Brom auf die Suspension von salzsaurem m-Tolidin in konz. Salzsäure (SCHLENK, A. 363, 338). — Weißes Krystallpulver. F: 229—230°. Rötet sich beim Stehen. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N.N.N'.N'-Tetraacetylderivat $C_{22}H_{20}O_4N_2Br_4 = [-C_6HBr_2(CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. Tafelförmige Blättchen. F: 259—263° (SCHL., A. 363, 339).

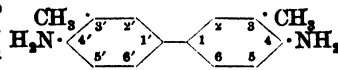
11. 4.4'-Diamino-2.3'-dimethyl-diphenyl, 2.3'-Dimethyl-benzidin, o,m-Tolidin $C_{14}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 2.3'-Dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2095) mit Zinnchlorür (G. SCHULTZ, B. 17, 471). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 54599; *Frdl.* 2, 434. — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Sulfat. Blättchen. In Wasser schwer löslich.



12. 2.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyl, 3.3'-Dimethyl-diphenylin¹⁾ $C_{14}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man trägt allmählich 1 Tl. o-Hydrazotoluol in 4 Tle. heiße konzentrierte Salzsäure ein und erhitzt zum Sieden; beim Erkalten scheidet sich salzsaures o-Tolidin (S. 257) neben wenig o-Azotoluol aus; man filtriert, engt das Filtrat ein, wobei sich weitere Mengen von salzsaurem o-Tolidin ausscheiden; die letzten Mutterlaugen übersättigt man mit Natron, extrahiert die alkal. Lösung mit Äther, erhitzt die in den Äther übergegangenen Basen auf 250° (um anwesendes o-Tolidin zu vertreiben) und löst sie dann in verd. Salzsäure; die filtrierte saure Lösung übersättigt man mit Alkali, schüttelt die alkal. Lösung mit Äther und fällt aus der äther. Lösung das Hydrochlorid durch Chlorwasserstoff (NOELTING, WERNER, B. 23, 3253). — Flocken. Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids nimmt, auf Zusatz eines Tropfens Bromwasser eine schmutzgrüne Färbung an, die in Violetttöte übergeht. Die aus der Verbindung hergestellten Azofarbstoffe zeigen keine Affinität zur Baumwollfaser. — $C_{14}H_{16}N_2 + 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.



13. 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyl, 3.3'-Dimethyl-benzidin, o-Tolidin $C_{14}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel; die Stellungsbezeichnung gilt auch für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen „o-Tolidin“ abgeleiteten Namen. Zur Konstitution vgl. G. SCHULTZ, ROHDE, VIGARI, B. 37, 1401; A. 352, 111. — B. Durch Einleiten von Chlormonoxyd Cl_2O in eine äther. Lösung von o-Hydrazotoluol (Syst. No. 2070), neben anderen Produkten (PETRIJEV, B. 6, 557). Aus o-Hydrazotoluol und Salzsäure (PET., Z. 1870, 265; G. SCHULTZ, B. 17, 467; VAN LOON, C. 1908 II, 1169), neben 2.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyl (NOELTING, WERNER, B. 23, 3253). Aus o-Azotoluol (Syst. No. 2094) mit Zinnchlorür in alkoh. Lösung (G. SCH.). Durch Behandlung von in wäßr. Salzsäure suspendiertem o-Azotoluol mit gasförmiger schwefeliger Säure in Gegenwart von wenig Jodkalium bei etwa 40—50° (BODENSTEIN, D. R. P. 172569; C. 1906 II, 479).



Blättchen. F: 129° (GUITEMANN, B. 20, 2017), 128—129° (PET., Z. 1870, 265), 126,5° (HIRSCH, B. 23, 3225). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (G. SCH.).

o-Tolidin wird durch Chlor- oder Bromdämpfe intensiv blau gefärbt (HOBBS, B. 21, 1065). Bei der Einw. von Chlor auf eine Suspension von salzsaurem o-Tolidin in konz. Salzsäure entsteht 5.5'-Dichlor-o-tolidin (SCHLENK, A. 363, 336). Analog liefert Brom 5.5'-Dibrom-o-tolidin (SCHL., A. 363, 337). o-Tolidin liefert in salzsaure Lösung mit Natriumhypochloritlösung 3.3'-Dimethyl-diphenochinon-(4.4')-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 743) (SCHL., A. 363, 320). Läßt sich durch Behandlung der alkoh. Lösung mit wäßr. Eisenchloridlösung in meri-3.3'-Dimethyl-diphenochinon-(4.4')-diimoniumchlorid (S. 258) überführen (SCHL., A. 363, 328). Gibt mit Silbernitrat eine blauschwarze, in Wasser mit blauer Farbe lösliche Substanz (VAUBEL, Ch. Z. 25, 739). Zum beiderseitigen Diazotieren des o-Tolidins versetzt man eine wäßr. Suspension von 1 Mol.-Gew. schwefelsaurem o-Tolidin mit überschüssiger Salzsäure und gibt eine wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit hinzu (OEHLER, D. R. P. 40905; *Frdl.* 1, 467) oder man löst o-Tolidin in überschüssiger verdünnter Salzsäure und gibt 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit hinzu (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 40954; *Frdl.* 1, 483). Löst man aber 1 Mol.-Gew. salzsaures o-Tolidin in Wasser, gibt 1 Mol.-Gew. Eisessig und dann bei 10—15° 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit hinzu, so setzt sich ein Niederschlag ab, der bei der Einw. von Salzsäure das salzsaure 4-Amino-3.3'-dimethyl-diphenyl-diazoniumchlorid-(4') liefert (BAYER & Co., D. R. P. 51576; *Frdl.* 2, 469; VAUBEL, SCHEUER, C. 1906 I, 936). Bei Behandlung

¹⁾ Basisierung von „Diphenylin“ in diesem Handbuch s. S. 211.

des o-Tolidins in alkoh. Lösung mit salpetriger Säure entstehen 4,4'-Diäthoxy-3,3'-dimethyldiphenyl (Bd. VI, S. 1010) und m,m-Ditolyl (Bd. V, S. 609) (G. SCHULTZ, B. 17, 468; vgl. G. SCHU., ROHDE, VICARI, B. 37, 1401; A. 352, 111). Behandelt man o-Tolidin in konz. Schwefelsäure bei ca. 0° mit 1 Mol.-Gew. Kaliumnitrat, so erhält man 6-Nitro-o-tolidin und 6,6'-Dinitro-o-tolidin (LÖWENHERZ, B. 25, 1032). Mit 2 Mol.-Gew. Kaliumnitrat entsteht ausschließlich 6,6'-Dinitro-o-tolidin (LÖ.; vgl. GERBER, Dissertation [Basel 1889], S. 28). Zur Einw. von Schwefel auf o-Tolidin bei 180–200° vgl. DAHL & Co., D. R. P. 38795; *Frdl.* 1, 503. Das saure Tolidinsulfat verwandelt sich beim Erhitzen auf 220° in ein Gemisch von o-Tolidin-monosulfonsäure (Syst. No. 1923) und o-Tolidin-disulfonsäure (Syst. No. 1924) (BAYER & Co., D. R. P. 44779; *Frdl.* 2, 405; GRIESS, DUISBURG, B. 22, 2473). Dieselben Sulfonsäuren entstehen auch beim Erhitzen von o-Tolidin mit konz. Schwefelsäure oder Schwefelsäuremonohydrat (GE., DV.). Beim Erhitzen von o-Tolidin mit rauchender Schwefelsäure auf Temperaturen unter 100° bildet sich das Sulfon $H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$ (Syst. No. 2641), auf 100–170° aber dessen (nicht näher beschriebene) Mono- und Disulfonsäure (B. & Co., D. R. P. 44784; *Frdl.* 2, 406; GE., DV.).

Beim Erhitzen von o-Tolidin mit Methylalkohol und Salzsäure im Druckrohr auf 180° bis 200° bildet sich N,N,N',N'-Tetramethyl-o-tolidin (MICHLER, SAMPAIO, B. 14, 2171). Mit Formaldehydlösung liefert o-Tolidin in konz. schwefelsaurer Lösung die Verbindung $C_{14}H_{18}ON_2$ (S. 258) (KINZLBERGER & Co., D. R. P. 96104; *Frdl.* 5, 77). Zur Einw. von Formaldehyd auf o-Tolidin vgl. ferner SCHIFF, B. 25, 1939; DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 66737; *Frdl.* 3, 27. Einw. von Formaldehyd auf Gemische von o-Tolidin mit salzsaurem Anilin, m- oder p-Phenylendiamin, o-Aminophenol s. D., H. & Co., D. R. P. 72431, 74386, 74642; *Frdl.* 3, 28, 29, 30. Über die Verwendung der Kondensationsprodukte aus o-Tolidin, Formaldehyd und Anilin bzw. o-Amino-phenol als Azokomponenten s. D., H. & Co., D. R. P. 80625, 80626; *Frdl.* 4, 977, 978. Bei längerem Kochen von o-Tolidin mit überschüssigem Eisessig entsteht N,N'-Diacetyl-o-tolidin (GERBER, B. 21, 746). Mit Essigsäureanhydrid erhält man je nach den Versuchsbedingungen N-Acetyl-o-tolidin (CAIN, Soc. 95, 717) oder N,N'-Diacetyl-o-tolidin (HOBBS, B. 21, 1065; CA.). Beim Erhitzen von o-Tolidin mit Acetamid im Druckrohr auf 170–190° entsteht N,N'-Diacetyl-o-tolidin (BIEHRINGER, BORSUM, B. 39, 3355). Beim Erhitzen von o-Tolidin mit Oxalsäure-diäthylester entsteht N,N'-Diäthoxalyl-o-tolidin (S. 259) (TAUSSIG, M. 25, 385; LE FÈVRE, Soc. 1929, 733). Durch Verschmelzen von o-Tolidin mit Harnstoff bei 125–130° (TAUSSIG, M. 25, 386) oder durch Einw. von Kaliumcyanat auf salzsaures o-Tolidin (LE FÈVRE, Soc. 1929, 733) erhält man o-Tolidin-N,N'-dicarbonsäure-diamid (S. 259) (LE FÈ.). Thiophosgen reagiert mit o-Tolidin in Gegenwart von Natronlauge unter Bildung von N,N'-Bis-thiocarbonyl-o-tolidin (S. 259) (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 593). Dieses entsteht auch durch Behandlung von o-Tolidin mit Schwefelkohlenstoff und Einw. von Schwefelsäure auf das Reaktionsprodukt (HOBBS, B. 21, 1066). Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff und Ammoniak auf o-Tolidin in alkoh. Lösung bildet sich das Ammoniumsalz der o-Tolidin-N,N'-bis-dithiocarbonsäure (S. 259) (LOSANTTSCH, B. 40, 2974).

o-Tolidin findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen wie Toluylenorange R (Schultz, Tab. No. 362), Benzopurpurin (Schultz, Tab. No. 363, 364, 365), Deltapurpurin (Schultz, Tab. No. 366, 367), Rosazurin (Schultz, Tab. No. 371, 372), Columbiaschwarz R (Schultz, Tab. No. 453). Zur Verwendung für die Herstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 370, 373–399, 450–452, 454, 481 und die betreffende Patentliteratur bei FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation [Berlin].

Jodometrische Bestimmung des o-Tolidins: ROESLER, GLASMANN, Ch. Z. 27, 986; vgl. VAUBEL, Z. f. Farben- u. Textilchemie 3, 115.

$C_{14}H_{18}N_2 + HCl$. Schuppen. Färbt sich gegen 210° und zersetzt sich, ohne zu schmelzen, oberhalb 300°; 1 Tl. löst sich bei 12° in 112,4 Tln. Wasser (SCHIFF, OSTROGOVICH, A. 278, 376, 378). — $C_{14}H_{18}N_2 + 2 HCl$. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, oberhalb 340°; 1 Tl. löst sich bei 12° in 17,34 Tln. Wasser (SCH., O.). — $C_{14}H_{18}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln oder Blättchen (BIEHRINGER, BORSUM, Ch. Z. 30, 721). 0,12 g lösen sich in 100 cm kaltem Wasser (VAN LOON, C. 1908 II, 1169); leichter löslich in Gegenwart von Salzsäure, spurensweise löslich in Alkohol; wird durch Wasser hydrolytisch gespalten (BR., Bo.). — $C_{14}H_{18}N_2 + 2 H_2SO_4$. Bräunliches Krystallpulver; sehr wenig löslich in Wasser; wird durch Wasser oder Alkohol hydrolytisch gespalten (BR., Bo.). — Oxalat $C_{14}H_{18}N_2 + C_2H_2O_4$. Blättchen (aus kochendem Wasser). F: 215° (Zers.) (TAUSSIG, M. 25, 383). — Pikrat $C_{14}H_{18}N_2 + 2 C_6H_3O_7N_3$. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 215°; wird beim Stehen mit verd. Alkohol nur partiell zerlegt unter Bildung einer hellroten Verbindung (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, J. pr. [2] 66, 166). — Salz der Benzolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 81) $C_{14}H_{18}N_2 + 2 C_6H_4OS_2$. Weißer Niederschlag (TROEGER, LINDE, Ar. 239, 144). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 113) $C_{14}H_{18}N_2 + 2 C_7H_7OS_2$. Rötliche Nadeln (T., L.). — Salz der α-Naphthalinthiosulfonsäure (Bd. XI, S. 171) $C_{14}H_{18}N_2 +$

$2C_{10}H_8O_8S_8$. Weißer flockiger Niederschlag (T., L.). — Salz der β -Naphthalin-thiosulfonsäure (Bd. XI, S. 190) $C_{14}H_{16}N_2 + 2C_{10}H_8O_8S_8$. Schleimiger Niederschlag (T., L.). — Salze der 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 186). $C_{14}H_{16}N_2 + C_{10}H_8O_8NS$. Goldglänzende Blätter; färbt sich bei 250° dunkel und zersetzt sich oberhalb 280°; 1 l Wasser löst bei 21° 0,31 und bei 100° 2,23 g Salz (ERDMANN, SÜVERN, A. 275, 301). — $C_{14}H_{16}N_2 + 2C_{10}H_8O_8NS$. Hellgelbe Blättchen; 1 l Wasser löst bei 20° 0,54 g und bei 100° 2,48 g Salz (E., St.).

Verbindung von o-Tolidin mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) $C_{20}H_{16}O_6N_8 = C_{14}H_{16}N_2 + C_6H_3O_6N_3$. Schwarze Nadeln. F: 178° (NOELTING, SOMMERHOFF, B. 39, 77).

Verbindung von o-Tolidin mit 2.4.6-Trinitro-1-äthyl-benzol (Bd. V, S. 360) $C_{22}H_{20}O_6N_8 = C_{14}H_{16}N_2 + C_8H_4O_6N_3$. Schwarzviolette Prismen (aus Alkohol). F: 85° (SCHULTZ, B. 43, 2836).

Verbindung von 1 Mol. o-Tolidin mit 1 Mol. 3.3'-Dimethyl-diphenochinon-(4.4')-diimoniumchlorid, meri-3.3'-Dimethyl-diphenochinon-(4.4')-diimoniumchlorid $C_{28}H_{28}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH_2 + ClH_2N : C_6H_3(CH_3)_2 : C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH_2 \cdot Cl$. B. Aus 15 g o-Tolidin in 500 ccm Alkohol mit 10%iger wäbr. Eisenchloridlösung (SCHLENK, A. 363, 328). — Undeutlich krystallinisch, blauschwarz (in durchfallendem Licht blauviolett). — Wird von Säuren und Basen leicht zersetzt.

Verbindung $C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_4O(NH_2)_2$. B. Durch Einw. von mehr als 1 Mol.-Gew. Formaldehydlösung auf 1 Mol.-Gew. o-Tolidin in konzentrierter schwefelsaurer Lösung (KINZLEBERGER & Co., D. R. P. 96104; *Frdl.* 5, 77). — Weiße Nadelchen. F: 216°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Benzol. — Die Salze lassen sich leicht tetrazotieren und geben leicht und glatt Baumwollfarbstoffe. — Hydrochlorid. In Wasser leicht löslich, in Salzsäure und in Alkohol so gut wie unlöslich. — Sulfat. Krystalle. Schwer löslich in Wasser und verdünnter Schwefelsäure.

N.N.N'.N'-Tetramethyl-o-tolidin $C_{18}H_{26}N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von Dimethyl-o-tolidin (Bd. XII, S. 785) mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure (MICHELE, SAMPAIO, B. 14, 2170). Beim Erhitzen von o-Tolidin mit konz. Salzsäure und Methylalkohol im Druckrohr auf 180–200° (M., S.). Entsteht auch beim Behandeln von 5-Brom-2-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 838) mit Braunstein und verd. Schwefelsäure, in der Kälte (M., S.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 80°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther und in heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem. — $C_{18}H_{26}N_2 + 2HCl$ (bei 110°). Nadeln. — $C_{18}H_{26}N_2 + 2HI$. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{18}H_{26}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber feinkrystallinischer Niederschlag.

N.N'-Dicuminal-o-tolidin $C_{24}H_{30}N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus Cuminol (Bd. VII, S. 318) und o-Tolidin (SCHIFF, VANNI, A. 258, 377). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 152°.

N.N'-Dicinamal-o-tolidin $C_{22}H_{28}N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N : CH : CH : CH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) und o-Tolidin (SCH., V., A. 258, 378). — Krystalle (aus Benzol). F: 213–214°.

N.N'-Disalicylal-o-tolidin $C_{26}H_{26}O_4N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. B. Aus Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) und o-Tolidin (SCH., V., A. 258, 377). — Nadeln (aus Benzol). F: 202°.

N.N'-Diformyl-o-tolidin $C_{18}H_{18}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CHO]_2$. Nadeln. F: 254° (HOBBS, B. 21, 1066).

N-Acetyl-o-tolidin $C_{19}H_{19}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus o-Tolidin in verd. Alkohol mittels Essigsäureanhydrid (CAIN, Soc. 95, 717; C., MAY, Soc. 97 [1910], 722). — Tafeln mit 1 Mol. Wasser (aus Wasser). F: 103° (C.). — CAROSCHE SÄURE gibt 4'-Nitroso-4-acetamino-3.3'-dimethyl-diphenyl (Bd. XII, S. 1329) (C.).

N.N'-Diacetyl-o-tolidin $C_{21}H_{21}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Bei 5–6-stdg. Kochen von 1 Tl. o-Tolidin mit 10 Tln. Eisessig (GERBER, B. 21, 746). Aus o-Tolidin und Essigsäureanhydrid (HOBBS, B. 21, 1065). — Nadelchen. F: 315° (korr.) (G. SCHULTZ, B. 17, 468), 314° (G.). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung; kaum löslich in Alkohol, Äther und Benzol, wenig in kaltem Eisessig, etwas leichter in heißem, leicht in Phenol (G.). — Gibt beim Erhitzen mit o-Tolidin im Druckrohr auf 240° eine bei 133–135° schmelzende Verbindung (BIEHRINGER, BORSUM, B. 39, 3355; vgl. CAIN, MAY, Soc. 97 [1910], 722).

N.N.N'.N'-Tetraacetyl-o-tolidin $C_{25}H_{25}O_4N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 10 g N.N'-Diacetyl-o-tolidin mit 50 g Essigsäureanhydrid auf 160° bis 170° (GERBER, B. 21, 747). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in anderen Lösungsmitteln. — Zerfällt beim Erwärmen mit konz. Salzsäure zunächst in Essigsäure und N.N'-Diacetyl-o-tolidin.

N-Benzoyl-o-tolidin $C_{21}H_{20}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus o-Tolidin und Benzoylchlorid in Toluollösung (Soc. St. Denis, D. R. P. 60332; *Frdl.* 3, 24). — F: 198–200°.

N,N'-Dibenzoyl-o-tolidin $C_{26}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Beim Kochen von o-Tolidin mit Benzoylchlorid (HOBBS, *B.* 21, 1065). — Nadeln (aus Eisessig). F: 259° (H.), 265° (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 35, 1974, 2537). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (H.), leicht löslich in Pyridin, Chinolin und Picolin (Br., Bu.).

N,N'-Diäthoxalyl-o-tolidin, [3,3'-Dimethyl-diphenylen-(4,4')]bis-oxamidsäure-äthylester $C_{22}H_{24}O_6N_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. LE FÈVRE, *Soc.* 1929, 733. — *B.* Durch Erhitzen von o-Tolidin mit Oxalsäure-diäthylester (TAUSSIG, *M.* 25, 384). — Flocken (aus Alkohol, Aceton oder Eisessig). F: 335°; wird von verd. Alkali nicht angegriffen, durch konz. Alkalien verseift; löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure und wird aus dieser Lösung durch Wasser wieder ausgefällt (T.).

o-Tolidin-N,N'-dicarbonsäure-diäthylester, [3,3'-Dimethyl-diphenylen-(4,4')]di-urethan $C_{20}H_{20}O_6N_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 187° (HOBBS, *B.* 21, 1066).

o-Tolidin-N,N'-dicarbonsäure-diamid, [3,3'-Dimethyl-diphenylen-(4,4')]di-harnstoff $C_{16}H_{16}O_4N_4 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2]_2$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. LE FÈVRE, *Soc.* 1929, 733. — *B.* Aus o-Tolidin und Harnstoff bei 125–130° (TAUSSIG, *M.* 25, 386). Aus salzsaurem o-Tolidin und Kaliumcyanat (LE F.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 370–373° (korr.); zum Teil unzersetzt sublimierbar; schwer löslich in siedendem Eisessig, unlöslich in den organischen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure, wird durch Wasser aus dieser Lösung gefällt (T.).

o-Tolidin-N,N'-bis-dithiocarbonsäure $C_{16}H_{16}N_2S_4 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CS_2H]_2$. *B.* Das Ammoniumsalz entsteht aus o-Tolidin in alkoh. Lösung mit Schwefelkohlenstoff und Ammoniak (LOSANITSCH, *B.* 40, 2974). — $(NH_4)_2C_{16}H_{16}N_2S_4$. Fast farblose Krystalle. F: 116° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther.

N,N'-Bis-thiocarbonyl-o-tolidin, [3,3'-Dimethyl-diphenylen-(4,4')]di-isothiocyanat, [3,3'-Dimethyl-diphenylen-(4,4')]di-senföl $C_{16}H_{12}N_2S_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot N : CS]_2$. *B.* Man läßt auf o-Tolidin Schwefelkohlenstoff einwirken und behandelt das Reaktionsprodukt mit Schwefelsäure (HOBBS, *B.* 21, 1066). Aus o-Tolidin und Thiophosgen (Bd. III, S. 134) bei Gegenwart von Natronlauge (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 593). — Durchsichtige Tafeln (aus Benzol). F: 157° (H.).

N,N'-Bis-[4-methoxy-thiobenzoyl]-o-tolidin, N,N'-Bis-thioanisoyl-o-tolidin $C_{30}H_{26}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus N,N'-Bis-thiocarbonyl-o-tolidin (s. o.), Anisol und $AlCl_3$ (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 593). — Gelbe Nadelchen (aus Nitrobenzol). F: 250–252°.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-thiobenzoyl]-o-tolidin $C_{32}H_{28}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. *B.* Aus N,N'-Bis-thiocarbonyl-o-tolidin, Phenetol und $AlCl_3$ (G., *J. pr.* [2] 59, 594). — Gelbe Nadelchen (aus Nitrobenzol). F: 235–236°.

N,N'-Dithionyl-o-tolidin $C_{14}H_{12}O_2N_2S_2 = [-C_6H_4(CH_3) \cdot N : SO]_2$. *B.* Bei 8-stdg. Kochen von 10 g o-Tolidin mit 100 g Benzol und 4 g Thionylchlorid (MICHAELIS, *A.* 274, 264). — Rotviolette Nadeln. F: 90°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Petroläther.

2,2'-Dichlor-3,3'-dimethyl-benzidin, 2,2'-Dichlor-o-tolidin $C_{14}H_{14}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduzieren von 6-Chlor-2-nitro-toluol (Bd. V, S. 327) mit Zinkstaub und Natronlauge in Gegenwart von etwas Alkohol und Behandeln der entstandenen Hydrazoverbindung mit Salzsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 82140; *Frdl.* 4, 74; P. COHN, *M.* 22, 490). — Krystalle (aus Benzol). F: 202° (A.-G. f. A., D. R. P. 82140). Erweicht bei 192°, schmilzt bei 197° (P. C.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther (A.-G. f. A., D. R. P. 82140). Das Sulfat gibt mit Chlorkalk und Bromwasser gelbbraunen, mit Kaliumdichromat schmutziggroßen Niederschlag, mit $FeCl_3$ rotviolette Färbung (P. C.). Verwendung für Azofarbstoffe: A.-G. f. A., D. R. P. 81915; *Frdl.* 4, 712. — Sulfat. Weiße, sich schwach bräunende Krystalle. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P. C.).

5,5'-Dichlor-3,3'-dimethyl-benzidin, 5,5'-Dichlor-o-tolidin $C_{14}H_{14}N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Durch Chlorierung von N,N'-Diacetyl-o-tolidin (S. 258) und Verseifung des Reaktionsprodukts (LEVINESTEIN Chem. Works, D. R. P. 97101; *C.* 1898 II, 522). Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von salzsaurem o-Tolidin in konzentrierter Salzsäure (SOHLENK, *A.* 363, 336). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 160–161°; wird an der Luft schwach blau; ziemlich leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln,

sehr wenig löslich in Wasser; löslich in verd. Säuren (SCHL., A. 363, 337). — Liefert mit Ferri-chlorid meri-5.5'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenochinon-(4.4')-diimoniumchlorid (s. u.) (SCHL., A. 363, 325). — $C_{14}H_{14}N_2Cl_2 + 2 H_2SO_4$. Nadeln (SCHL., A. 363, 337).

Verbindung mit Chloranil (Bd. VII, S. 636) $C_{20}H_{14}O_2N_2Cl_4 = C_{14}H_{14}N_2Cl_2 + C_6O_2Cl_4$. B. Aus Chloranil und 5.5'-Dichlor-o-tolidin in heißem Toluol (SCHLENK, A. 368, 284). — Schwarze Nadeln. — Hydrochlorid. In heißem Wasser leicht löslich (LEV. Ch. W.).

Verbindung von 1 Mol. 5.5'-Dichlor-o-tolidin mit 1 Mol. 5.5'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenochinon-(4.4')-diimoniumchlorid, meri-5.5'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenochinon-(4.4')-diimoniumchlorid $C_{20}H_{14}N_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot NH_2 + ClH_2N \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot NH_2Cl$. B. Man löst 5 g salzsaures 5.5'-Dichlor-o-tolidin in 200 ccm 96%igem Alkohol und filtriert in ca. 300 ccm 10%iger Ferrichloridlösung (SCHL., A. 363, 325). — Blaue Nadelchen. Enthält lufttrocken $3H_2O$, nach dem Trocknen im Vakuum $2H_2O$. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol mit blaugrüner Farbe; bei Zusatz von viel Alkohol wird die Farbe gelb. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe; beim Verdünnen fällt ein blaues Sulfat aus. Alkalien zersetzen die Verbindung.

N.N'-Diacetyl-5.5'-dichlor-o-tolidin $C_{16}H_{10}O_2N_2Cl_2 = [-C_6H_3Cl(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Durch Chlorierung von N.N'-Diacetyl-o-tolidin (LEVINSTEIN Chem. Works, D. R. P. 97101; C. 1898 II, 522). — Krystallinisches Pulver. F: ca. 290°.

5.5'-Dibrom-3.3'-dimethyl-benzidin, 5.5'-Dibrom-o-tolidin $C_{14}H_{14}N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot NH_2$. B. Durch Bromieren von o-Tolidin in saurer Lösung (MOHR, Soc. 91, 1310). Bei der Einw. von Brom auf eine Suspension von salzsaurem o-Tolidin in konz. Salzsäure (SCHLENK, A. 363, 337). — Nadeln (aus Toluol). F: 195° (M.), 197—197,5° (SCHL.). Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol, sehr wenig in Wasser (SCHL.). — Über ein durch einseitige Diazotierung erhaltenes Produkt der Zusammensetzung $C_{14}H_{11}N_3Br_2$ vgl.: VAUBEL, SCHEUER, C. 1906 I, 936. — Hydrochlorid. Wird durch Wasser dissoziiert (SCHL.).

Verbindung mit Chloranil (Bd. VII, S. 636) $C_{20}H_{14}O_2N_2Cl_4Br_2 = C_{14}H_{14}N_2Br_2 + C_6O_2Cl_4$. B. Aus Chloranil und 5.5'-Dibrom-o-tolidin in heißem Toluol (SCHL., A. 368, 283). Blauschwarze oder grünschwarze Nadeln. F: 225—228°. Löslich in warmem Benzol mit dunkelgrüner Farbe. Bei Erwärmung der benzolischen Lösung tritt vollkommene Dissoziation und Entfärbung ein, während beim Erkalten ohne vorherige Färbung der Lösung wieder die dunklen Krystalle der additionellen Verbindung abgeschieden werden. — Verbindung mit Bromanil (Bd. VII, S. 642) $C_{20}H_{14}O_2N_2Br_4 = C_{14}H_{14}N_2Br_2 + C_6O_2Br_4$. B. Aus Bromanil und 5.5'-Dibrom-o-tolidin (SCHL., A. 368, 283). Blauschwarze oder grünschwarze Nadeln. F: gegen 190°. Löslich in warmem Benzol mit dunkelgrüner Farbe. Bei Erwärmung der benzolischen Lösung tritt vollkommene Dissoziation und Entfärbung ein, während beim Erkalten ohne vorherige Färbung der Lösung wieder die dunklen Krystalle der additionellen Verbindung abgeschieden werden.

6-Nitro-3.3'-dimethyl-benzidin, 6-Nitro-o-tolidin $C_{14}H_{14}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot NH_2$. B. Neben 6.6'-Dinitro-o-tolidin beim Eintragen von 20,2 g Kaliumnitrat in die Lösung von 42,4 g o-Tolidin in 636 g konz. Schwefelsäure bei 0° (LÖWENHERZ, B. 25, 1032). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 156°; unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Äther, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Benzol, leicht in Eisessig (L.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 81036; *Frdl.* 4, 709. Verwendung zur Herstellung von Azofarben auf der Faser: Höchster Farb., D. R. P. 82456; *Frdl.* 4, 688.

N.N'-Dibenzalderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von 6-Nitro-o-tolidin, gelöst in Alkohol, mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd (LÖWENHERZ, B. 25, 1034). — Musivgoldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 147°. Fast unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in kaltem Benzol.

N.N'-Diacetylderivat $C_{18}H_{16}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 10-stdg. Kochen von 3 g 6-Nitro-o-tolidin mit 40 g Eisessig (L., B. 25, 1033). — Nadeln. F: 290°. Sehr schwer löslich in Äther und Benzol.

5.5'-Dinitro-3.3'-dimethyl-benzidin, 5.5'-Dinitro-o-tolidin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot NH_2$. B. Aus N.N'-Diacetyl-5.5'-dinitro-o-tolidin (s. u.) mit mäßig verdünnter Schwefelsäure (GEBBER, B. 21, 749). — Granatrote flache Nadeln (aus Alkohol). F: 266—267°. Kaum löslich in Wasser, wenig in Alkohol und Eisessig.

N.N'-Diacetylderivat $C_{18}H_{16}O_4N_4 = [-C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Durch allmähliches Eintragen von 10 g N.N'-Diacetyl-o-tolidin in 100 g Salpetersäure (D: 1,52) (GEBBER, B. 21, 749). — Kryställchen (aus Phenol). Zersetzt sich bei 320°, ohne zu schmelzen. Löslich in Phenol, Anilin und Nitrobenzol. Äußerst schwer löslich in anderen Lösungsmitteln.

6,6'-Dinitro-3,3'-dimethyl-benzidin, **6,6'-Dinitro-o-tolidin** $C_6H_3(NO_2)_2 \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH_2$. *B.* Man löst 63,6 g o-Tolidin in 1275 g konz. Schwefelsäure und fügt bei 0° ein Gemisch von 38 g Salpetersäure (D: 1,52) und 120 g konz. Schwefelsäure hinzu; zur Reinigung führt man die Rohbase in das Diacetylderivat über (GEBBER, Dissertation [Basel 1889], S. 28; vgl. LÖWENHEERZ, *B.* 25, 1033). — Orangerote Spieße (aus Cumol). F: 215–217° (G.). Fast unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Benzol, sehr leicht in Alkohol und Eisessig (G.). — Liefert beim Erwärmen mit Isoamylnitrit und Schwefelsäure 6,6'-Dinitro-3,3'-dimethyl-diphenyl (Bd. V, S. 610) (G.; TAUBER, *L.*, *B.* 24, 2597). — Das Hydrochlorid wird durch viel Wasser dissoziiert (G.). — Sulfat. Schwer löslich in Wasser (G.).

N,N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{19}O_6N_4 = [-C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_n$. B. Durch Kochen von 6.6'-Dinitro-o-tolidin mit Essigsäureanhydrid (GEBBER, Dissertation [Basel 1889], S. 35). — Gekreuzte weiße Krystalle. F: 275° (Zers.). Schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig.

14. **2,2'-Diamino-4,4'-dimethyl-diphenyl** $C_{12}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2,2'-Dinitro-4,4'-dimethyl-diphenyl (Bd. V, S. 610) mit Zinn und Salzsäure (v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 3332). — Stäbchen und Nadeln (aus Alkohol). F: 120°; leicht löslich in organischen Mitteln außer Ligroin, sehr wenig in Wasser; die Salze mit Mineralsäuren sind leicht löslich (v. N.). — Die Tetrazoverbindung liefert bei der Behandlung mit Kaliumjodid die Verbindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \text{I} \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (Syst. No. 4720) und etwas nicht rein isoliertes 2,2'-Dijod-4,4'-dimethyl-diphenyl (?) (MASCARELLI, R. A. L. [5] 18 II, 193).

N,N'-Diformylderivat $C_{16}H_{16}O_2N_2 = [-C_6H_5(CH_2) \cdot NH \cdot CHO]_2$. Nadeln. F: 185° bis 187°; sehr wenig löslich in Äther, löslich in Alkohol (v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 3333).

N,N'-Diacetylderivat $C_{18}H_{20}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus 2,2'-Diamino-4,4'-dimethyl-diphenyl und Essigsäureanhydrid (v. N., B. 84, 3333). — Derbe Kristalle oder Nadeln (aus Alkohol). F: 189°. In Wasser sehr wenig löslich, in organischen Solvenzien in der Hitze leicht löslich.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{28}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 2,2'-Diamino-4,4'-dimethyl-diphenyl, Benzoylchlorid und Natronlauge (v. N., B. 34, 3333). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170°.

15. *Derivate von Diaminodimethyldiphenylen* $C_{14}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$ mit unbekannter Stellung der Gruppen.

x,x'-Bis-dimethylamino-x,x'-dimethyl-diphenyl vom Schmelzpunkt 57°
 $C_{18}H_{22}N_2 = [C_6H_5(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von Dimethyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) mit konz. Schwefelsäure auf 180—210° (MICHLER, PATTINSON, B. 14, 2167). — Nadeln (aus Alkohol). F: 57°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{18}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4$.

x,x'-Bis -dimethylamino -x,x'-dimethyl -diphenyl vom Schmelzpunkt 190°
 $C_{18}H_{24}N_2 = [-(C_6H_5)_2CH_2 \cdot N(CH_3)_2]_n$. B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) mit 3—4 Tln. konz. Schwefelsäure auf 180—210° (MICHLEB, SAMPAIO, B. 14, 2169). — Nadeln (aus Alkohol). F: 190°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ligroin und Äther. Die freie Base gibt mit Eisenchlorid eine grüne und mit Kaliumchromat eine gelbe Färbung.

4. Diamine $C_{15}H_{18}N_2$.

1. *α,γ -Bis-[2-amino-phenyl]-propan* $C_{15}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot [CH_2]_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

α,γ -Bis-[2-dimethylamino-phenyl]-propan $C_{19}H_{23}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot [CH_2]_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. Eine Verbindung, der früher diese Konstitution zugeschrieben wurde, ist als 4,4'-Bisdimethylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan erkannt und als solches auf S. 263 aufgeführt.

2. ***α,α -Bis-[4-amino-phenyl]-propan*** $C_{15}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot NH_2]_2$.

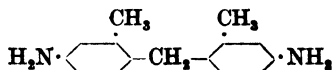
B. Durch mehrstündiges Kochen von *a,a*-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]- α -propylen (S. 268) mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (FREUND, MAYER, B. 39, 1119; vgl. BUSIGNIES, C. r. 149, 350). — Nadeln (aus Alkohol). F: 50–51° (F., M.), 50° (B.).

3. β,β -Bis-[4-amino-phenyl]-propan $C_{13}H_{18}N_2 = (CH_3)_2C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

β,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan $C_{19}H_{26}N_2 = (CH_3)_2C(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Aceton mit 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) und 1 Mol.-Gew. Zinkchlorid auf 150° (DOEBNER, B. 12, 813; vgl. auch Soc. St. Denis, D. R. P. 32008; *Frdl.* 1, 69). Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung von Dimethylanilin aus salzsaurem Anilin und acetonhaltigem (vgl. D., B. 12, 814) Methylalkohol bei $280-300^\circ$ (A. W. HOFMANN, MARTIUS, B. 4, 743; 6, 345). — Nadeln (aus wäbr. Alkohol). F: 83° ; nicht flüchtig mit Wasserdampf; unlöslich in siedendem Wasser; schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem, in Äther und Schwefelkohlenstoff; gibt mit Jod eine smaragdgrüne Färbung (A. W. H., M.). Die meisten Salze sind äußerst löslich und schwer kristallisierbar (A. W. H., M.). — Salze: A. W. H., M. $C_{19}H_{26}N_2 + 2HCl$. Sehr löslich in Alkohol. — $C_{19}H_{26}N_2 + 2HBr$. Blättchen. — $C_{19}H_{26}N_2 + 2HI$. Blätter. In Wasser und in Alkohol weniger löslich als das Hydrobromid. — $2C_{19}H_{26}N_2 + 4HCl + 3HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). — $C_{19}H_{26}N_2 + 2HCl + PtCl_4$.

β,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan-mono-hydroxymethylat $C_{20}H_{28}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht, wenn man β,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan mit Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° erhitzt und das hierbei entstehende (nicht näher untersuchte) β,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan-bis-jodmethylat mit Wasser kocht (A. W. HOFMANN, MARTIUS, B. 6, 349). Man erhält die freie Base durch Zerlegen des Jodids in wäbr. Lösung mit Silberoxyd und Eindampfen der alkal. Lösung. — Sirup. Zieht an der Luft Kohlensäure an und zerfällt bei der Destillation in β,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan und Methylalkohol. — Chlorid. $C_{20}H_{28}N_2 \cdot Cl + HCl$. Krystallinisch. Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid $C_{20}H_{28}N_2 \cdot I$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, etwas leichter in Alkohol. Wird von Kalilauge nicht angegriffen. — Chloroplatinat $C_{20}H_{28}N_2 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$.

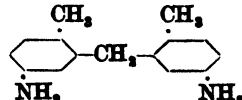
β,β -Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-propan $C_{23}H_{34}N_2 = (CH_3)_2C(C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2)_2$. B. Bei 12-stdg. Erhitzen von 10 Tln. Aceton mit 50 Tln. Diäthylanilin (Bd. XII, S. 164) und 30 Tln. $ZnCl_2$ auf 170° (DOEBNER, PETSCHOW, A. 242, 334). — Nadeln (aus Alkohol). F: 76° . Destilliert fast unzersezt. Schwer löslich in kaltem Alkohol. Verhält sich ganz wie β,β -Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan (s. o.). — $C_{23}H_{34}N_2 + 2HI$. Strohgelbe Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und in heißem Wasser.

4. 4,4'-Diamino-2,2'-dimethyldiphenylmethan $C_{15}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.

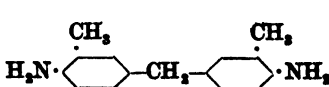
4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-dimethyldiphenylmethan $C_{17}H_{22}N_2 = CH_3[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) und Formaldehyd in salzsaurer Lösung (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 112). — Blättchen. F: 82° . — Löst sich mit Bleidioxid oder elektrolytisch zu 4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-benzhydrol (Syst. No. 1859) oxydieren.

Verbindung $C_{15}H_{20}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CH_2(SO_3H)$. B. Beim Stehen von m-Toluidin in wäbriger schwefliger Säure mit wäbr. Formaldehydlösung (GEIGY & Co., D. R. P. 148760; C. 1904 I, 554). — F: $178-180^\circ$.

5. 5,5'-Diamino-2,2'-dimethyldiphenylmethan $C_{15}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5,5'-Dinitro-2,2'-dimethyldiphenylmethan (Bd. V, S. 615) mit Zinn und Salzsäure (WEIL, B. 27, 3315). — F: $98-100^\circ$.



5,5'-Bis-acetamino-2,2'-dimethyldiphenylmethan $C_{19}H_{22}O_2N_2 = CH_3[C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus 5,5'-Diamino-2,2'-dimethyldiphenylmethan und Essigsäureanhydrid (WEIL, B. 27, 3315). — F: 270° .

6. 4,4'-Diamino-3,3'-dimethyldiphenylmethan $C_{15}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Methylendi-

o-toluidin (Bd. XII, S. 788) mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. salzsaurem o-Toluidin auf 100° (ESERHARDT, WELTER, B. 27, 1811). Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Methylendi-o-toluidin bei 0° (E., W.). Aus [4-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185) und o-Toluidin durch Erwärmen mit wäbr. Salzsäure (Höchstes Farb., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Beim Erhitzen von Anhydroformaldehydanilin (Syst. No. 3796) mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin auf 100° (H. F., D. R. P. 55565; *Frdl.* 2, 55; 3, 68). — Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 149° (H. F., D. R. P. 55565), 155° (VONGERICHTEN, BOOK, Z. f. Farben- u. Textilchemie 2, 250). — Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin und salzsaurem

Anilin 4,4'-Diamino-3-methyl-diphenylmethan (S. 254) (V., B., *Z. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 250; *C.* 1903 II, 441). Liefert beim Erhitzen mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin in Gegenwart von Oxydationsmitteln das salzsaure Farbsalz des 4,4'-4''-Triamino-3,3'-trimethyl-triphenylcarbinols (Neufuchsin, Syst. No. 1867) (E., W., *B.* 27, 1814; H. F., D. R. P. 59775; *Frdd.* 3, 113; vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 513).

4,4'-Bis-methylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{21}N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3]_2$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in das Gemisch von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd und 2 Mol.-Gew. Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784) (GNEHM, BLUMER, A. 304, 114; Badische Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 67478; *Frdd.* 3, 90; vgl. v. BRAUN, *B.* 41, 2153). Durch Umlagerung von Methylen-bis-[methyl-o-toluidin] (Bd. XII, S. 788) beim 12-stdg. Erwärmen mit Säuren (v. Br., *B.* 41, 2153). Als Nebenprodukt bei der Verseifung von N-Methyl-N-cyan-o-toluidin (Bd. XII, S. 814), neben Methyl-o-toluidin (v. Br., *B.* 41, 2152). — Krystallblättchen (aus verd. Alkohol). F: 87° (Gx., Bl.). Kp₁₀: 255° (v. Br.). — Durch Erhitzen mit Schwefel, Kochsalz und Salmiak in einem Strom trocknen Ammoniaks auf 175° entsteht ein Auramin (Syst. No. 1873) (B. A. S. F.; GNEHM, WRIGHT, *B.* 35, 913; vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 494).

4,4'-Bis-dimethylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{25}N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 18-stdg. Erhitzen von 9 g Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) mit 2 g Polyoxymethylen und 6 g 1/4%iger wäBr. ZnCl₂-Lösung auf 170–180° (ALEXANDER, *B.* 25, 2408; vgl. v. BRAUN, HEIDER, *B.* 49 [1916], 2609). — Öl. Kp₁₀: 227–229°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und den anderen üblichen Lösungsmitteln; nicht flüchtig mit Wasserdampf (A.). — $C_{19}H_{25}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Schmilzt oberhalb 200° unter Zersetzung (A.).

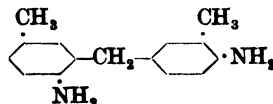
4-Amino-4'-äthylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{21}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus [4-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185) und Äthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) (Höcherster Farbw., D. R. P. 107718; *C.* 1900 I, 1110). — Dickflüssiges Öl. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.

4,4'-Bis-äthylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{25}N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_2H_5]_2$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 30 g Äthyl-o-toluidin mit 10 g 40%iger Formaldehydlösung und überschüssiger konzentrierter Salzsäure auf 90–110° (FRIEDLÄNDER, DINESMANN, *M.* 19, 632). — Tafeln. F: 92–93° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 68004; *Frdd.* 3, 91), 96° (F., D.). Kp₁₀: ca. 300° (F., D.). Leicht löslich in Benzol und Aceton (F., D.), leicht löslich in heißem Alkohol (B. A. S. F.), schwer in kaltem Alkohol und Äther (F., D.). Die alkoh. Lösung wird von Jodwasser schwach grün, von Brom anfangs violett, dann grünlich gefärbt (F., D.). — Platinsalz. Rote Kryställchen. F: 220° (Zers.) (F., D.).

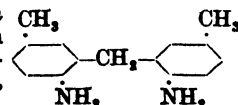
4,4'-Bis-diäthylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{23}H_{31}N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3) \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim mehrstündigen Erhitzen von 4,4'-Bis-äthylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (s. o.) mit 2 Mol.-Gew. Äthyljodid und Ätzkali am Rückflußkühler (F., D., *M.* 19, 633). — Schwach gelb gefärbtes Öl. Kp₁₀: ca. 235–245°.

Verbindung $C_{16}H_{20}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CH_2(SO_3H)$. B. Aus o-Toluidin, schwefliger Säure und Formaldehyd in wäBr. Lösung (GEIGY & Co., D. R. P. 148760; *C.* 1904 I, 554). — F: 172°.

7. 4,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{21}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185) und salzsaurem o-Toluidin (Höcherster Farbw., D. R. P. 107718; *C.* 1900 I, 1110). — F: 89°.



8. 6,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{21}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 12-stdg. Erhitzen von Methylen-di-p-toluidin (Bd. XII, S. 908) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf dem Wasserbad (EBERHARDT, WELTER, *B.* 27, 1812). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 92°.



6,6'-Bis-methylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{21}N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3]_2$. B. Aus Methyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) und Formaldehyd in saurer Lösung (v. BRAUN, *B.* 41, 2154). — Zäh, gummiartig. Kp₁₀: 227–228°. Löslich in Säuren.

Verbindung $C_{16}H_{20}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CH_2(SO_3H)$. B. Aus p-Toluidin, schwefliger Säure und Formaldehydlösung in wäBr. Lösung (GEIGY & Co., D. R. P. 148760; *C.* 1904 I, 554). — F: 159–160°.

6,6'-Bis-methylnitrosamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{20}O_2N_4 = CH_3[C_6H_4(CH_3) \cdot N(NO) \cdot CH_3]_2$. B. Aus 6,6'-Bis-methylamino-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (s. o.) durch Nitrosierung (v. BRAUN, *B.* 41, 2154). — Hellgelbes Krystallpulver (aus Äther). F: 123°.

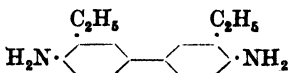
5. Diamine $C_{16}H_{20}N_2$.

1. *α,δ -Diamino- α,δ -diphenyl-butan, α,α' -Diphenyl-tetramethyldiamin*
 $C_{16}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$.

a) Feste Form. B. Durch Kochen des Diphenacyldioxims (Bd. VII, S. 774) mit Natrium in Amylalkohol, neben der stereoisomeren öligen Form und einer mit Wasserdampf flüchtigen Base $C_{16}H_{20}N_2$ (?) (WESENBERG, Dissertation [Leipzig 1898], S. 30). — Strahlige Masse: F: 46° bis 47° . — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl$. Krystalle. F: ca. 315° . In Alkohol schwerer löslich als das stereoisomere Salz; 100 Tle. der gesättigten alkoholischen Lösung enthalten bei 18° 1,16 Tle. Salz. — $C_{16}H_{20}N_2 + CO_2$. Schmilzt, schnell erhitzt, bei $80-82^\circ$. — Saures Salz der Traubensäure $C_{16}H_{20}N_2 + 2C_4H_6O_6$. Krystallpulver. F: 225° (Zers.). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln.

b) Ölige Form. B. s. bei der festen Form. — Salze: W., Dissertation [Leipzig 1898], S. 37. $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl$. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol durch Äther). F: ca. 300° . Leichter löslich in Alkohol als das stereoisomere Salz; 100 Tle. der gesättigten alkoholischen Lösung enthalten bei 18° 8,59 Tle. Salz. — Das Carbonat schmilzt bei $72-74^\circ$. — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle (aus Wasser).

2. *4,4'-Diamino-3,3'-diäthyl-diphenyl, 3,3'-Diäthyl-benzidin* $C_{16}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim

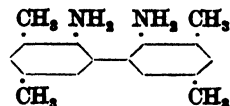


Erwärmen einer alkoh. Lösung von 2,2'-Diäthyl-azobenzol (Syst. No. 2098) mit stark saurer Zinnchloridlösung; die gelbgewordene Lösung wird durch Destillation vom Alkohol und durch Schwefelwasserstoff vom Zinn befreit; man übersättigt dann mit Natronlauge und entfernt das gleichzeitig entstandene 2-Amino-1-äthyl-benzol (Bd. XII, S. 1089) durch Destillation mit Wasser; der Rückstand wird mit Äther ausgeschüttelt und die in den Äther übergegangene Base an verd. Schwefelsäure gebunden (G. SCHULTZ, B. 17, 473). Aus 2-Nitro-1-äthyl-benzol (Bd. V, S. 358) durch Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge und Einfließenlassen der erhaltenen Lösung in verd. Salzsäure (G. SCH., FLACHSLÄNDER, J. pr. [2] 66, 163). — Die Base wurde nur als braune schmierige Masse erhalten. — Liefert mit salpetriger Säure und Alkohol 4,4'-Diäthoxy-3,3'-diäthyl-diphenyl (Bd. VI, S. 1015) neben anderen Produkten (G., SCH.). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol (G. SCH., F.). — $C_{16}H_{20}N_2 + H_2SO_4$ (bei 130°). Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in kaltem Alkohol (G. SCH.). — Monopikrat $C_{16}H_{20}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Nadelchen. Zersetzt sich bei $225-230^\circ$; sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (G., SCH., F.). — Dipikrat $C_{16}H_{20}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Blättchen (aus pikrinsäurehaltigem Alkohol). Zersetzt sich gegen 225° ; leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol; geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol in das Monopikrat über (G. SCH., F.).

N,N'-Dibenzalderivat $C_{20}H_{24}N_2 = [-C_6H_4(C_2H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 3,3'-Diäthyl-benzidin und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, J. pr. [2] 66, 164). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: $124-125^\circ$. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

N,N'-Diacetylderivat $C_{20}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_4(C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Erwärmen von trockenem 3,3'-Diäthyl-benzidin mit Essigsäureanhydrid (G. SCH., B. 17, 474). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt bei 307° unter fast gleichzeitiger Sublimation. Schwer löslich selbst in heißem Alkohol, leichter in Eisessig.

3. *2,2'-Diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-diphenyl* $C_{16}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei allmählichem Eintragen

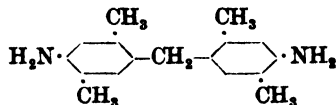


von 27 g Chlorjod in 10 g asym. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111), gelöst in 8 g konz. Salzsäure und 70 g Wasser, bei $20-25^\circ$ (KERSCHBAUM, B. 26, 2801). — Tafeln (aus Alkohol). F: 180° . Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt. — Diazotiert man 2,2'-Diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-diphenyl, setzt die Bisdiazoniumsalzlösung zu einer mit Eis gekühlten überschüssigen Kaliumsulfidlösung und erwärmt nach dem Aufhören der Gasentwicklung auf dem Wasserbad, so entsteht 1,3,6,8-Tetramethyl-carbazol (Syst. No. 3087). — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HNO_2$. Prismen. — $C_{16}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelb, krystallinisch. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

N,N'-Diacetylderivat $C_{20}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 2,2'-Diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-diphenyl mit Essigsäureanhydrid (K., B. 26, 2802). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 210° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

6. Diamine $C_{17}H_{22}N_2$.

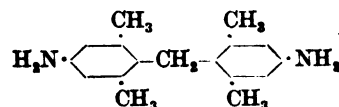
1. **4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan** $C_{17}H_{22}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus salzsaurem p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) und Formaldehyd in wäBr. Lösung bei 70–100° (Höchstes Farbw., D. R. P. 87615; *Fröll.* 4, 65). Aus p-Xylidin und Methylenchlorid im geschlossenen Rohr bei 160–170° (SENIER, COMPTON, *Soc.* 91, 1931). Aus Methylen-di-p-xylidin (Bd. XII, S. 1137) beim Erwärmen mit p-Xylidin und salzsaurem p-Xylidin auf dem Wasserbad (AUWERS, *B.* 37, 1472; *A.* 356, 131). — Nadeln (aus Petroläther). Schmilzt bei 140–141° (H. F., D. R. P. 87615), 138–139° (Av.), 138° (nach Erweichen bei 135°) (S., C.). Leicht löslich in Chloroform (S., C.), in Eisessig und Alkohol (Av.; S., C.). Verwendung zur Darstellung eines zur Bereitung von Farblacken geeigneten Diazofarbstoffes: H. F., D. R. P. 169086; *C.* 1906 I, 1721. — $C_{17}H_{22}N_2 + 2 HCl + PtCl_4 + H_2O$. Gelb, krystallinisch (S., C.).



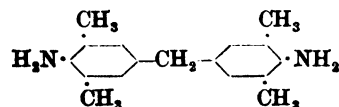
Verbindung $C_{17}H_{22}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CH_2(SO_3H)$. *B.* Man versetzt eine 80° warme Lösung von p-Xylidin in verd. Salzsäure mit Disulfit und gleich darauf mit Formaldehyd (GEIGY & Co., D. R. P. 148760; *C.* 1904 I, 554). — F: 170°.

4.4'-Bis-acetamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{24}O_2N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus 4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan und kochendem Essigsäureanhydrid (AUWERS, *A.* 356, 131 Anm.). — Hochschmelzende weiße Substanz. — Liefert mit Brom in Eisessig ein bei 212–218° schmelzendes Produkt der Zusammensetzung $C_{22}H_{26}O_4N_2Br_2$ (?).

2. **4.4'-Diamino-2.6.2'.6'-tetramethyl-diphenylmethan** $C_{17}H_{22}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man schüttelt symm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1131) mit 40%igem Formaldehyd und Wasser und erhitzt das entstandene, nicht näher beschriebene Methylen-di-symm.-m-xylidin mit symm. m-Xylidin und salzsaurem symm. m-Xylidin auf dem Wasserbad (AUWERS, RIETZ, *A.* 356, 156). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 205–208°. Schwer löslich in Äther, Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol und Benzol, leicht in heißem Eisessig.



3. **4.4'-Diamino-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan** $C_{17}H_{22}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Entsteht in Form seines salzsauren Salzes beim Erwärmen von vic.-m-Xylidin (Bd. XII, S. 1107) mit der berechneten Menge Formaldehyd und dem gleichen Gewicht konz. Salzsäure (mit 3 Tln. Wasser verdünnt) (FRIEDLÄNDER, BRAND, *M.* 19, 640). — Nadeln, die sich an der Luft violettrot färben. F: 126°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, sehr wenig in Wasser und Ligroin. Bleiäoxyd färbt die essigsäure Lösung violett.



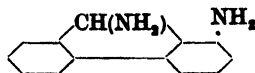
N,N'-Diacetylderivat $C_{19}H_{24}O_2N_2 = CH_3[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Diamino-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (Fr., Br., *M.* 19, 640). — Blättchen (aus Eisessig). F: über 280°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Xylol. Am Licht sich rötend.

7. **α,α-Bis-[4-amino-phenyl]-heptan** $C_{19}H_{26}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. *B.* Beim Behandeln von α,α-Bis-[4-nitro-phenyl]-heptan (Bd. V, S. 623) in Alkohol mit Zinn und Salzsäure (AUWER, *Bl.* [2] 47, 49). — Flüssig. — Nitrat. Tafeln.

α,α-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-heptan $C_{21}H_{30}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. *B.* Bei 1–2-stdg. Erwärmen von 100 g Onanthol (Bd. I, S. 695) mit 240 g Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) und 240 g $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade; man gießt das Produkt in Wasser, behandelt das ausgeschiedene Öl mit verdünnter Salzsäure und fällt die saure Lösung durch Natronlauge; von der freien Base destilliert man das Dimethylanilin ab und fraktioniert den Rückstand unter einem Druck von 15 mm; den hierbei zwischen 270° und 280° übergehenden Anteil bringt man in der Kälte zum Krystallisieren, preßt die ausgeschiedenen Krystalle ab und krystallisiert wiederholt aus Alkohol um (AUWER, *Bl.* [2] 47, 43). Entsteht auch aus α,α-Bis-[4-amino-phenyl]-heptan, Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr bei 100° (Av.). — Nadeln. F: 59,5°. Kp_{15} : 275°. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol. — $C_{21}H_{30}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Wenig löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther.

7. Diamine $C_nH_{2n-14}N_2$.1. Diamine $C_{13}H_{12}N_2$.

1. **1,9-Diamino-fluoren** $C_{13}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei allmählichem Eintragen von 80 g Zinkstaub in eine am Rückflußkühler siedende Lösung von 15 g 1,8-Dinitrofluorenon-oxim (Bd. VII, S. 470) in 400 ccm Eisessig + 40 ccm Wasser (J. SCHMIDT, STÜTZEL, A. 370, 36). — Kryställchen (aus Äther), die sich an der Luft braun färben. *F:* ca. 120°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Ligroin. — Diazotieren und Verkothen der Diazoniumsalzlösung führt zu 1,9-Dioxy-fluoren (Bd. VI, S. 1021). — Pikrat $C_{13}H_{12}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Grünlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). *F:* 205° (Zers.).



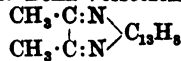
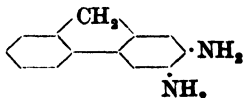
N,N'-Diacetylderivat $C_{17}H_{16}O_4N_2 = C_{13}H_8(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von 1,9-Diamino-fluoren mit Essigsäureanhydrid (J. SCH., St., A. 370, 38). — Blättchen (aus Alkohol). *F:* 293°.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{27}H_{20}O_4N_2 = C_{13}H_8(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Durch Benzoylieren von 1,9-Diamino-fluoren nach SCHOTTEN-BAUMANN (J. SCH., St., A. 370, 39). — Nadelchen. *F:* ca. 310°.

1,9-Bis-[ω-phenyl-ureido]-fluoren $C_{27}H_{22}O_4N_4 = C_{13}H_8(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Versetzen einer äther. Lösung von 1,9-Diamino-fluoren mit 2 Mol.-Gew. Phenylisocyanat (J. SCH., St., A. 370, 39). — Weiße Kryställchen. *F:* 258—260°.

2. **2,3-Diamino-fluoren** $C_{13}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel¹⁾.

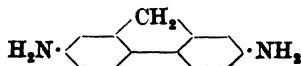
B. Das Hydrochlorid entsteht bei 6—7-stdg. Erwärmen einer Suspension von 4 g 3-Nitro-2-amino-fluoren (Bd. XII, S. 1331) in 80 ccm Alkohol mit 8 g Zinn und 20 g Salzsäure (D: 1,19) am Rückflußkühler; man zersetzt es mit wäßr. Methylaminlösung in der Wärme (DIELS, SCHILL, TOLSON, B. 35, 3287). — Krystalle. *F:* 193° (korr.). Löslich in heißem Wasser, warmem Benzol und Alkohol, kaum löslich in kaltem Wasser. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung grün. — Oxydiert sich in feuchtem Zustand an der Luft. Beim Versetzen der warmen essigsauren Lösung mit Diacetyl entsteht das Chinoxalin



(Syst. No. 3489). — $C_{13}H_{12}N_2 + HCl$. Blättchen (aus sehr verd. Salzsäure).

3. **2,7-Diamino-fluoren** $C_{13}H_{12}N_2$, s. nebenstehende

Formel. *B.* Beim Behandeln von 2,7-Dinitro-fluoren (Bd. V, S. 629) (G. SCHULTZ, A. 203, 100) oder von 7-Nitro-2-amino-fluoren (Bd. XII, S. 1331) (DIELS, SCHILL, TOLSON, B. 35, 3289) mit Zinn und Salzsäure. Beim Erhitzen des aus 2,7-Dinitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 807) mit Schwefelammonium erhaltenen Reduktionsproduktes mit Natronkalk (G. SCHULTZ, B. 9, 548; ANSCHÜTZ, G. SCHULTZ, B. 10, 325). Bei der Destillation von 4,4'-Diaminodiphenyl-dicarbonensäure-(2,2') (Syst. No. 1908) mit gelöschem Kalk, neben Benzidin (G. SCHULTZ, A. 203, 99). — Nadeln (aus Wasser). *F:* 157° (G. SCH., B. 9, 548; A. 203, 100), 164° (korr.) (DIELS, SCHILL, TOL.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, leicht in Alkohol (G. SCH., A. 203, 101). — Wird von Oxydationsmitteln leicht verändert (G. SCH., A. 203, 101). Liefert mit Äthylnitrit Fluoren (G. SCH., A. 203, 100). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 39756; *Frdl.* 1, 513. — $C_{13}H_{12}N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (DIELS, SCHILL, TOL.). — Sulfat. Blättchen. Schwer löslich in Wasser (G. SCH., A. 203, 101).



N,N'-Diacetylderivat $C_{17}H_{16}O_4N_2 = C_{13}H_8(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von 2,7-Diamino-fluoren mit Essigsäureanhydrid (G. SCHULTZ, A. 203, 101). — Blättchen. Bräunt sich oberhalb 250°.

2. Diamine $C_{14}H_{14}N_2$.

1. **2,4-Diamino-stilben**, α -Phenyl- β -[2,4-diamino-phenyl]-dithylen $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(NH_2)_2$. *B.* Durch Einw. von überschüssiger salzsaurer Zinnchlorür-Eisessig-Lösung auf 2,4-Dinitro-stilben (Bd. V, S. 636) unter Einkühlung (THEILE, ESCALES, B. 34, 2843). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). *F:* 119—120°. In Lösung gegen Luft

¹⁾ So formuliert auf Grund der Arbeit von ECKERT, LANGECKER, *J. pr.* [2] 118, 263, die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienen ist.

und Licht sehr empfindlich. — $C_{14}H_9N_3 + 2HCl + 2H_2O$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). Leicht löslich in Wasser. Natriumnitrit färbt die Lösung braun.

2. **2,2'-Diamino-stilben, α,β -Bis-[2-amino-phenyl]-äthylen** $C_{14}H_{14}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

a) Hochschmelzende Form. B. Man trägt 15 g gepulvertes hochschmelzendes 2,2'-Dinitro-stilben (Bd. V, S. 637) in die mit Chlorwasserstoff gesättigte Lösung von 120 g $SnCl_4$ in 250 ccm Eisessig ein, läßt 12 Stdn. stehen, erwärmt dann 1 Stde. auf 100° und zersetzt das Zinn doppelsalz durch Natronlauge (THIELE, DIMROTH, B. 28, 1412; vgl. BISCHOFF, B. 21, 2078). — Goldglänzende Prismen (aus Alkohol, Äther oder Benzol). F: 176° (B.), 168° (TH., D.). Die alkoh. Lösung fluoresciert stark violettblau, die ätherische in stärkster Verdünnung himmelblau (B.). — Beim Erhitzen der Base mit ihrem Hydrochlorid auf 170—180° werden Anilin und Indol erhalten (TH., D.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Amylalkohol 2,2'-Diamino-dibenzyl (S. 248) (THIELE, HOLZINGER, A. 305, 97). — $C_{14}H_{14}N_4 + 2HCl + 2H_2O$. Krystalle. Verliert das Krystallwasser bei 100°; das wasserfreie Salz erweicht bei ca. 260° und schmilzt bei ca. 267° unter Zersetzung; ziemlich schwer löslich in Wasser (TH., D.).

b) Niedrigschmelzende Form. B. Durch Reduktion von niedrigschmelzendem 2,2'-Dinitro-stilben (Bd. V, S. 637) mit Zinnchlorür in Chlorwasserstoff-Eisessig (THIELE, DIMROTH, B. 28, 1413). — Rote Nadelchen (aus Wasser). F: 123°. — Hydrochlorid. F: 230°.

3. **4,4'-Diamino-stilben, α,β -Bis-[4-amino-phenyl]-äthylen** $C_{14}H_{14}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von 4-Nitro-toluol (Bd. V, S. 323) mit Alkohol und Natronlauge und Behandeln des gebildeten Produktes mit Zinn und Salzsäure, neben p-Toluidin (BENDER, G. SCHULTZ, B. 19, 3237; vgl. KLINGER, B. 16, 943). Beim Erwärmen von 4-Nitro-toluol mit konzentriertem methylalkoholischem Natron entsteht hauptsächlich eine orangefarbene bei 263° schmelzende Substanz, die von Zinn und Salzsäure in 4,4'-Diamino-stilben übergeführt wird (O. FISCHER, HEPP, B. 26, 2231). Aus hochschmelzendem 4,4'-Dinitro-stilben (Bd. V, S. 637) beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr auf 100° (STRAKOSCH, B. 6, 330), durch Kochen mit wäßr. Schwefelnatrium- oder Schwefelkaliumlösung (FREUND, NIEDERHOFHEIM, D. R. P. 115287; *Frdl.* 6, 96; C. 1900 II, 1167), durch Kochen mit Zinn und Salzsäure (BEN., G. SCHULTZ; *Akt.-Ges. f. Anilin*, D. R. P. 39756; *Frdl.* 1, 514) sowie durch elektrolytische Reduktion in saurer Lösung (ELBS, KREMANN, Z. *El. Ch.* 9, 419). — *Darst.* Man erwärmt 10 g hochschmelzendes 4,4'-Dinitro-stilben mit 100 g Alkohol auf dem Wasserbade und setzt nach einiger Zeit 20 g Salzsäure (D: 1,18) und 15 g Zinn hinzu; nach 2-stdg. Kochen fügt man noch 20 g Salzsäure und 15 g Zinn hinzu und erhitzt nochmals 1—1½ Stdn. (ELBS, HOERMANN, J. pr. [2] 39, 502; vgl. ELBS, J. pr. [2] 47, 66). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 226° bis 227° (*Akt.-Ges. f. Anilin*), 227° (BEN., G. SCHULTZ), 227—228° (KL.); sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen in Blättchen; destilliert teilweise unzersetzt (KL.). Schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol und heißem Wasser, ziemlich leicht in Methylalkohol (KL.). Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid vorübergehend blaugrün gefärbt (KL.). — Bei erschöpfender Chlorierung in Eisessig unter Zusatz von Salzsäure entstehen die Verbindungen $C_{14}H_4O_2Cl_{11}$ und $C_{14}H_4O_2Cl_{14}$ (s. u.) (ZINCKE, FRIES, MECHLENBURG, A. 325, 46 Anm.). Durch kurze Behandlung mit Chlor ohne Zusatz von Salzsäure und Zersetzen der zunächst entstehenden weißen amorphen Verbindung mit Wasser erhält man ein braunes Produkt, das beim Kochen mit Methylalkohol 4,4'-Diamino- α,α' -dimethoxy-dibenzyl (Syst. No. 1869) liefert (ZL., FR., ME.). Bei der Behandlung mit Äthylnitrit wird Stilben erhalten (BEN., G. SCHULTZ). Bei geeigneter Einw. von salpetriger Säure in neutraler oder saurer (am besten essigsaurer) Lösung läßt sich die Diazotierung des 4,4'-Diamino-stilbens auf eine Aminogruppe beschränken (BAXER & Co., D. R. P. 51576; *Frdl.* 2, 469). Über Azofarbstoffe aus beiderseits diazotiertem 4,4'-Diamino-stilben vgl. *Akt.-Ges. f. Anilin*, D. R. P. 39756, 43142, 43197, 46971, 47026; *Frdl.* 1, 513, 516, 517; 2, 379, 387. — $C_{14}H_{14}N_4 + 2HCl$. Gelbe Nadeln oder gelbe, braun fluoreszierende Tafeln (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich gegen 234°; wird von Wasser teilweise zersetzt (KL.). — $C_{14}H_{14}N_4 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100—110°). Gelbe Nadeln (KL.).

Verbindung $C_{14}H_4O_2Cl_{11}$. B. Neben der Verbindung $C_{14}H_4O_2Cl_{14}$ (s. u.) bei erschöpfender Chlorierung von 4,4'-Diamino-stilben in Eisessig unter Zusatz von Salzsäure (ZINCKE, FRIES, MECHLENBURG, A. 325, 46 Anm.). — Farblose Krystalle (aus Alkohol + Benzol oder Nitrobenzol). F: 217° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in anderen Lösungsmitteln. — Macht aus Kaliumjodid Jod frei. Liefert beim Reduzieren 3,5,3',5'-Tetrachlor-4,4'-dioxy-stilben (Bd. VI, S. 1024).

Verbindung $C_{14}H_4O_2Cl_{14}$. B. Neben der Verbindung $C_{14}H_4O_2Cl_{11}$ (s. o.) bei der erschöpfenden Chlorierung des 4,4'-Diamino-stilbens in Eisessig unter Zusatz von Salzsäure (Z., F., M., A. 325, 46 Anm.). — Weißes amorphes Pulver (aus Essigsäure + Wasser). F: 150°

(Zers.). Leicht löslich in Essigsäure, schwer in kaltem Benzin. — Macht aus Kaliumjodid Jod frei und liefert beim Reduzieren 3.5.3'.5'-Tetrachlor-4.4'-dioxy-stilben (Bd. VI, S. 1024).

4.4'-Bis-acetamino-stilben $C_{18}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Diamino-stilben mit Essigsäureanhydrid (KLINGER, B. 16, 945). — Blättchen (aus Alkohol). F: 312° (Zers.) (BENDER, G. SCHULTZ, B. 19, 3237).

4.4'-Bis-thionylamino-stilben $C_{18}H_{18}O_2N_2S_2 = OS \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot SO$. B. Bei 8-stdg. Kochen von 15 g 4.4'-Diamino-stilben mit 100 g trockenem Benzol und 15 g Thionylchlorid (MICHAELIS, A. 274, 265). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 201—202°. Fast unlöslich in Petroläther, wenig in Benzol und Chloroform.

4. *α,α*-Bis-[4-amino-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{14}N_2 = CH_2 : C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

α,α-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{22}N_2 = CH_2 : C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLERS Keton; Syst. No. 1873) mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzung des Produktes mit Wasser (FREUND, F. MAYER, B. 39, 1118; BUSIGNIES, C. r. 149, 349; vgl. FECHT, B. 40, 3902; vgl. dazu auch LEMOULT, C. r. 157 [1913], 724; MADELUNG, VÖLKER, J. pr. [2] 115 [1927], 29, 41). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 115° (BU.), 115—117° (unscharf) (FR., F. MAY.), 124° (FECHT). Kp_{12} : 250° (FECHT). Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln (BU.). Löst sich in Essigsäure mit blauer, in Mineralsäuren mit gelblicher Farbe (FECHT). — Bildet bei der Oxydation in schwach essigsaurer Lösung einen tannierte Baumwolle grün färbenden Farbstoff (LEMOULT, C. r. 149, 606). Wird beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor zu *α,α*-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan reduziert (FR., F. MAY.; vgl. BU.).

α,α-Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-äthylen $C_{22}H_{30}N_2 = CH_2 : C[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von 4.4'-Diäthylamino-benzophenon mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzen des Produktes mit Wasser (BUSIGNIES, C. r. 149, 349). — F: 102° (BU.). Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln (BU.). — Bildet bei der Oxydation in schwach essigsaurer Lösung einen tannierte Baumwolle grün färbenden Farbstoff (LEMOULT, C. r. 149, 606). — Geht durch Wasserstoffanlagerung in *α,α*-Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-äthan über (BU.).

3. *α,α*-Bis-[4-amino-phenyl]-*α*-propylen $C_{15}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot CH : C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

α,α-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-*α*-propylen $C_{19}H_{24}N_2 = CH_3 \cdot CH : C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von MICHLERS Keton mit Äthylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzung des Produktes mit Wasser (FREUND, F. MAYER, B. 39, 1118; BUSIGNIES, C. r. 149, 349). — Grüngelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 99° (BU.), 99—100° (FR., F. MAY.). Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln (BU.). — Bildet bei der Oxydation in schwach essigsaurer Lösung einen tannierte Baumwolle rein blau färbenden Farbstoff (LEMOULT, C. r. 149, 606). Wird beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor zu *α,α*-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan reduziert (FR., F. MAY.; vgl. BU.).

α,α-Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-*α*-propylen $C_{23}H_{32}N_2 = CH_3 \cdot CH : C[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon mit Äthylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzen des Produktes mit Wasser (BUSIGNIES, C. r. 149, 349). — F: 56°; unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln (BU.). — Bildet bei der Oxydation in schwach essigsaurer Lösung einen tannierte Baumwolle rein blau färbenden Farbstoff (LEMOULT, C. r. 149, 606).

4. Diamine $C_{16}H_{18}N_2$.

1. *γ,δ*-Diamino-*α,δ*-diphenyl-*α*-butylen $C_{16}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$.

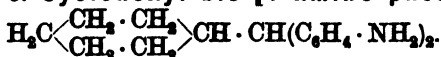
γ,δ-Dianilino-*α,δ*-diphenyl-*α*-butylen $C_{18}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Entsteht in schlechter und wechselnder Ausbeute beim Verreiben von festem *γ,δ*-Dibrom-*α,δ*-diphenyl-*α*-butylen (Bd. V, S. 645) mit Anilin bei 40—45° (THEILE, RÖSSNER, A. 306, 224). — Gelbliche, fast weiße Spieße (aus Alkohol). F: 138—139°.

2. *α,δ*-Diamino-*α,δ*-diphenyl-*β*-butylen $C_{16}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH : CH \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Entsteht in sehr geringer Menge neben viel *α,δ*-Diphenyl-*α,γ*-butadien beim Erwärmen einer Suspension von *α,δ*-Dinitro-*α,δ*-diphenyl-*β*-butylen (Bd. V, S. 646) in Alkohol mit Zink und alkoh. Salzsäure bei 50° (WIELAND, STENZL, A. 360, 310). — Nadelchen (aus Benzol). F: 149° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, mäßig in kaltem Benzol, leicht in Alkohol und in verd. Säuren. — Pikrat $C_{16}H_{18}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadelchen. Verkohlt bei ca. 220°.

5. δ -Methyl- $\alpha\alpha$ -bis-[4-amino-phenyl]- α -amylen $C_{18}H_{22}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

δ -Methyl- $\alpha\alpha$ -bis-[4-dimethylamino-phenyl]- α -amylen $C_{22}H_{30}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Durch Erhitzen von MICHLERS Keton mit Isoamylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzen des Produktes mit Wasser (BURIGNIES, *C. r.* 149, 349). — F: 61°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

6. Cyclohexyl-bis-[4-amino-phenyl]-methan $C_{18}H_{24}N_2 =$



Cyclohexyl-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-methan $C_{22}H_{32}N_2 = C_6H_{11} \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 3—4-stdg. Erhitzen von Hexahydrobenzaldehyd (Bd. VII, S. 19) mit Dimethylanilin bei Gegenwart von $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (ZELINSKY, GUTT, *B.* 40, 3052). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149°.

8. Diamine $C_nH_{2n-16}N_2$.

1. Diamine $C_{14}H_{18}N_2$.

1. 4,4'-Diamino-tolan, Bis-[4-amino-phenyl]-acetylen $C_{14}H_{18}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C : C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 4,4'-Dinitro-tolan (Bd. V, S. 657) (KALLE & Co., D. R. P. 45371; *Frdl.* 2, 457). — Schwach gelbliche Nadeln (aus heißem absol. Alkohol). F: 236° (K. & Co.), 235° (ZINKE, FRIES, *A.* 325, 72). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, ausgenommen Aceton (Z., F.). — Liefert bei erschöpfender Chlorierung zwei Verbindungen $C_{14}H_8O_4Cl_{12}$ (s. u.) und eine Verbindung $C_{14}H_4O_4Cl_{12}$ (s. u.), welche bei der Reduktion 3,5,3',5'. $\alpha\alpha'$ -Hexachlor-4,4'-dioxy-stilben (Bd. VI, S. 1024) geben (Z., F., *A.* 325, 79; vgl. auch Z., *J. pr.* [2] 59, 230). Geht mit verd. Säuren behandelt glatt in 4,4'-Diamino-desoxybenzoin (Syst. No. 1873) über (K. & Co.; Z., F.). Liefert bei andauernem Kochen mit Alkohol hauptsächlich 4,4'-Diamino-desoxybenzoin, beim Kochen mit Eisessig neben anderen Produkten eine Monoacetylverbindung des 4,4'-Diamino-desoxybenzoins (Z., F.). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 4,4'-Bis-acetaminotolan (Z., F.). Über Disazofarbstoffe aus diazotiertem 4,4'-Diamino-tolan vgl. K. & Co. — $C_{14}H_{18}N_2 + 2HCl$. Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure (Z., F.). — $C_{14}H_{18}N_2 + H_2SO_4$. Weißer krystallinischer Niederschlag. Sehr wenig löslich (Z., F.).

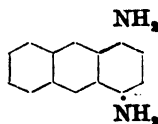
Verbindung $C_{14}H_8O_4Cl_{12}$ vom Schmelzpunkt 258°. B. Entsteht neben der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 212° (s. u.) und einer Verbindung $C_{14}H_4O_4Cl_{12}$ (s. u.) bei mehrmaliger Sättigung einer salzsäurehaltigen Mischung von 4,4'-Diamino-tolan und Eisessig mit Chlor; man trennt die Verbindungen durch Aceton (Z., F., *A.* 325, 79). Entsteht neben der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 212° (s. u.) auch aus 3,5,3',5'. $\alpha\alpha\alpha'\alpha'$ -Oktachlor-4,4'-dioxy-dibenzyl (Bd. VI, S. 1001) beim Chlorieren (Z., F., *A.* 325, 84). — Weißes krystallinisches Pulver. F: 258°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unlöslich in chlorwasserstoffhaltigem Eisessig. — Liefert bei der Reduktion 3,5,3',5'. $\alpha\alpha'$ -Hexachlor-4,4'-dioxy-stilben (Bd. VI, S. 1024).

Verbindung $C_{14}H_8O_4Cl_{12}$ vom Schmelzpunkt 212°. Bildungen s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Aceton). F: 212°; viel leichter löslich als die isomere Verbindung vom Schmelzpunkt 258°; liefert bei der Reduktion 3,5,3',5'. $\alpha\alpha'$ -Hexachlor-4,4'-dioxy-stilben (Z., F., *A.* 325, 79).

Verbindung $C_{14}H_4O_4Cl_{12}$. B. Entsteht neben zwei Verbindungen $C_{14}H_8O_4Cl_{12}$ (s. o.) bei mehrmaliger Sättigung einer salzsäurehaltigen Mischung von 4,4'-Diamino-tolan und Eisessig mit Chlor (Z., F., *A.* 325, 79). — Krystalle (aus Eisessig + Salzsäure). F: 191°. — Liefert bei der Reduktion 3,5,3',5'. $\alpha\alpha'$ -Hexachlor-4,4'-dioxy-stilben.

4,4'-Bis-acetaminotolan, Bis-[4-acetamino-phenyl]-acetylen $C_{18}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C : C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4,4'-Diamino-tolan beim Kochen mit Acetanhydrid (Z., F., *A.* 325, 73). — Weiße, beim Liegen am Lichte sich allmählich blau färbende Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 270°.

2. 1,4-Diamino-anthracen, Anthrادیامین-(1,4) $C_{14}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von salzsaurem 4-Benzolazo-anthracen-(1) (Syst. No. 2182) in verd. Salzsäure mit Zinkstaub (PYSOVICH, *B.* 41, 1436). — Die freie Base ist sehr unbeständig. — Bei der Oxydation der sauren wässrigen Lösung des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid entsteht

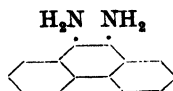


Anthrachinon-(1.4) (Bd. VII, S. 781). — $C_{14}H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Weiße, schwer lösliche Nadelchen, die sich bald gelblich färben. Löst sich in reiner konzentrierter Schwefelsäure farblos, in nitroshaltiger mit blauer Farbe, die beim Erhitzen rot wird.

N.N'-Diacetylderivat $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_4H_8(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Grünliche Nadelchen. F: 322°; fast unlöslich in Alkohol und Essigester, löslich in siedendem Eisessig mit blauer Fluorescenz (Pt., B. 41, 1435).

3. 9.10 - Diamino - phenanthren $C_{14}H_{12}N_2$, s. nebenstehende

Formel. B. Durch Reduktion von Phenanthrenchinon-dioxim (Bd. VII, S. 804) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure (PSCHORR, B. 35, 2738; J. SCHMIDT, SÖLL, B. 41, 3684). — Schwachgelbe Blättchen. F: 160° bis 166° (P.). — Geht in feuchtem Zustand an der Luft unter Ammoniakabgabe in Phenanthrazin $C_{15}H_{14}N_2$ (Syst. No. 3499) über (P.). Acetyliert man das 9.10-Diamino-phenanthren durch Kochen des salzsauren Salzes mit Acetanhydrid und Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat und etwas Kupfer und fügt zu der erhaltenen siedenden Lösung Salpetersäure (D: 1,35), in der etwas Kupfer gelöst ist, so entsteht 3-Nitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 806) neben einer bei 305—307° schmelzenden Verbindung und anderen Produkten (J. SCH., SÖ., B. 41, 3684, 3702). — $C_{14}H_{12}N_2 + 2 HCl$. Nadeln (P.).



N.N'-Diacetylderivat $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_{14}H_8(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch kurzes Erwärmen von salzsaurem 9.10-Diamino-phenanthren mit 20 Tln. Essigsäureanhydrid und mit Natriumacetat auf dem Wasserbad (P., B. 35, 2739). — Farblose sechseckige Tafeln (aus Eisessig und Wasser). F: 330° (korr.) (Zers.).

2. 4.4'-Diamino-2.2'-divinyl-diphenyl, 2.2'-Divinyl-benzidin $C_{16}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH:CH_2) \cdot C_6H_4(CH:CH_2) \cdot NH_2$. B. Durch saure Reduktion von m-Azostyrol (Syst. No. 2100) (KOMPPA, B. 26 Ref., 677). — F: 124°.

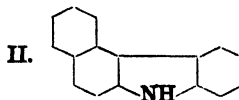
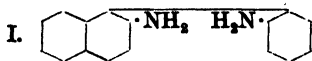
3. $\gamma\delta$ -Diamino- $\alpha\zeta$ -diphenyl- $\alpha\epsilon$ -hexadien, $\alpha\alpha'$ -Distyryl-äthylendiamin $C_{18}H_{20}N_2 = [C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH(NH_2)]_2$.

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = [C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)]_2$. B. Neben Cinnimabenzil (Bd. VII, S. 756) beim Sättigen einer 40° warmen alkoholischen Lösung von 100 g Benzil und 63 g Zimtaldehyd mit Ammoniakgas (JAPP, WYNN, Soc. 49, 468). — Mikroskopische Prismen. F: 264°. Unlöslich in Alkohol, leicht löslich in heißem Phenol. — Liefert beim Erhitzen mit methylalkoholischem Kali im Druckrohr auf 150° Benzoesäure und 2-Phenyl-4.5-distyryl-glyoxalin (Syst. No. 3493).

9. Diamine $C_nH_{2n-18}N_2$.

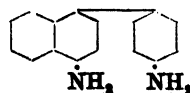
1. Diamine $C_{16}H_{14}N_2$.

1. 2-Amino-1-[2-amino-phenyl]-naphthalin $C_{16}H_{14}N_2$, s. Formel I. B. Beim Kochen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333), gelöst in Alkali, oder von β -Naphthol mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfid, neben anderen Produkten (BUCHERER,



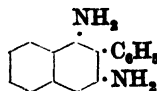
SEYDE, J. pr. [2] 77, 409, 412). — Nadelchen (aus Alkohol). Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. Gibt mit Mineralsäuren in Wasser leicht lösliche Salze. — Beim Erhitzen der Base oder besser ihres Hydrochlorids auf 160—200° entsteht das Benzocarbazon der Formel II (Syst. No. 3090).

2. 4-Amino-1-[4-amino-phenyl]-naphthalin $C_{16}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von N-Phenyl-N'- α -naphthylhydrazin (Syst. No. 2074) mit Säuren (NIETZKI, ZEINTNER, B. 26, 144). — Blättchen (aus Ligroin). F: 64°. — $C_{16}H_{14}N_2 + 2 HCl$ (bei 100°). Krystalle. — Sulfat. Sehr schwer löslich.



N.N'-Diacetylderivat $C_{20}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln. F: 285° (N., Z., B. 26, 144).

3. **1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin, 2-Phenyl-naphthylendiamin-(1,3)** $C_{16}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus β -Imino- α - γ -di-phenyl-buttersäure-nitril (Bd. X, S. 762) und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (ATKINSON, THORPE, Soc. 89, 1934). Aus β -Imino- α -phenyl- β -o-tolyl-propionsäure-nitril (Bd. X, S. 765) beim Lösen in konz. Schwefelsäure unter Eiskühlung (ATKINSON, INGHAM, THORPE, Soc. 91, 589). — Farblose Platten (aus Methylalkohol). *F*: 116° (A., Th.). Färbt sich an der Luft rot (A., Th.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, schwer in kaltem Äther, unlöslich in Petroläther (A., Th.). — Gibt beim Erhitzen des Monohydrochlorids mit Wasser im Druckrohr auf 140° 1-Amino-3-oxy-2-phenyl-naphthalin (Syst. No. 1862) (LEES, Th., Soc. 91, 1304). Liefert beim Erhitzen mit 10%iger Salzsäure im Druckrohr auf 180° 1,3-Dioxy-2-phenyl-naphthalin (Bd. VI, S. 1040) (L., Th.). — $C_{16}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln (L., Th.). — $C_{16}H_{14}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Salzsäure) (A., Th.).



1,3-Bis-methylamino-2-phenyl-naphthalin, N,N'-Dimethyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1,3) $C_{18}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8(NH \cdot CH_3)_2$.

α -Form¹⁾. *B.* Man löst 20 g 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin in Methylalkohol, fügt 200 g Dimethylsulfat hinzu und versetzt dann unter Umschütteln und Kühlen mit 25%iger Kalilauge bis zur dauernden starken Alkalinität der Lösung (LEES, THORPE, Soc. 91, 1296). — Dimorph. Scheidet sich aus der konzentrierten heißen Petroläther-Lösung oberhalb 80° in gelblichen Prismen vom Schmelzpunkt 170° aus. Kühlt man die heiße Petroläther-Lösung schnell ab, so erhält man farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 164–165°, die zwischen 20° und 80° beständig sind und sich beim Stehen mit der Lösung bei 17° in die Prismen umwandeln. Die Prismen stellen die unterhalb 20° und oberhalb 80° beständige Form dar. Das Dinitrosamin²⁾ entsteht nur langsam durch salpetrige Säure. — $C_{18}H_{20}N_2 + 2HCl$. Weiße Nadeln (aus konz. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser.

β -Form¹⁾. *B.* Beim Erhitzen von 10 g 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin mit 65 g Dimethylsulfat auf 100° neben dem trimethylierten Diaminophenyl-naphthalin (s. u.) (L., Th., Soc. 91, 1298). — Farblose Blättchen (aus Petroläther). *F*: 158–159°. — Salpetrige Säure erzeugt sehr schnell das Dinitrosamin²⁾. — $C_{18}H_{20}N_2 + 2HCl$. Mikrokristallinischer Niederschlag (aus heißer konzentrierter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser.

3 oder 1-Methylamino-1 oder 3-dimethylamino-2-phenyl-naphthalin, N¹.N². oder N¹.N³.N³.Trimethyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1,3) $C_{19}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8(NH \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Entsteht in geringer Menge neben der β -Form des 1,3-Bis-methylamino-2-phenyl-naphthalins aus 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin und Dimethylsulfat bei 100° (LEES, THORPE, Soc. 91, 1299). — Farblose Nadeln (aus Methylalkohol). *F*: 98° bis 99°. — $C_{19}H_{22}N_2 + 2HCl$. Weiße Nadeln.

1,3-Bis-dimethylamino-2-phenyl-naphthalin, N,N'.N'.N'-Tetramethyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1,3) $C_{20}H_{24}N_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Aus 10 g 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin in Methylalkohol mit 160 g Dimethylsulfat und 25%iger Kalilauge (L., Th., Soc. 91, 1300). — Farblose Prismen (aus Petroläther). *F*: 120°. — $C_{20}H_{24}N_2 + 2HCl$. Farblose Prismen. Löslich in Wasser.

1-Amino-3-acetamino-2-phenyl-naphthalin, N²-Acetyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1,3) $C_{18}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Das essigsaure Salz entsteht beim Kochen von 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin mit Essigsäureanhydrid (ATKINSON, THORPE, Soc. 89, 1935; LEES, Th., Soc. 91, 1292). — Platten (aus Alkohol oder Benzol). *F*: 220° (L., Th.). — $C_{18}H_{18}ON_2 + HCl$. Krystalle (aus heißer verdünnter Salzsäure). Löslich in kaltem Wasser, unlöslich in verdünnter Salzsäure (L., Th.). — Essigsäures Salz $C_{18}H_{18}ON_2 + C_2H_4O_2$. Prismen (aus absol. Alkohol). *F*: 185° (A., Th.).

1-Benzalamino-3-acetamino-2-phenyl-naphthalin, N¹-Benzal-N²-acetyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1,3) $C_{22}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man erwärmt das 1-Amino-3-acetamino-2-phenyl-naphthalin mit Benzaldehyd in Benzol (LEES, THORPE, Soc. 91, 1293). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). *F*: 188–189°.

1,3-Bis-acetamino-2-phenyl-naphthalin, N,N'-Diacetyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1,3) $C_{20}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalin mit Acetylchlorid (ATKINSON, THORPE, Soc. 89, 1934). — Nadeln. *F*: 267°.

¹⁾ Zur Erklärung der Isomerie vgl. die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [i. L. 1910] erschienene Arbeit von GIBSON, KENTISH, SIMONSEN, Soc. 1928, 2131.

²⁾ Die Dinitrosamine aus α -Form und aus β -Form sind entgegen der Ansicht von LEES, THORPE identisch (GIBSON, KENTISH, SIMONSEN, Soc. 1928, 2134).

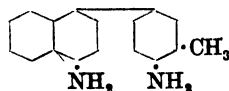
3 oder 1-Dimethylamino-1 oder 3-methylnitrosamino-2-phenyl-naphthalin, N^1 oder N^3 -Nitroso- $N^1.N^3.N^3$ - oder $N^1.N^1.N^3$ -trimethyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{19}H_{19}ON_3 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8[N(CH_3)_2] \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Aus der Lösung des 3 oder 1-Methylamino-1 oder 3-dimethylamino-2-phenyl-naphthalins (S. 271) in Salzsäure und der berechneten Menge Natriumnitrit (LEES, THORPE, *Soc.* 91, 1299). — Bräunliche Nadeln (aus Alkohol). F: 151° . — $C_{19}H_{19}ON_3 + HCl$. Weiße Nadeln.

1.3-Bis-methylnitrosamino-2-phenyl-naphthalin, $N.N'$ -Dinitroso- $N.N'$ -dimethyl-2-phenyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{18}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8[N(NO) \cdot CH_3]_2$. B. Aus der α - oder der β -Form des 1.3-Bis-methylamino-2-phenyl-naphthalins in Salzsäure mit Natriumnitrit (LEES, THORPE, *Soc.* 91, 1297, 1299; vgl. GIBSON, KENTISH, SIMONSEN, *Soc.* 1928, 2134). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 179° (L., TH.).

4-Nitroso-1.3-bis-dimethylamino-2-phenyl-naphthalin, $N.N'.N'.N'$ -Tetramethyl-4-nitroso-2-phenyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{20}H_{21}ON_3 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_8(NO)[N(CH_3)_2]_2$. B. Aus 1.3-Bis-dimethylamino-2-phenyl-naphthalin in Salzsäure mit Natriumnitrit bei 5° (LEES, THORPE, *Soc.* 91, 1300). — Bräunliche Nadeln (aus Petroläther). F: 135° .

2. 4-Amino-1-[4-amino-3-methyl-phenyl]-naphthalin

$C_{17}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von N-o-Tolyl-N'- α -naphthyl-hydrazin (Syst. No. 2074) mit Salzsäure (NIEZKI, ZEHNTNER, *B.* 26, 145). Aus 1-o-Toluolazo-naphthalin mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (N., Z.). — F: 76° . — $C_{17}H_{16}N_2 + 2HCl$.

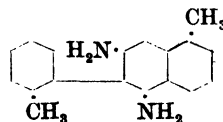


$N.N'$ -Diacetylderivat $C_{21}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-1-[4-amino-3-methyl-phenyl]-naphthalin und Essigsäureanhydrid (N., Z., *B.* 26, 145). — Schmilzt unter partieller Zersetzung bei 261° .

3. Diamine $C_{18}H_{18}N_2$.

1. 5.7-Diamino-1-methyl-6-o-tolyl-naphthalin,

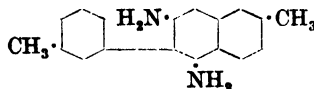
5-Methyl-2-o-tolyl-naphthylendiamin-(1.3) $C_{18}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Imino- α,γ -di-o-tolyl-buttersäurenitril (Bd. X, S. 771) mittels kalter konzentrierter Schwefelsäure (BEST, THORPE, *Soc.* 95, 266). — Farblose Tafeln (aus Methylalkohol). F: 136° . Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer in Petroläther. Färbt sich an der Luft rot. — $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl$. Farblose Tafeln.



$N.N'$ -Diacetylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_{10}H_6(CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 5.7-Diamino-1-methyl-6-o-tolyl-naphthalin beim Kochen mit Acetylchlorid (B., TH., *Soc.* 95, 267). — Nadeln (aus Alkohol). F: 245° .

2. 5.7-Diamino-2-methyl-6-m-tolyl-naphthalin, 6-Methyl-2-m-tolyl-naphthylendiamin-(1.3)

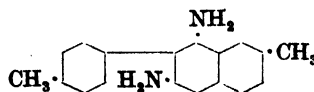
$C_{18}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Imino- α,γ -di-m-tolyl-buttersäurenitril (Bd. X, S. 771) mittels konz. Schwefelsäure (B., TH., *Soc.* 95, 269). — Fast farblose Tafeln (aus Methylalkohol). F: 143° . Leicht löslich in Methylalkohol. Wird an der Luft rot. — Chromsäure oxydiert zu 4-Methyl-phthalsäure (Bd. IX, S. 862). — $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus konz. Salzsäure).



$N.N'$ -Diacetylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_{10}H_6(CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 5.7-Diamino-2-methyl-6-m-tolyl-naphthalin beim Erhitzen mit Acetylchlorid (B., TH., *Soc.* 95, 269). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 235° .

3. 6.8-Diamino-2-methyl-7-p-tolyl-naphthalin, 7-Methyl-2-p-tolyl-naphthylendiamin-(1.3)

$C_{18}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Imino- α,γ -di-p-tolyl-buttersäurenitril (Bd. X, S. 772) mittels kalter konzentrierter Schwefelsäure (B., TH., *Soc.* 95, 272). — Farblose Tafeln (aus Methylalkohol). F: 160° . Wird an der Luft rot. — $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl$. Farblose Tafeln.



$N.N'$ -Diacetylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_{10}H_6(CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 6.8-Diamino-2-methyl-7-p-tolyl-naphthalin und Acetylchlorid beim Erhitzen (B., TH., *Soc.* 95, 272). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 176° .

10. Diamine $C_nH_{2n-20}N_2$.1. Diamine $C_{16}H_{13}N_2$.

1. *Bis-[2-amino-phenyl]-butadiin*, *Bis-[2-amino-phenyl]-diacetylen* $C_{16}H_{13}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C \equiv C \cdot C \equiv C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Beim Kochen des N,N' -Diacetylderivates (s. u.) mit gleichen Teilen Wasser, Alkohol und Schwefelsäure (BAEYER, LANDSBERG, *B.* 15, 61). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 128°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Säuren. — $C_{16}H_{13}N_2 + 2 HCl$. Undeutliche farblose Krystalle. In Wasser leicht löslich.

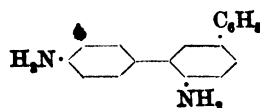
N,N' -Diacetylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2 = [-C \equiv C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Behandeln der Kupferverbindung des 2-Acetamino-phenylacetylen (Bd. XII, S. 1210) mit Kali und Kaliumferriocyanid (B., L., *B.* 15, 60). Beim Behandeln von Bis-[2-amino-phenyl]-diacetylen mit Essigsäureanhydrid (B., L.). — Farblose Nadeln. *F.*: 231°. Färbt sich am Lichte schnell rosenrot.

2. *Diaminopyren* $C_{16}H_{13}N_2 = C_{16}H_8(NH_2)_2$. *B.* Beim Behandeln von Dinitropyren (Bd. V, S. 694) mit Zinn und Salzsäure (JAHODA, *M.* 8, 449). — Die freie Base ist sehr unbeständig. Die verdünnte alkoholische oder ätherische Lösung fluoresciert blau. — $C_{16}H_{13}N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Löslich in Wasser. — $C_{16}H_{13}N_2 + H_2SO_4$. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

2. 6,4'-Diamino-3-phenyl-diphenyl, 5-Phenyl-diphenylin¹⁾ $C_{18}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Neben

anderen Produkten beim Sättigen einer Lösung von 4-Phenylhydrazobenzol (Syst. No. 2075) in kaltem, trockenem Benzol mit Chlorwasserstoff (DZURZYŃSKI, *C.* 1908 II, 948). — $C_{18}H_{15}N_2 + 2 HCl$. — $C_{18}H_{15}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

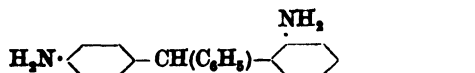
N,N' -Diacetylderivat $C_{22}H_{17}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von 5-Phenyl-diphenylin mit Essigsäureanhydrid (Dz., *C.* 1908 II, 948). — Harte Kryställchen. *F.*: 223°.

3. Diamine $C_{18}H_{15}N_2$.

1. *2,4-Diamino-triphenylmethan*, *2,4-Diamino-tritan*, *4-Benzhydryl-phenylendiamin-(1.3)* $C_{18}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel.

2,4-Bis-dimethylamino-triphenylmethan, *Tetramethyl-2,4-diamino-triphenylmethan* $C_{22}H_{29}N_4 = (C_6H_5)_3CH \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Man bringt 4 Mol.-Gew. Phenylmagnesiumbromid mit 1 Mol.-Gew. 2,4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) in Äther zur Reaktion, erhitzt nach dem Abdestillieren des Äthers auf 110—120° und zersetzt das Produkt mit Eis und Schwefelsäure (SACHS, APPENZELLER, *B.* 41, 108). — Tafeln (aus Petroläther). *F.*: 122—123°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, sonst leicht löslich.

2. *2,4'-Diamino-triphenylmethan*, *2,4'-Diamino-tritan* $C_{18}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel.



α -Chlor-2,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{25}N_2Cl = C_6H_5 \cdot CCl[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von trockenem Chlorwasserstoff in eine ätherische Lösung von 2,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (Syst. No. 1865) (BAEYER, *A.* 354, 195). — $C_{23}H_{25}N_2Cl + 2 HCl$. Schwach gelbliche Nadeln. Färbt sich bei 140° dunkel und zersetzt sich bei 227°. Zerfließlich; leicht löslich in Wasser; die farblose Lösung wird beim Erhitzen gelb. — Gibt mit $SnCl_4$ ein rotes, in Wasser leicht lösliches Doppelsalz.

3. *3,4-Diamino-triphenylmethan*, *3,4-Diamino-tritan*, *4-Benzhydryl-phenylendiamin-(1.2)* $C_{18}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 3-Nitro-4-amino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1343) mit Zinn



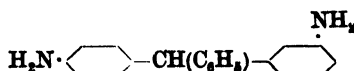
¹⁾ Bezifferung von „Diphenylin“ in diesem Handbuch s. S. 211.

und Salzsäure am Rückflußkühler (THOMAE, *J. pr.* [2] 71, 569). — Krystalle (aus Benzol) mit 1 Mol. Benzol. Schmilzt benzolhaltig bei 71–72°, verliert das Krystallbenzol bei 100°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, sehr wenig in Ligroin, leicht in verd. Säuren, unlöslich in konz. Salzsäure. — Chlorwasser färbt die alkoh. Lösung der Base vorübergehend rötlich bis violett, dann grünlich. Jod verhält sich ähnlich, Brom bewirkt in einer Schwefelkohlenstofflösung eine rötliche Fällung. Natriumnitritlösung fällt aus der angesäuerten wäßrigen Lösung einen weißen Niederschlag. Eine konzentrierte wäßrige Lösung von Eisenchlorid gibt mit einer angesäuerten wäßrigen Lösung der Base einen rotbraunen Niederschlag, mit einer alkoh. Lösung nur eine rotbraune Färbung.

N.N'-Diacetylderivat $C_{25}H_{25}O_2N_2 = (C_6H_5)_3CH \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Eintragen von fein zerriebenem 3,4-Diamino-triphenylmethan in Essigsäureanhydrid (Th., *J. pr.* [2] 71, 573). — Krystalle (aus Alkohol). F: 226°. Löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther und Benzol.

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{25}H_{25}O_2N_2 = (C_6H_5)_3CH \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Eintragen von Benzoylchlorid in ein heißes Gemisch von 3,4-Diamino-triphenylmethan und wäßr. Natronlauge (Th., *J. pr.* [2] 71, 571). — Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 243°. Löslich in Benzol, schwerer löslich in Eisessig, sehr wenig in Alkohol und Äther. — Beim Erwärmen mit Chromsäure in Eisessig werden 5-Benzamino-2-benzhydryl-p-chinon (Syst. No. 1874) und Benzamid erhalten.

4. **3,4'-Diamino-triphenylmethan, 3,4'-Diamino-tritan** $C_{19}H_{19}N_2$, s. nebenstehende Formel.



3,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan, Tetramethyl-3,4'-diamino-triphenylmethan $C_{25}H_{35}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 3,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (Syst. No. 1865) in salzsaurer Lösung mit Zinkstaub und etwas Jodwasserstoffsäure auf dem Wasserbade (BAEYER, A. 354, 197). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 83–84°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, etwas leichter in heißem absolutem Alkohol und Äther.

5. **4,4'-Diamino-triphenylmethan, 4,4'-Diamino-tritan** $C_{19}H_{19}N_2 = H_2N \cdot \text{---} CH(C_6H_5) \cdot \text{---} NH_2$. B. Beim Behandeln von Benzalchlorid (Bd. V, S. 297) mit Anilin in Gegenwart von etwas Zinkstaub (BÖTTINGER, B. 12, 975; vgl. Bö., B. 11, 276, 841; O. FISCHER, B. 13, 669; A. 206, 154). Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Gegenwart von rauchender Salzsäure am Rückflußkühler (MAZZARA, G. 15, 51; PAUL, Z. Ang. 10, 20). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Benzaldehyd, Anilin und salzsaurem Anilin auf 110–120° (C. ULLMANN, *J. pr.* [2] 36, 249; vgl. BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2860). Durch Erwärmen von salzsaurem Anilin mit Benzaldehyd und Chlorzink und Kochen des Reaktionsproduktes (Dibenzalverbindung des 4,4'-Diamino-triphenylmethans) mit verd. Schwefelsäure (O. FISCHER, B. 13, 667; A. 206, 147). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und salzsaurem Anilin im geschlossenen Rohr auf 110–120° (C. ULLMANN, *J. pr.* [2] 36, 247). Beim Erhitzen von 4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 284) mit überschüssigem Anilin und salzsaurem Anilin (VONGERICHTEN, WEILINGER, C. 1904 II, 226). Beim Erhitzen des Farbsalzes des 4,4'-Diamino-triphenylcarbinols (DOEBNERS Violett; Syst. No. 1865) mit Zinkstaub und Salzsäure (DOEBNER, A. 217, 246). — *Darstellung.* Man reibt 10 Tle. Benzaldehyd mit 23 Tln. schwefelsaurem Anilin, 20 Tln. Chlorzink und etwas Wasser oder verd. Schwefelsäure zu einem Brei an, den man einige Stunden auf dem Wasserbade erwärmt; dann kocht man mit verdünnter Schwefelsäure aus, fällt die erkaltete und verdünnte Lösung durch Natronlauge, löst den Niederschlag in verdünnter heißer Schwefelsäure, verdünnt nach dem Erkalten mit Wasser und fällt mit Ammoniak (O. Fr., B. 15, 676).

Prismen oder kugelige Aggregate (aus Benzol) mit 1 Mol. Benzol, die bei 104–105° unter Aufschäumen (Bö., B. 12, 977), 105–106° (Doeb.), 105,5–106° (C. U.), ca. 106° (O. Fr., B. 13, 668; A. 206, 149) schmelzen, in Ligroin sehr schwer löslich sind (O. Fr.), bei 110° (O. Fr.; MA.; C. U.), 120° (Doeb.) das Krystallbenzol verlieren und sodann bei 139° (Doeb.; MA.) schmelzen. Krystallisiert aus wasserfreiem Äther in Aggregaten vom Schmelzpunkt 138,5–139° (C. U.), 139° (O. Fr.), 139–140° (Bö., zit. bei O. Fr., A. 206, 154 Anm.; Vo., WEI.). Kaum löslich in Wasser (Doeb.), leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform, Ligroin (O. Fr., A. 206, 150). — Durch Erhitzen des salzsauren Salzes auf 150° oder durch Behandeln der Base in alkoh. Lösung mit Chloranil entsteht DOEBNERS Violett (Syst. No. 1865) (O. Fr., A. 206, 151). Läßt sich durch Versetzen der schwefelsauren Lösung mit Natriumnitrit und Verkochen der Diazoniumsalzlösung in 4,4'-Dioxy-triphenylmethan (Bd. VI, S. 1042), durch Behandeln der schwefelsauren Lösung mit salpetriger Säure und Alkohol in Triphenylmethan (Bd. V, S. 698) überführen (O. Fr., B. 13, 668; A. 206, 152, 153). Läßt sich durch

Diazotierung und Kuppelung mit Phenolen (MAZZARA, *G.* 14, 510; 15, 44), mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (BAYER & KEGEL, O. HOFFMANN, D. R. P. 43644; *Frdl.* 1, 528) oder mit Anilin (DEHUST, D. R. P. 66886; *Frdl.* 3, 318) in Azoverbindungen überführen. Bei mehrstündigem Erhitzen von 4.4'-Diamino-triphenylmethan mit überschüssigem Methyljodid in Methylalkohol auf 110° entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat (S. 276) (O. FI., A. 206, 151). Bei der Einw. von kaltem Essigsäureanhydrid entsteht 4.4'-Bis-acetamino-triphenylmethan (S. 277) (BAEYER, Vi.; Vo., WEI.); bei Einw. von überschüssigem Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat in der Hitze wird 4.4'-Bis-diacetyl-amino-triphenylmethan (S. 277) erhalten (Vo., WEI.). Beim Erhitzen mit überschüssigem o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin entsteht 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 284) (Vo., WEI.).

Sulfat. Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in absol. Alkohol (O. FISCHER, B. 13, 668; A. 206, 150). — $C_{19}H_{15}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther (O. FI.).

4.4'-Bis-methylamino-triphenylmethan $C_{21}H_{19}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 4.4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylmethan (S. 277) mit etwa der 5-fachen Menge 20%iger Salzsäure am Rückflußkühler (v. BRAUN, RÖVER, B. 37, 639). — F: 104°. Löslich in Alkohol und Äther. — Mit Oxydationsmitteln in saurer Lösung tritt Grünfärbung auf. Beim Zusatz von Natriumnitrit zur sauren Lösung der Base entsteht 4.4'-Bis-methylnitrosamino-triphenylmethan (S. 277). Mit 2 Mol.-Gew. Methyljodid entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan. Gibt mit 1 Mol.-Gew. Bromcyan in Äther. Lösung 4.4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylmethan. — Pikrat $C_{21}H_{19}N_2 + C_6H_5O_7N_3$. Grüne Nadeln. F: 150°.

4-Amino-4'-dimethylamino-triphenylmethan $C_{21}H_{19}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit Dimethylanilin in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid (KIPFERBERG, B. 30, 1140). — Würfel oder Prismen (aus Alkohol). F: 117—118°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. — Färbt sich an der Luft bräunlich oder grünlich. — Pikrat $C_{21}H_{19}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Grün-gelb. Amorph.

4-Methylamino-4'-dimethylamino-triphenylmethan $C_{22}H_{21}N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. Über eine Verbindung $C_{22}H_{21}N_2$, der möglicherweise diese Konstitution zukommt, s. bei 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (Syst. No. 1865).

4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan, Tetramethyl-4.4'-diamino-triphenylmethan, Leukomalachitgrün $C_{22}H_{21}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei längerem Erwärmen eines Gemisches von 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin und 1 Mol.-Gew. Benzalchlorid (Bd. V, S. 297) mit $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. FISCHER, A. 206, 136). Aus 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin und 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd beim Erwärmen mit $ZnCl_2$ bis auf 100° (O. FI., B. 10, 1624; 11, 950; 12, 1685; A. 206, 122; MÜHLHAUSER, D. 263, 296), beim Erhitzen mit Alkalidisulfat auf 120—150° (WALLACH, WÜSTEN, B. 16, 150; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 23775; *Frdl.* 1, 43), beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (60—66° B $^{\circ}$) (FRIEDLÄNDER, *Frdl.* 1, 38, 44), beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid in 93%igem Alkohol (NENCKI, M. 9, 1148) oder mit (nicht überschüssiger) Salzsäure auf 100° (vgl. SCHULTZ, Farbstofftabellen, 5. Aufl. [Berlin 1920], S. 155) oder beim Erhitzen mit entwässerter Oxalsäure auf 110° (ANSCHÜTZ, B. 17, 1078). Beim Erhitzen von Dimethylanilin mit Phenylglyoxylsäure (Bd. X, S. 654) und $ZnCl_2$ unter Zusatz von etwas Wasser (PETER, B. 18, 539; HOMOLKA, B. 18, 988). Bei kurzem Erwärmen von Dimethylanilin mit 4-Dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) und $ZnCl_2$ (ALBRECHT, B. 21, 3293). Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Methyljodid auf 4.4'-Bis-methylamino-triphenylmethan (s. o.) (v. BRAUN, RÖVER, B. 37, 640). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat (S. 276) auf dem Schmelzpunkt (O. FI., B. 12, 1694; A. 206, 128, 151). Beim Erwärmen der wäßr. Lösung von Malachitgrün (Syst. No. 1865) mit Zinkstaub und Salzsäure (DOEBNER, A. 217, 255). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) mit gepulvertem Barythydrat (O. FI., A. 206, 102). — Darstellung im kleinen. Man erwärmt 40 g Benzaldehyd mit 100 g Dimethylanilin und 40 g 93%igem Alkohol in einem Kolben von ca. 2 l Inhalt und läßt allmählich 65 g Phosphoroxychlorid hinzufießen; zuletzt erwärmt man ca. $\frac{1}{2}$ Stde. am Rückflußkühler auf dem Wasserbade, löst die Masse in warmem Wasser, filtriert und übersättigt das Filtrat mit Natronlauge (NENCKI, M. 9, 1148). — Die Darstellung im großen geschieht durch Kondensation von Benzaldehyd mit Dimethylanilin in Gegenwart von Salzsäure oder Schwefelsäure (s. o.).

Krystallisiert in drei Formen: in Nadeln vom Schmelzpunkt 102°, in Blättern vom Schmelzpunkt 93—94° (beide wahrscheinlich monoklin; vgl. *Gröth. Ch. Kr.* 5, 285) oder in sphärolithischen Krystallen von noch niedrigerem unscharfem Schmelzpunkt (E. FISCHER, O. FI., O. LEBMANN, B. 19, 798; O. LEBMANN, Z. Kr. 4, 609; 6, 64); die erste Form wird am leichtesten durch Umkrystallisieren aus Benzol, die zweite durch Umkrystallisieren aus Alkohol

im reinen Zustande erhalten; alle drei Formen entstehen bei langsamem Erstarren der geschmolzenen Substanz bei 70—80° (E. Fr., O. Fr., O. LER., B. 12, 798). Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt (O. Fr., B. 12, 1685; A. 206, 125). Leicht löslich in Äther, Benzol und Toluol, ziemlich leicht in Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (O. Fr., A. 206, 123). Die unter Luftdruck stehenden Dämpfe des 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethans zeigen unter dem Einfluß von Tealströmen blaue Luminescenz (KAUFFMANN, Ph. Ch. 26, 724; 26, 703; B. 33, 1730, 1738). Beim Sättigen einer absolut-alkoholischen Suspension der Base mit trockenem Chlorwasserstoff werden 3 Mol. HCl gebunden (O. FISCHER, G. SCHMIDT, C. 1904 I, 460). — Lichtempfindlichkeit: GROS, Ph. Ch. 37, 161, 191. Färbt sich an der Luft infolge oberflächlicher Oxydation blaugrün (O. Fr., B. 10, 1625). Bei der Behandlung mit Braunstein in verdünnter, schwach schwefelsaurer Lösung in der Kälte (E. Fr., O. Fr., B. 12, 796), mit Bleidioxyd oder mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht Malachitgrün (O. Fr., A. 206, 130). Bei der Einw. von Sulfomonopersäurelösung in der Kälte bildet sich 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-N,N'-dioxyd (s. u.) (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3293, 3305). Beim Eintragen in rote Salpetersäure (D.: 1,4) entsteht Hexanitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280) (O. Fr., A. 206, 125, 128). Über die Geschwindigkeit der Abspaltung der Methylgruppen beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure vgl. GOLDSCHMIEDT, M. 27, 860, 870. Bei mehrstündigem Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid in methylalkoholischer Lösung auf ca. 100° wird 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat erhalten (O. Fr., A. 206, 127; DOE., A. 217, 256). Reagiert mit 2 Mol.-Gew. Bromoyan unter Bildung von 4,4'-Bis-methyl-cyan-amino-triphenylmethan (S. 277) (v. BRAUN, RÖVER, B. 37, 637).

$C_{23}H_{28}N_4 + 2 HCl$. Nadeln. Verliert bei 100° 1 Mol. HCl; äußerst löslich in Wasser und stark hygroskopisch (O. FISCHER, A. 206, 125, 126). — $C_{23}H_{28}N_4 + 3 HCl$. Weiße Warzen (O. Fr., G. SCHMIDT, C. 1904 I, 460). — Pikrat $C_{23}H_{28}N_4 + 2 C_6H_5O_2N_2$. Gelblich-grüne Nadelchen (aus Alkohol). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (O. Fr., A. 206, 127). — $C_{23}H_{28}N_4 + 2 HCl + PtCl_4$. Weißer Niederschlag. Färbt sich an der Luft etwas grün (O. Fr., A. 206, 126; DOEBNER, A. 217, 256).

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-N,N'-dioxyd $C_{23}H_{28}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(O)(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Einw. von Sulfomonopersäurelösung auf 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan in der Kälte (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3305). — Nadeln (aus Chloroform) mit 2 oder 4 Mol. H_2O . Schmilzt wasserhaltig bei 131,5—132,5° (korr.). Wird über H_2SO_4 bei 12 mm Druck wasserfrei und schmilzt dann bei 188—189° (korr.; Bad 175°). Ist wasserfrei sehr hygroskopisch. Das Hydrat wird im Licht bläulichgrün; es ist sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin, schwer in heißem, sehr wenig in kaltem Chloroform. Reagiert alkalisch. — Entwickelt beim Erhitzen Formalddehyd. Läßt sich durch Reduktionsmittel wie Zink und Salzsäure leicht in 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan überführen. Gibt mit Natriumnitrit in wäßrig-salzsaurer Lösung in der Kälte 3,3'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280). Durch Eintragen in eine eingekühlte Mischung von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure und folgendes Erwärmen auf 50° erhält man 3,3'-Dioxy-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (Syst. No. 1869). — Pikrat $C_{23}H_{28}O_2N_4 + 2 C_6H_5O_2N_2$. Gelbe Flocken. Sehr wenig löslich in Äther, Ligroin und kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol und warmem Wasser, sehr leicht in Aceton. Färbt sich mit warmem Alkohol unter Verharzung grün. — $C_{23}H_{28}O_2N_4 + H_2Fe(CN)_6$. Weiße Flocken. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser. — $C_{23}H_{28}O_2N_4 + 2 HCl + PtCl_4$. Orangerote Flocken.

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat $C_{25}H_{32}N_4I_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4,4'-Diamino-triphenylmethan (O. FISCHER, A. 206, 151) oder 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (O. Fr., A. 206, 127; DOEBNER, A. 217, 256) mit überschüssigem Methyljodid in Methylalkohol auf ca. 100°. — Tafeln oder Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 218—222° (O. Fr.), bei 231° (DOE.) unter Zerfall in Methyljodid und 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (O. Fr.; DOE.). Ziemlich leicht löslich in Wasser (O. Fr.).

4,4'-Bis-diäthylamino-triphenylmethan, Tetraäthyl-4,4'-diamino-triphenylmethan $C_{27}H_{34}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Aus Benzaldehyd und Diäthylanilin in Gegenwart von $ZnCl_2$ (DOEBNER, A. 217, 265), Alkalidisulfat (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 23775; *Frdl.* 1, 43), konz. Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, *Frdl.* 1, 44) oder entwässelter Oxalsäure (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1893 Anm.). Beim Kochen von Brillantgrün (Syst. No. 1865) mit Zinkstaub und Salzsäure in wäßr. Lösung (D., A. 217, 263). — Farblose Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 62°; sehr schwer löslich selbst in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (D.). — $C_{27}H_{34}N_4 + 2 HCl + PtCl_4 + 3 H_2O$. Farblose Krystalle (D.).

4,4'-Dianilino-triphenylmethan $C_{21}H_{22}N_4 = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Erhitzen eines Gemenges von Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) und Benzaldehyd oder Benzaldehyd in Gegenwart von $ZnCl_2$ (MELDOLA, *Soc.* 41, 192). — Nicht krystallinisches, körniges Pulver. Schmilzt nach vorherigem Erweichen gegen 170°. Leicht löslich in Äther, Chloroform,

Schwefelkohlenstoff und Benzol, sehr wenig in kochendem Alkohol, Eisessig oder Aceton. — Färbt sich beim Liegen an der Luft allmählich grün und geht bei Behandlung mit Oxydationsmitteln in Diphenylamingrün (Syst. No. 1865) über.

4,4'-Bis-diphenylamino-triphenylmethan, Tetraphenyl-4,4'-diamino-triphenylmethan $C_{26}H_{20}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_6H_5)_2]_2$. *B.* Bei der Einw. von Benzaldehyd auf Triphenylamin (Bd. XII, S. 181) in Gegenwart von 50%iger Schwefelsäure (HAUFSSERMAN, *B.* 39, 2764). — Fast weißes Pulver. Unschmelzbar. In allen Lösungsmitteln unlöslich. Außerordentlich schwer verbrennlich. — Wird in Berührung mit konz. Salzsäure oder Schwefelsäure allmählich schwarz.

4,4'-Bis-äthylbenzylamino-triphenylmethan $C_{27}H_{28}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Bei mehrstündigem Erhitzen von Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) mit Benzaldehyd in Gegenwart von wasserentziehenden Mitteln wie $ZnCl_2$, konz. Schwefelsäure oder entwässelter Oxalsäure auf 100–110° (FRIEDLÄNDER, *B.* 23, 588; vgl. MÜHLHAUSEN, *D.* 263, 251). — Nadelchen (aus Aceton). *F.*: 115–116°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leicht in Aceton, Benzol und Eisessig (*F.*). — Beim Erwärmen mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein malachitgrünähnlicher, aber gelbstichiger Farbstoff (*F.*). Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure liefert ein Gemisch von Di- und Trisulfonsäuren (*M.*).

4,4'-Bis-acetamino-triphenylmethan $C_{23}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Bei der Einw. von kaltem Essigsäureanhydrid auf 4,4'-Diamino-triphenylmethan (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 2860; VONGERICHTEN, WEILINGER, *C.* 1904 II, 227). — Nadeln (aus Essigsäureanhydrid), die bei 233–234° schmelzen (*B.*, VI.), Krystalle (aus Benzol) mit 1 Mol. Benzol, die bei 160° benzolfrei werden und dann bei 234–235° schmelzen (*Vo.*, *W.*). — Liefert bei der Behandlung mit Braunstein in essigsaurer-schwefelsaurer Lösung das Farbsalz des 4,4'-Bis-acetamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) (*B.*, VI.).

4,4'-Bis-diacetylamin-o-triphenylmethan $C_{27}H_{26}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Kochen von 4,4'-Diamino-triphenylmethan mit der 5-fachen Menge Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas geschmolzenem Natriumacetat (VONGERICHTEN, WEILINGER, *C.* 1904 II, 227). — *F.*: 172–173°. — Wird von kalter alkoholischer Natrium-methylatlösung zu 4,4'-Bis-acetamino-triphenylmethan verseift.

4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylmethan $C_{25}H_{20}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CN]_2$. *B.* Bei der Einw. von Bromcyan (Bd. III, S. 39) in Äther auf 4,4'-Bis-methylamino-triphenylmethan (S. 275) (*v.* BRAUN, RÖVER, *B.* 37, 640). Bei allmählichem Eintragen von etwas mehr als 2 Mol. Gew. Bromcyan in bis zum beginnenden Schmelzen erwärmtes 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 275) (*v.* B., R., *B.* 37, 637). Bei kurzem Erwärmen von 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylcarbinol (Syst. No. 1865) mit Zinkstaub in Eisessig (*v.* B., R., *B.* 37, 643). — Weißes Krystallpulver. *F.*: 163°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Benzol und Chloroform. Ist in wäßr. Säuren unlöslich. — Wird beim Erwärmen mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung auf dem Wasserbade zu 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylcarbinol oxydiert. Kochende 20%ige Salzsäure verseift zu 4,4'-Bis-methylamino-triphenylmethan. Addiert Schwefelwasserstoff unter Bildung von 4,4'-Bis-[aminothioformyl-methylamino]-triphenylmethan (*s.* u.).

4,4'-Bis-[aminothioformyl-methylamino]-triphenylmethan $C_{25}H_{24}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CS \cdot NH_2]_2$. *B.* Beim Sättigen einer Lösung von 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylmethan (*s.* o.) in einem Gemisch von Chloroform und Alkohol mit Ammoniak und Schwefelwasserstoff (*v.* BRAUN, RÖVER, *B.* 37, 639). — *F.*: 200°. Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln.

4,4'-Bis-[anilinothioformyl-methylamino]-triphenylmethan $C_{25}H_{22}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Bei schwachem Erwärmen von 4,4'-Bis-[methyl-amino]-triphenylmethan (S. 275) mit Phenylsenföhl (*v.* BRAUN, RÖVER, *B.* 37, 641). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). *F.*: 124°.

4,4'-Bis-methylnitrosamino-triphenylmethan $C_{21}H_{20}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Zusatz von Natriumnitrit zu einer sauren Lösung von 4,4'-Bis-methylamino-triphenylmethan (S. 275) (*v.* BRAUN, RÖVER, *B.* 37, 641). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). *F.*: ca. 149° (*Zerr.*).

2''-Chlor-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{26}H_{22}N_2Cl = C_6H_4Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Bei längerem Kochen von 2-Chlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 233) mit Dimethylanilin in Gegenwart von alkoh. Chlorzink (GEIGY & Co., *D. R. P.* 94126; *Frdl.* 4, 189) oder konz. Salzsäure in Alkohol (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2047) am Rückflußkühler. — Nadelchen (aus Toluol). *F.*: 145–146°; ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht löslich in den meisten übrigen Solvenzien (*N.*, *GER.*). — Durch Oxydation mit Bleidioxid

in saurer Lösung wird der Farbstoff Setoglaucin (Syst. No. 1865) erhalten (GEI. & Co.; N., GER.; vgl. N., PHILIPP, B. 41, 3911; vgl. auch *Schultz*, Tab. No. 496). Überführung von 2''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan in eine Sulfonsäure: N., GER.

3''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{25}N_3Cl = C_6H_4Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 12-stdg. Kochen von 3-Chlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 234) und Dimethylanilin mit konz. Salzsäure und wenig Alkohol (NOELTING, GERLINGER, B. 39, 2048). Durch Diazotieren von 3-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 312) und Behandeln der Diazoniumsalzlösung mit Kupfer und Kupferchlorür (Höchster Farbw., D. R. P. 55621; *Frdl.* 2, 44; 3, 68). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 112°; leicht löslich in Äther, Benzol, Ligroin, Aceton und Chloroform, weniger in Alkohol (N., G.). — Der durch Oxydation der Base erhaltene Farbstoff erzeugt auf der Faser eine dem Malachitgrün ähnliche Nuance (N., G.).

4''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{25}N_3Cl = C_6H_4Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 5-stdg. Kochen von 4-Chlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 235) und Dimethylanilin in konz. Salzsäure mit einer Lösung von Chlorzink in absol. Alkohol (NOELTING, GERLINGER, B. 39, 2049; vgl. KAESWURM, B. 19, 743). — Krystalle (aus Alkohol). F: 98–99° (N., G.; vgl. dagegen K.). Leicht löslich in Benzol (K.; N., G.), Chloroform und Aceton (N., G.), weniger in Alkohol und Äther (K.; N., G.), schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (K.). — Gibt bei der Oxydation mit frisch gefälltem Mangandioxydhydrat und verd. Schwefelsäure bei 40–60° das Farbsalz des 4''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) (K.; vgl. N., G.).

4''-Chlor-4.4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan $C_{27}H_{29}N_3Cl = C_6H_4Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 235) mit Diäthylanilin und wasserfreier Oxalsäure im Ölbade auf 110–115° (KAESWURM, B. 19, 744). — Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Benzol, weniger in Äther und Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. F: 110°. — Gibt bei der Oxydation mit frisch gefälltem Mangandioxydhydrat und verd. Schwefelsäure bei 40–60° das Farbsalz des 4''-Chlor-4.4'-bis-[diäthylamino]-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865).

2''5''-Dichlor-4.4'-diamino-triphenylmethan $C_{12}H_9N_3Cl_2 = C_6H_2Cl_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Man erwärmt 5 g 2.5-Dichlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 237) mit 10 ccm Anilin und 12 ccm konz. Schwefelsäure zuerst auf 60° bis 70°, dann auf 100° (GNEHM, SCHÜLE, A. 299, 351). — Warzen (aus Ligroin). F: 107°. Schwer löslich in Ligroin. — Wird von konz. Salzsäure zersetzt. — Hydrochlorid. Nadeln (aus konz. wäßr. Lösung). — Sulfat. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

2''5''-Dichlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{25}N_3Cl_2 = C_6H_2Cl_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 10-stdg. Erhitzen von 5 g 2.5-Dichlor-benzaldehyd mit 10 g Dimethylanilin, 10 g $ZnCl_2$ und 10 g Alkohol auf dem Wasserbade (GNEHM, BÄNZIGER, A. 296, 74). — Blättchen (aus Benzol). F: 179° (G., B.). — Färbt sich beim Liegen an der Luft blaugrün (G., B.). Bei der Einw. der berechneten Menge Bleidioxyd in salzsaurer-essigsaurer Lösung bildet sich der Farbstoff Neusolidgrün (Syst. No. 1865) (G., B.; vgl. *Schultz*, Tab. No. 497). Einw. von Schwefelsäuremonohydrat: G., SCHÜLE, A. 299, 362.

2''5''-Dichlor-4.4'-bis-acetamino-triphenylmethan $C_{25}H_{25}O_2N_3Cl_2 = C_6H_2Cl_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Bei gelindem Erwärmen von 10 g 2''5''-Dichlor-4.4'-diamino-triphenylmethan mit 20 g Essigsäureanhydrid (GNEHM, SCHÜLE, A. 299, 353). — Nadeln (aus Essigester). F: 212°. Leicht löslich in Alkohol und warmem Eisessig.

2''4''5''-Trichlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{23}N_3Cl_3 = C_6H_3Cl_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 2.4.5-Trichlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 238) mit 2–3 Tln. Dimethylanilin in Gegenwart von $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. FISCHER, D. R. P. 25827; *Frdl.* 1, 42). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 128–129°. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol. — Bei der Oxydation mit Bleidioxyd in saurer Lösung entsteht das Farbsalz des 2''4''5''-Trichlor-4.4'-bis-[dimethylamino]-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865).

2''-Nitro-4.4'-diamino-triphenylmethan $C_{16}H_{11}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) mit schwefelsaurem Anilin in Gegenwart von $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (RENOUF, B. 16, 1304). — Gelbrote Krystallmasse (aus Benzol-Ligroin). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung bildet sich das entsprechende Triamino-triphenylmethan (S. 311).

2''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{25}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) mit 3–4 Tln. Dimethylanilin unter allmählichem Zusatz von 1 Tl. $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1889). — Goldgelbe Prismen (aus Alkohol + Benzol). Monoklin-prismatisch (HAUSKOFER, B. 17, 1890; Z. Kr. 9, 531; vgl. *Groth*, Ch. Kr. 5, 297). F: 159–160°; sehr schwer löslich in Alkohol (O. FI., C. SCH.), wenig löslich in Wasser und

niedrig siedendem Ligroin, leicht in Benzol (O. Fr., B. 15, 682). — Bei der Behandlung mit der berechneten Menge Bleidioxyd in schwefelsaurer Lösung entsteht das Farbsalz des 2''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) (O. Fr., C. Sch.). Die Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure führt zu 2-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 311) (O. Fr., C. Sch.).

2''-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan $C_{27}H_{33}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Tl. 2-Nitro-benzaldehyd mit 3—4 Tln. Diäthylanilin und $1\frac{1}{2}$ Tln. entwässerter Oxalsäure auf dem Wasserbade (O. Fischer, C. Schmidt, B. 17, 1893). — Gelblichrote Krystalle (aus Benzol + Alkohol). Triklin pinakoidal (Haushofer, B. 17, 1894; Z. Kr. 9, 532; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 297). F: 109—110° (O. Fr., C. Sch.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure erhält man 2-Amino-4,4''-bis-diäthylamino-triphenylmethan (S. 311) (O. Fr., C. Sch.).

3''-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan $C_{19}H_{15}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit salzsaurem Anilin und Chlorzink auf 100° (O. Fischer, Ziegler, B. 13, 671). — Hellgelbe Krystalldrusen (aus wasserfreiem Äther + Ligroin) vom Schmelzpunkt 136°. Citronengelbe Krystalle (aus Benzol) mit 1 Mol. Benzol. Schmilzt benzolhaltig bei 81°; löst sich sehr leicht in Äther und Alkohol, schwerer in Benzol, sehr schwer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser. Verliert bei 100—120° alles Benzol. — Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und konz. Salzsäure das entsprechende Triamino-triphenylmethan (S. 312). Beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol auf 110—115° entsteht 3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat (s. u.).

3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{25}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 3-Nitro-benzaldehyd mit Dimethylanilin und Chlorzink auf dem Wasserbade (E. Fischer, O. Fischer, B. 12, 802). Bei längerem Erhitzen von 3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat auf 200° (O. Fr., Ziegler, B. 13, 672). — Gelbe Prismen (aus Alkohol), goldgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 152°; ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, leicht in Benzol (E. Fr., O. Fr.). Bildet mit Säuren farblose Salze (E. Fr., O. Fr.). — Gibt bei der Oxydation mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure oder mit Chloranil ein Farbsalz des 3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) (E. Fr., O. Fr.; vgl. O. Fr., Z.). Durch Reduktion mit Zink und Salzsäure entsteht 3-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 312) (E. Fr., O. Fr.).

3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat $C_{25}H_{31}O_2N_4I_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 3''-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan oder von 3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol auf 110—115° (O. Fischer, Ziegler, B. 13, 672). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung und Grünfärbung bei 225°. — Verliert bei längerem Erhitzen auf 200° alles Methyljodid und geht in 3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan über.

3''-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan $C_{27}H_{33}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Zusammenschmelzen von 3-Nitro-benzaldehyd, Diäthylanilin und entwässerter Oxalsäure auf dem Wasserbade (E. Erdmann, H. Erdmann, A. 294, 379). — Gelbe Nadeln mit gelbgrüner Fluorescenz (aus Alkohol). F: 95—96°.

4'-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan $C_{19}H_{15}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Beim Erwärmen von 19 Tln. Anilin mit 20 Tln. 4-Nitro-benzalchlorid (Bd. V, S. 332), gelöst in 30—40 Tln. Ligroin, Benzol oder Alkohol auf dem Wasserbade (Höchstes Farbw., D. R. P. 23784; *Frdl.* 1, 62). Beim Erwärmen von 15 Tln. 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256), 30 Tln. schwefelsaurem Anilin und 20 bis 30 Tln. $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. Fischer, B. 15, 677; D. R. P. 16766; *Frdl.* 1, 54). — Citronengelbe Flocken, die in Benzol, Aceton und Chloroform leicht löslich sind, schwerer in Alkohol und Äther, sehr schwer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser (O. Fr., B. 15, 677). Gelbrote Krystalle (aus Toluol) mit 1 Mol. Toluol, die bei längerem Liegen an der Luft etwas Toluol verlieren, das beim Schmelzen vollständig entweicht (O. Fr., B. 15, 677). Schmilzt beim Kochen mit Wasser zu einem braungelben Harz (O. Fr., B. 15, 677). — Wird von Zink und Salzsäure zu 4,4''-Triamino-triphenylmethan (Paraleukanilin, S. 313) reduziert (O. Fr., Greiff, B. 13, 670; O. Fr., B. 15, 678; vgl. Renour, B. 16, 1301). Beim Erhitzen mit 2 Tln. festem Eisenchlorür auf 160—180° entsteht Parafuchsin (Syst. No. 1865) (O. Fr., B. 15, 678; D. R. P. 16760; *Frdl.* 1, 57). Die Überführung in 4,4''-Triamino-triphenylcarbinol (Pararosanilin) bzw. dessen Farbsalze gelingt auch durch elektrolytische Reduktion in konz. Schwefelsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 84607; *Frdl.* 4, 182), sowie durch Kochen von 4''-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan mit Natronlauge und verd. Alkohol und vorsichtige Reduktion des Reaktionsproduktes in alkalischer oder in saurer Lösung (Pav'homme, Bl. [3] 17, 654). — $C_{19}H_{17}O_2N_3 + 2 HCl$.

Rosettenförmige Krystallaggregate oder Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Leicht löslich in Wasser, wenig in absol. Alkohol (O. Fr., B. 15, 678). — Sulfat. Nadeln (aus alkoh. Lösung). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther (O. Fr., B. 15, 678). — Chloroplatinat. Undeutliche Krystalle. Löst sich leicht in Wasser, schwer in konz. Salzsäure (O. Fr., B. 15, 678).

4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{24}H_{22}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256), Dimethylanilin und $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. FISCHER, B. 14, 2526). Bei kurzem Erwärmen von 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit Dimethylanilin und $ZnCl_2$ (ALBRECHT, B. 21, 3295). — Goldgelbe Blätter (aus Toluol + Alkohol). F: 176—177°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ligroin; leicht löslich in Säuren unter Bildung farbloser Salze (O. Fr.). — Beim Erwärmen mit Braunstein und verd. Schwefelsäure auf 40° bis 50° entsteht das Farbsalz des 4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) (O. Fr.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure erhält man 4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 314) (O. Fr.). Bei der elektrolytischen Reduktion in konz. Schwefelsäure oder 50%iger Essigsäure entsteht das Farbsalz des 4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 84607; *Frdl.* 4, 183). Bei der Einw. von Natronlauge und verd. Alkohol entstehen eine gelbe krystallinische Verbindung vom Schmelzpunkt 142—143° und eine rote krystallinische Verbindung vom Schmelzpunkt 100—105°, welche beide bei vorsichtiger Reduktion in alkalischer oder saurer Lösung 4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (Syst. No. 1865) bzw. dessen Farbsalze liefern (PRUD'HOMME, Bl. [3] 17, 657). Beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol auf 100° bildet sich 4''-Nitro-4,4'-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan-bis-jodmethylat (s. u.) (O. Fr.).

4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat $C_{24}H_{22}O_2N_4I_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4''-Nitro-4,4'-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol auf 100° (O. FISCHER, B. 14, 2526). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser) mit H_2O . Verliert schon bei 100° etwas Methyljodid und schmilzt unter Zersetzung und Bildung eines grünen Harzes gegen 220°. Schwer löslich in absol. Alkohol.

4''-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan $C_{26}H_{26}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit Diäthylanilin in Gegenwart von entwässelter Oxalsäure im Wasserbade (KAESWURM, B. 19, 746). — Rotbraune Tafeln (aus verdünnter alkoholischer Lösung). Monoklin (HAUSHOFER, B. 19, 746). F: 113° (K.). — Ist an der Luft sehr beständig (K.). Bei der Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht ein gelbgrüner Farbstoff (K.). Beim Erwärmen mit Zinkstaub und verd. Salzsäure bei 60—70° entsteht 4-Amino-4,4''-bis-diäthylamino-triphenylmethan (S. 316) (K.).

4'-Chlor-3''-nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{24}H_{20}O_2N_4Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 5 Tln. 4-Chlor-3-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 262) mit 20 Tln. Dimethylanilin und 5 Tln. Chlorzink auf 100° (E. ERDMANN, H. ERDMANN, D. R. P. 64736; *Frdl.* 3, 156; A. 294, 382). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 133—134°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol. — Liefert mit Bleidioxid in schwefelsaurer Lösung einen grünen Farbstoff. Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht 4-Chlor-3-amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 312). Beim Erhitzen mit 30%iger Kaliumsulfidlösung und Alkohol im Einschmelzrohr auf 140° bildet sich 3-Nitro-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923).

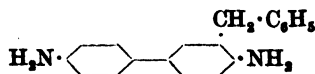
2,3'-Dichlor-4''-nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{22}H_{18}O_2N_4Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit N,N-Dimethyl-3-chlor-anilin (Bd. XII, S. 603) in Gegenwart von $ZnCl_2$ und Salzsäure auf 110° (KOCK, B. 20, 1564). — Citronengelbe Blättchen (aus Benzol). F: 208°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 2,2'-Dichlor-4''-amino-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 317). — Pikrat $C_{22}H_{18}O_2N_4Cl_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Dunkelgelb. F: 189°.

3,3'-Dinitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{24}H_{20}O_4N_4 = C_6H_3 \cdot CH[C_6H_3(NO_2)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Einw. einer wäßr. Natriumnitritlösung auf eine Lösung von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-N,N'-dioxyd (S. 276) in konz. Salzsäure in der Kälte (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3308). — Orangegelber Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser, Ligroin und Petroläther, leicht in siedendem Alkohol, sehr leicht in Aceton. — Wird von Zinnchlorür und Salzsäure zu 3,3'-Diamino-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 343) reduziert.

Hexanitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{24}H_{12}O_6N_8 = C_6H_2(NO_2)_6 \cdot [N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Eintragen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 276)

in rote Salpetersäure (D: 1,4) (O. FISCHER, B: 11, 950; A. 206, 128). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 200° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, besonders beim Erwärmen.

6. **4,4'-Diamino-3-benzyl-diphenyl, 3-Benzyl-benzidin** $C_{18}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben Benzaldehyd beim Behandeln des bei der Reduktion des 2-Nitro-benzophenons (Bd. VII, S. 425) durch alkoh. Natronlauge und Zinkstaub neben anderen Produkten entstehenden, nicht isolierten 2-Benzyl-2'-[α -oxy-benzyl]-hydrazobenzols mit heißer verdünnter Salzsäure (CARRÉ, C. r. 148, 492, 672; Bl. [4] 5, 277, 279; A. ch. [8] 19, 225). — Prismen (aus Alkohol). F: 209°. Ziemlich löslich in Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol. — Die Salze werden durch Wasser dissoziiert. — $C_{18}H_{18}N_2 + 2 HCl$. Krystalle. Schmilzt gegen 200° unter Zersetzung. — $C_{18}H_{18}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle. Beginnt bei 250° sich zu schwärzen und zersetzt sich oberhalb 300°, ohne zu schmelzen.



4. Diamine $C_{20}H_{20}N_2$.

1. **β -Phenyl- α,α -bis-[4-amino-phenyl]-äthan** $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

β -Phenyl- α,α -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{22}H_{28}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Reduktion von β -Phenyl- α,α -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylen (erhalten aus MICHLERSchem Keton und Benzylmagnesiumchlorid; nicht näher beschrieben) (BUSIGNES, C. r. 149, 350). Durch Kondensation von Phenylacetaldehyd und Dimethyl-anilin (B.). — F: 127°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

2. **α -Phenyl- α,α -bis-[4-amino-phenyl]-äthan** $C_{20}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C(C_6H_4)(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

α -Phenyl- α,α -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{22}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot C(C_6H_4)[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Entsteht als Hauptprodukt neben wenig 1.3.5-Triphenyl-benzol (Bd. V, S. 737) und 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239), bei 10-stdg. Erhitzen von 45 g Acetophenon (Bd. VII, S. 271) mit 90 g Dimethylanilin und 45 g $ZnCl_2$ im geschlossenen Rohr auf 170° (DOEBNER, PETSCHOW, A. 242, 337). — Hellgelbes Öl, das sich an der Luft allmählich dunkelrot färbt. Siedet nicht unzersetzt oberhalb 360°; destilliert im Vakuum unzersetzt. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Benzol, Petrol-äther und in warmem Alkohol. — Beim Erwärmen mit PbO_2 oder MnO_2 in Eisessig entsteht ein beständiger blauer Farbstoff. Gibt in äther. Lösung mit Brom eine Grünfärbung. Beim Vermischen mit freies Jod enthaltender Jodwasserstoffsäure entsteht eine Grünfärbung, die beim Erwärmen in Dunkelblau übergeht.

3. **4,4'-Diamino-2-methyl-triphenylmethan** $C_{20}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel.



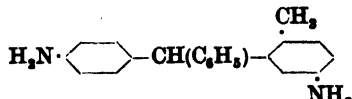
4''-Nitro-4-amino-4'-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{22}H_{22}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von 26 g 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit 20 g m-Toluidin, 40 g konz. Salzsäure und 40 g Wasser auf dem Wasserbade (NOELTING, v. SKAWINSKI, B. 24, 553). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol. — Läßt sich durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung in der Hitze oder mit Bleidioxid in wäßrig-essigsaurer Lösung in der Kälte zu einem gelbstichig grünen Farbstoff oxydieren. Durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder Zinkstaub und Essigsäure entsteht 4,4'-Diamino-4''-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 318).

4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{26}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei 10-stdg. Erhitzen von 6 g 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit 15 g Dimethyl-m-toluidin, 10 g konz. Salzsäure und 10 g Wasser auf dem Wasserbade (NOELTING, v. SKAWINSKI, B. 24, 556). — Gelbe Blättchen (aus Äther). F: 193°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. — Durch Oxydation mit Bleidioxid oder Chloranil entsteht ein gelbstichig grüner Farbstoff.

4''-Nitro-4'-dimethylamino-4-diäthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{28}O_2N_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei eintägigem Erhitzen von 6 g 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol, 15 g Diäthyl-m-toluidin, 10 g konz.

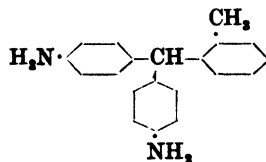
Salzsäure und 10 g Wasser auf dem Wasserbade (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* **24**, 556). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165–166°. — Löst sich zu einem grünen Farbstoff oxydieren.

4. **5,4'-Diamino-2-methyl-triphenylmethan** $C_{20}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel.



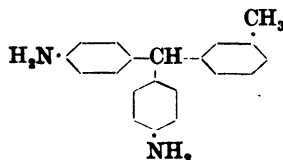
4''-Nitro-5-amino-4'-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{22}H_{22}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot (CH_3)_2N \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei 12-stdg. Erwärmen einer Lösung von 27 g 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) in 300 g konz. Schwefelsäure mit 20 g p-Toluidin auf 60–70° (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* **24**, 3136). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 202°. Sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, Ligroin und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd oder mit Chloranil einen braunen Farbstoff. Die Reduktion mit Zinn und Salzsäure führt zu 5,4'-Diamino-4''-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 319).

5. **4,4''-Diamino-2-methyl-triphenylmethan, Bis-[4-amino-phenyl]-o-tolyl-methan** $C_{20}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel.



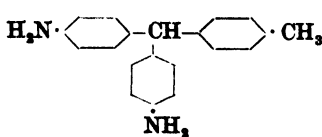
4,4''-Bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 24-stdg. Kochen von 5 g o-Toluyaldehyd (Bd. VII, S. 295), 11 g Dimethylanilin und 9 ccm konz. Salzsäure mit einer Lösung von 10 g wasserfreiem Zinkchlorid in absol. Alkohol im Leuchtgasstrom (NOELTING, GERLINGER, *B.* **30**, 2042). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 102–103° (N., G.; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] **71**, 84). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in Benzol, Toluol, Äther, Aceton, Ligroin, Chloroform und CS_2 (N., G.). — Gibt bei der Oxydation mit PbO_2 einen grünblauen Farbstoff (N., G.; REI., RV.). Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure entsteht 4,4''-Bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) (N., G.).

6. **4,4''-Diamino-3-methyl-triphenylmethan, Bis-[4-amino-phenyl]-m-tolyl-methan** $C_{20}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel.



4,4''-Bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 20 g m-Toluyaldehyd (Bd. VII, S. 296) mit 50 g Dimethylanilin, 36 ccm konz. Salzsäure und der zur Lösung nötigen Menge Alkohol auf 120–130° (NOELTING, GERLINGER, *B.* **30**, 2044). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 84–85° (N., G.; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] **71**, 86). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, reichlicher beim Erwärmen, sehr leicht in Äther, Aceton, Benzol, Toluol, Ligroin, CS_2 und Chloroform; die Lösungen in Mineralsäuren sind farblos (N., G.). — Gibt bei der Oxydation mit PbO_2 einen grünen Farbstoff (N., G.; REI., RV.). Gibt mit rauchender Schwefelsäure ein Gemenge von Mono- und Disulfonsäure (N., G.).

7. **4,4''-Diamino-4-methyl-triphenylmethan, Bis-[4-amino-phenyl]-p-tolyl-methan** $C_{20}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel.



4,4''-Bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von p-Toluyaldehyd (Bd. VII, S. 297) mit überschüssigem Dimethylanilin bei Gegenwart von wasserfreiem $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (HANZLIK, BIANCHI, *B.* **32**, 1287). — Nadeln (aus Alkohol). F: 93–94°; leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (H., B.). — Liefert bei der Oxydation einen gelbstichig grünen Farbstoff (NOELTING, GERLINGER, *B.* **30**, 2045). Liefert mit rauchender Schwefelsäure 4,4''-Bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) (N., G.).

8. **1,2-Bis-[4-amino-benzyl]-benzol** $C_{20}H_{20}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

1,2-Bis-[4-dimethylamino-benzyl]-benzol $C_{24}H_{28}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[α-oxy-4-(dimethylamino)-benzyl]-benzol (Syst. No. 1867) mit Zink und Salzsäure (GUYOT, PIGNET, *C. r.* **146**, 985; GUYOT, HALLER, *A. ch.* [8] **19**, 332). — Nadeln. F: 90°.

1. [4-Dimethylamino-benzyl]-2-[4-diäthylamino-benzyl]-benzol $C_{26}H_{32}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[α -oxy-4-diäthylamino-benzyl]-benzol (Syst. No. 1867) mit Zink und Salzsäure (GUYOT, PIGNET, *C. r.* 146, 986; GUYOT, HALLER, *A. ch.* [8] 19, 333). — F: 57°.

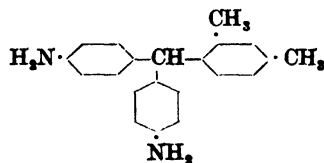
5. Diamine $C_{21}H_{28}N_2$.

1. α -Phenyl- $\alpha\alpha$ -bis-[4-amino-phenyl]-propan $C_{21}H_{28}N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

α -Phenyl- $\alpha\alpha$ -bis-[4-diäthylamino-phenyl]-propan $C_{25}H_{36}N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)(C_6H_4 \cdot N(CH_2CH_3)_2)_2$. B. Aus Brillantgrün (Syst. No. 1865) und Äthylmagnesiumbromid in Äther; man zersetzt das Produkt mit Wasser (FREUND, RICHARD, *B.* 42, 1120). — Zähle Masse. — Hydrojodid. Krystalle. F: 220–223°. Löslich in Wasser und Alkohol mit grüner Farbe. — $C_{25}H_{36}N_2 + 2 H_2SO_4$. Krystalle (aus Wasser + Aceton). F: 205°. Wird durch Wasser dissoziiert.

2. 4,4'-Diamino-2,4-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{28}N_2$, s. nebenstehende Formel.

4,4'-Bis-dimethylamino-2,4-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{30}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von äquimolekularen Mengen m-Xylol mit MICHELSchem Hydrol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 0–10° oder in Gegenwart von 65%iger Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur (GEIGY & Co., D. R. P. 178769; *Frdl.* 8, 189, 198; *C.* 1907 I, 776). — Prismen (aus Aceton). F: 198–199°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwer in Alkohol. — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in salzsaurer Lösung einen grünen Farbstoff.



3. 4,4'-Diamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{28}N_2$, s. nebenstehende Formel.

4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{30}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. Zur Konstitution vgl. NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 557. — B. Man rührt zu einem Gemenge von 5 Tln. Dimethyl-m-toluidin und 2 Tln. Benzaldehyd so viel $ZnCl_2$, daß eine breiartige Masse entsteht und erhitzt diese einige Stunden auf dem Wasserbade (O. FISCHER, RIEDEL, *B.* 13, 808; vgl. N., v. SK., *B.* 24, 557). — Prismen (aus Alkohol). F: 109° (O. F., R.), 123° (N., v. SK.). Leicht löslich in Benzol, heißem Alkohol und Äther, schwerer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Mineralsäuren (O. F., R.). — Liefert bei der Oxydation mit PbO_2 in wäßrig-essigsaurer Lösung in der Kälte oder mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung in der Hitze einen grünen Farbstoff (N., v. SK.). — $C_{25}H_{30}N_2 + 2 HCl + PtCl_4 + 2 H_2O$. Goldgelbe Krystalle (aus Wasser) (O. F., R.).



2''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{30}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 6 g 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) mit 15 g Dimethyl-m-toluidin, 50 g absol. Alkohol und 9 g konz. Schwefelsäure (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 560). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 146° (N., v. SK.). — Liefert mit Oxydationsmitteln einen bläulichgrünen Farbstoff (N., v. SK.). Bei der Reduktion entsteht 2''-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan (S. 326) (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 89).

3''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{30}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 6 g 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit 15 g Dimethyl-m-toluidin, 50 g absol. Alkohol und 9 g konz. Schwefelsäure (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 560). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff. Durch Reduktion entsteht 3''-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan (S. 326).

4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{30}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 5 g 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit 8 g Dimethyl-m-toluidin unter Zusatz von Zinkchlorid und Salzsäure auf 110° (KOCK, *B.* 20, 1563) oder bei 20-stdg. Erhitzen von 12 g 4-Nitro-benzaldehyd mit 25 g Dimethyl-m-toluidin, 100 g absol. Alkohol und 15 g konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 558). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol

+ Benzol). F: 224° (K.; N., v. SK.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in den übrigen organischen Lösungsmitteln (N., v. SK.). — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff (N., v. SK.; vgl. REITZENSTEIN, RÜNGE, *J. pr.* [2] 71, 87). Bei der Reduktion mit Zinnchlorür entsteht 4'-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan (S. 326) (K.). — Pikrat $C_{22}H_{22}O_6N_4 + 2C_6H_5O_2N_2$. Gelbe Krystalle. F: 199°; schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin (K.).

4'-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-2,2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{22}H_{27}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 6 g 4-Nitro-benzaldehyd mit 15 g Diäthyl-m-toluidin, 50 g absol. Alkohol und 9 g konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (NORLTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 559). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

4. 4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{21}N_4$, s. nebenstehende Formel. B.

Bei 8-stdg. Erhitzen von Benzaldehyd, o-Toluidin und salzsäurem o-Toluidin in äquimolekularen Mengen im geschlossenen Rohr auf 110–120° (C. ULLMANN, *J. pr.* [2] 36, 252). Beim Erhitzen von 1 Tl. salzsäurem 4,4'-Diamino-triphenylmethan mit 2,5 Tln. o-Toluidin und 5 Tln. salzsäurem o-Toluidin auf 170° (VONGERICHTEN, WEILINGER, *Zeitschrift für Farben- und Textil-Chemie* 3, 217; *C.* 1904 II, 226). — Krystalle. Sintert unter 100° zu einer klebrigen Masse zusammen (C. U.). F: 121–122° (V., W.). Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Äther und Ligroin, leicht in Alkohol und Benzol; leicht löslich in verd. Mineralsäuren (C. U.). — Bei der Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht ein blauvioletter Farbstoff (C. U.). Geht beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin und salzsäurem Anilin in 4,4'-Diamino-triphenylmethan über (V., W.). — $2C_{21}H_{21}N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallpulver. Färbt sich an der Luft rasch dunkelgrün; kaum löslich in Wasser, wenig in Äther, ziemlich leicht in Alkohol (C. U.).



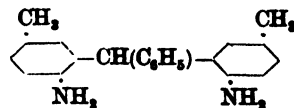
N,N'-Diacetylderivat $C_{23}H_{23}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Behandeln von 4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan mit Essigsäureanhydrid in alkoh. Lösung in der Kälte (VONGERICHTEN, WEILINGER, *Zeitschrift für Farben- und Textil-Chemie* 3, 217; *C.* 1904 II, 227). — Warzenförmige Krystalle. F: 265–266°.

N,N,N',N'-Tetraacetylderivat $C_{25}H_{25}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen von 4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan mit der 5-fachen Menge Essigsäureanhydrid in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat (V., W., *Zeitschrift für Farben- und Textil-Chemie* 3, 217; *C.* 1904 II, 227). — Krystalle (aus Alkohol). F: 165° bis 166°. — Wird von kalter methylalkoholischer Natriummethylatlösung in die Diacetylverbindung übergeführt.

4'-Nitro-4,4'-diamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{21}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit schwefelsäurem o-Toluidin und $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. FISCHER, *B.* 15, 679). Beim Erhitzen von 23 Tln. [4-Nitro-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) mit 14,5 Tln. salzsäurem o-Toluidin in Alkohol am Rückflußkühler (Höchster Farb., D. R. P. 23784; *Frdd.* 1, 62). — Gelbe Krystalle (aus Benzol oder Toluol). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure 4,4',4''-Triamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 327) (O. Fr.).

5. 6,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{23}N_4$, s. nebenstehende Formel. B.

Man erhitzt äquimolekulare Mengen von Benzaldehyd, p-Toluidin und salzsäurem p-Toluidin ca. 8 Stdn. im geschlossenen Rohr auf 110–120° (C. ULLMANN, *J. pr.* [2] 36, 256, 270). Entsteht auch bei 6-stdg. Kochen von 20 g Benzaldehyd mit 40 g p-Toluidin und 48 g konz. Salzsäure am Rückflußkühler und in kleinerer Menge beim Erhitzen von Benzaldehyd und salzsäurem p-Toluidin in Gegenwart von $ZnCl_2$ auf 110–120° (C. U., *J. pr.* [2] 36, 263, 264, 271). — Prismen (aus Benzol) mit $\frac{1}{2}$ Mol. Benzol. Wird bei 120° benzolfrei und kristallisiert dann aus Alkohol in Nadelchen. F: 185–186°. Kp: 427–433° (korr.) (geringe Zersetzung). Kaum löslich in Ligroin, mäßig in Äther und warmem Alkohol, ziemlich leicht in warmem Benzol, leicht in Chloroform. — Zerfällt beim Glühen mit Zinkstaub in p-Toluidin und 2-Methyl-acridin (Syst. No. 3088). — $C_{21}H_{23}N_4 + 2HCl$. Prismen. Wenig löslich in kaltem Wasser und Äther, ziemlich leicht in warmem Alkohol. — $C_{21}H_{23}N_4 + H_2SO_4$. Nadeln. Unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in warmem. — Pikrat $C_{21}H_{23}N_4 + C_6H_5O_2N_2 + C_6H_5$. Schwefelgelbe Nadelchen (aus Benzol). Leicht löslich in kaltem Alkohol und Äther, wenig in kaltem Benzol, mäßig leicht in heißem Benzol. Wird durch Wasser zersetzt. — $C_{21}H_{23}N_4 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem, wenig in heißem Wasser, leicht in Alkohol.



N,N'-Diacetylderivat $C_{24}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Erhitzen von 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan mit überschüssigem Acetylchlorid auf dem Wasserbade (C. U., J. pr. [2] 36, 260). — Blättchen (aus wäbr. Alkohol). F: 217—218°. Leicht löslich in warmem, ziemlich leicht in kaltem Alkohol, schwer in Äther.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{28}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan mit überschüssigem Benzoylchlorid bis auf 120° (C. U., J. pr. [2] 36, 261). — Prismen (aus Alkohol). F: 196°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.

3'-Nitro-6.6'-diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{19}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_5(CH_3) \cdot NH_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit p-Toluidin und alkoh. Salzsäure (BISCHLER, B. 31, 3212). Beim Erhitzen gleicher Teile [3-Nitro-benzal]-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) und salzsaurem p-Toluidin auf 150—160° (F. ULLMANN, B. 36, 1024). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 183° (F. U.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, besser in Benzol und Äther; leicht löslich in verd. Mineralsäuren (F. U.). — Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin 2.7-Dimethyl-9-[3-nitro-phenyl]-acridin (Syst. No. 3092) und 2.7-Dimethyl-9-[3-amino-phenyl]-acridin (Syst. No. 3401) (F. U.).

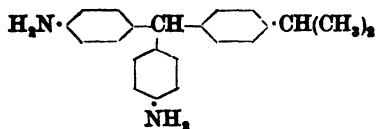
4'-Nitro-6.6'-diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{19}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_5(CH_3) \cdot NH_2]_2$. B. Bei 6-stdg. Kochen von 10 Tln. 4-Nitro-benzaldehyd mit 14 Tln. p-Toluidin, 16 Tln. konz. Salzsäure und genügend Alkohol, um in der Wärme alles zu lösen (BISCHLER, B. 20, 3302). Beim Erhitzen gleicher Teile von [4-Nitro-benzal]-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) und salzsaurem p-Toluidin auf 150—160° (F. ULLMANN, B. 36, 1022). — Nadeln (aus Alkohol) oder Nadeln (aus Benzol) mit $\frac{1}{2}$ Mol. Benzol. Wird bei 110—120° benzolfrei und schmilzt dann bei ca. 170—172° (B.). F: 172° (F. U.). Kaum löslich in kaltem Alkohol und Äther, schwer in kaltem, leicht in siedendem Benzol (B.). Schwache Base; die Salze werden durch Wasser zerlegt (B.). — Beim Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin entstehen 2.7-Dimethyl-9-[4-nitro-phenyl]-acridin (Syst. No. 3092) und 2.7-Dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-acridin (Syst. No. 3401) (F. U.). — $2C_{21}H_{19}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Krystallkörner. Unlöslich in Äther, kaum löslich in kaltem, reichlich in warmem Alkohol (B.).

6. Diamine $C_{22}H_{24}N_2$.

1. ***α-Phenyl-α,α-bis-[4-amino-phenyl]-butan*** $C_{22}H_{24}N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

α-Phenyl-α,α-bis-[4-diäthylamino-phenyl]-butan $C_{30}H_{40}N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Aus Brillantgrün (Syst. No. 1865) und Propylmagnesiumjodid in Äther; man zersetzt das Produkt mit Wasser (FREUND, RICHARD, B. 42, 1121). — Konnte nicht krystallinisch erhalten werden. — $C_{30}H_{40}N_2 + 2H_2SO_4$. Krystalle. F: 230°.

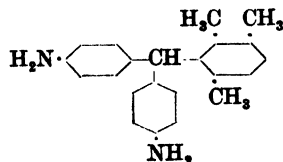
2. ***4.4''-Diamino-4-isopropyl-triphenylmethan*** $C_{22}H_{24}N_2$, s. nebenstehende Formel.



4.4''-Bis-dimethylamino-4-isopropyl-triphenylmethan $C_{26}H_{32}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei mehrtägigem Digerieren von Cuminol (Bd. VII, S. 318) mit Dimethylanilin, Chlorzink und wenig Wasser bei 120° (O. FISCHER, B. 12, 1688; A. 206, 139; ZIEGLER, B. 13, 786). — Nadeln (aus Alkohol). F: 118—119° (O. FI.). Läßt sich durch Braunstein in essigsaurer oder schwefelsaurer Lösung zu einem blaugrünen Farbstoff oxydieren (O. FI.). Bei der Einw. von konz. Salpetersäure scheint Hexanitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (F: 208°) zu entstehen (Z.). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methylalkohol unter Druck bei 115° entsteht das Bis-jodmethylat (s. u.) (Z.). — $C_{26}H_{32}N_2 + 2HCl$. Zerfließliches Krystallpulver (Z.). — Pikrat $C_{26}H_{32}N_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Zeisiggrüne Krystalle (aus Alkohol). F: 156°; explodiert bei 200° (Z.). — $C_{26}H_{32}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbe Krystalle. Wenig löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol (Z.).

4.4''-Bis-dimethylamino-4-isopropyl-triphenylmethan-bis-jodmethylat $C_{30}H_{38}N_2I_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4''-Bis-dimethylamino-4-isopropyl-triphenylmethan mit Methyljodid und Methylalkohol unter Druck auf 115° (ZIEGLER, B. 13, 787). — Nadeln (aus Wasser). F: 200°. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem.

3. **4.4''-Diamino-2.3.6-trimethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{24}N_2$, s. nebenstehende Formel.

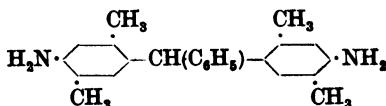


4.4''-Bis-dimethylamino-2.3.6-trimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{28}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B.

Man diazotiert das durch Kondensation von 4.4'-Bis-(dimethylamino)-benzhydrol (MICHELS Hydrol; Syst. No. 1859) mit Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in konz. Schwefelsäure erhaltene 5-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.3.6-trimethyl-triphenylmethan (S. 327) mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure und erwärmt die Diazoniumsalzlösung mit Zinn-oxydulnatrium auf 80° (NOELTING, GERLINGER, B. 89, 2046). — Weiße Flocken, die sich an der Luft allmählich schmutzig grau färben. — Durch Oxydation mit Bleidioxid entsteht ein blauer Farbstoff, dessen Chlorzinkdoppelsalz ein dunkelrotes Pulver bildet.

7. Diamine $C_{23}H_{24}N_2$.

1. **4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{24}N_2$, s. nebenstehende Formel. B.



Durch 6-stdg. Kochen von 50 g p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) mit 20 g Benzaldehyd in alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbade (G. SCHULTZ, PETÉNY, J. pr. [2] 76, 331). — Bläugelbe Prismen (aus Alkohol). F: 208° (G. SCH., P.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und Benzol (G. SCH., P.). — Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung und Acetylieren des entstandenen, bei 162° schmelzenden Phenols in 4.4'-Diacetoxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan (Bd. VI, S. 1049) überführen (G. SCH., P.). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: BEYER & KEGEL, O. HOFFMANN, D. R. P. 43644; *Frdl.* 1, 528; *Schultz*, Tab. No. 300. — $C_{23}H_{24}N_2 + 2 HCl$. Unlöslich in Äther, kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol; leicht löslich in verd. Salzsäure, schwer in konz. Salzsäure. Wird beim Kochen mit Wasser dissoziiert (G. SCH., P.).

N.N'-Diacetylderivat $C_{27}H_{28}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von 4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (G., SCH., P., J. pr. [2] 76, 332). — Nadeln (aus Alkohol). F: 217°.

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{37}H_{34}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan mit Benzoesäureanhydrid auf 140° (G. SCH., P., J. pr. [2] 76, 332). — Krystalle (aus Alkohol). F: 249—250°.

3''-Nitro-4.4'-diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan $C_{23}H_{22}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. B. Bei 6-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit 2 Mol.-Gew. p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) in alkoholisch-salzsaurer Lösung auf dem Wasserbade (G. SCHULTZ, PETÉNY, J. pr. [2] 76, 333). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol) mit $\frac{1}{2}$ Mol. Benzol, die bei 120° das Benzol verlieren und bei 216° schmelzen. Krystallisiert aus Alkohol in orangefarbenen Nadeln, die bei 227° schmelzen. Die benzolfreie Base löst sich schwer in kaltem, leicht in siedendem Alkohol. — $C_{23}H_{22}O_2N_4 + 2 HCl$.

N.N'-Diacetylderivat $C_{27}H_{26}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von 3''-Nitro-4.4'-diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (G. SCH., P., J. pr. [2] 76, 334). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 232°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Alkohol.

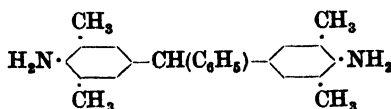
N.N'-Dibenzoylderivat $C_{37}H_{30}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von 3''-Nitro-4.4'-diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan mit Benzoesäureanhydrid auf 140° (G. SCH., P., J. pr. [2] 76, 334). — Nadeln (aus Alkohol). F: 261° bis 262°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol.

4''-Nitro-4.4'-diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-triphenylmethan $C_{23}H_{22}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. B. Bei mehrstündigem Kochen von p-Xylidin mit 4-Nitro-benzaldehyd in alkoholisch-salzsaurer Lösung (G. SCHULTZ, PETÉNY, J. pr. [2] 76, 335). — Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 237°. Krystallisiert aus Benzol in benzolhaltigen Prismen vom Schmelzpunkt 162°. — $C_{23}H_{22}O_2N_4 + 2 HCl$. Gelbliche Blättchen.

N.N'-Diacetylderivat $C_{27}H_{24}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (G. SCH., P., J. pr. [2] 76, 335).

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{37}H_{28}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 258—259° (G. SCH., P., J. pr. [2] 76, 335).

2. **4,4'-Diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{26}N_2$, s. nebenstehende Formel.



4''-Nitro-4,4'-diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-triphenylmethan $C_{23}H_{25}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot$

$CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. B. Bei mehrstündigem Erwärmen einer Mischung von schwefelsaurem vic.-m-Xylidin (Bd. XII, S. 1107), 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und Chlorzink auf dem Wasserbade (FRIEDLÄNDER, BRAND, M. 19, 641). — Gelbe Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 136°. — Färbt sich an der Luft oberflächlich grün. Die Oxydation mit Bleiodoxyd führt zu einem blauen Farbstoff.

N.N'-Diacetylderivat $C_{27}H_{29}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 260° unter Bräunung (FR., B., M. 19, 641).

3. **x,x'-Diamino-x,x,x',x'-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{26}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$.

3''-Nitro-x,x'-diamino-x,x,x',x'-tetramethyl-triphenylmethan (?) $C_{23}H_{25}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$ (?). B. Bei der Kondensation von 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit schwefelsaurem asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1114) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (BISCHLER, B. 21, 3216). — Blättchen (aus Alkohol). F: 91—92°. — $C_{23}H_{25}O_2N_3 + 2HCl$. Blättchen. — $C_{23}H_{25}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Graugelbe Krystalle.

N.N'-Diacetylderivat $C_{27}H_{29}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$ (?). Nadeln (aus Äther). F: 131—132° (B., B. 21, 3217).

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{37}H_{35}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$ (?). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 185—186° (B., B. 21, 3217).

4''-Nitro-x,x'-diamino-x,x,x',x'-tetramethyl-triphenylmethan (?) $C_{23}H_{25}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$ (?). B. Bei der Kondensation von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit schwefelsaurem asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1114) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (BISCHLER, B. 21, 3215). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 89° bis 90°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, reichlich in Äther, leicht in Chloroform und Benzol. — $C_{23}H_{25}O_2N_3 + 2HCl$. Nadeln. Wenig löslich in kaltem Alkohol. — $C_{23}H_{25}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallkörner. Wenig löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther.

N.N'-Diacetylderivat $C_{27}H_{29}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$ (?). B. Aus 4''-Nitro-x,x'-diamino-x,x,x',x'-tetramethyl-triphenylmethan (?) und Essigsäureanhydrid (B., B. 21, 3216). — Hellgelbe Krystallkörner (aus verd. Alkohol). F: 88°. Wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol, weniger in Äther.

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{37}H_{35}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$ (?). B. Aus 4''-Nitro-x,x'-diamino-x,x,x',x'-tetramethyl-triphenylmethan (?) und Benzoesäureanhydrid (B., B. 21, 3216). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 191—192°.

8. **x,x'-Diamino-x,x'-di-tert.-butyl-triphenylmethan** $C_{27}H_{34}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_2(NH_2) \cdot C(CH_3)_3]_2$.

3''-Nitro-x,x'-diamino-x,x'-di-tert.-butyl-triphenylmethan (?) $C_{27}H_{33}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(NH_2) \cdot C(CH_3)_3]_2$ (?). B. Bei der Kondensation von 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit schwefelsaurem 4-Amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1167) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (BISCHLER, B. 21, 3214; vgl. SENKOWSKI, B. 24, 2974). — Blättchen (aus Alkohol). F: 64—65° (B.).

N.N'-Dibenzoylderivat $C_{41}H_{41}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C(CH_3)_3]_2$ (?). B. Aus 3''-Nitro-x,x'-diamino-x,x'-di-tert.-butyl-triphenylmethan (?) und Benzoesäureanhydrid (B., B. 21, 3215). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 113—114°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol.

4''-Nitro-x,x'-diamino-x,x'-di-tert.-butyl-triphenylmethan (?) $C_{27}H_{33}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(NH_2) \cdot C(CH_3)_3]_2$ (?). B. Bei der Kondensation von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit überschüssigem schwefelsaurem 4-Amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1167) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (BISCHLER, B. 21, 3213; vgl. SENKOWSKI, B. 24, 2974). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 125—126° (B.). Wenig löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol (B.). — $C_{27}H_{33}O_2N_3 + 2HCl$. Hellgelbe Blättchen. Unlöslich in Äther, wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem (B.). — $C_{27}H_{33}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. Reichlich löslich in kochendem Alkohol, nicht in Äther (B.).

N.N'-Diacetylderivat $C_{31}H_{31}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)_3]_2$ (?). B. Aus 4''-Nitro-x,x'-diamino-x,x'-di-tert.-butyl-triphenylmethan (?) und Essigsäureanhydrid (B., B. 21, 3214). — Gelbe Körner (aus Alkohol). F: 114°.

N,N'-Dibenzoylderivat $C_{41}H_{41}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C(CH_3)_3]_2(?)$.
B. Aus 4''-Nitro-x.x'-diamino-x.x'-di-tert.-butyl-triphenylmethan(?) und Benzoesäure-anhydrid (B., B. 21, 3214). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125—126°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und heißem Alkohol.

11. Diamine $C_nH_{2n-22}N_2$.

1. **3-Amino-9-[4-amino-phenyl]-fluoren** $C_{19}H_{19}N_2$,
 s. nebenstehende Formel.

3-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren $C_{23}H_{29}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_{15}H_7 \cdot N(CH_3)_2$. **B.** Durch Einw. von Natrium-nitrit auf eine schwefelsäure Lösung des 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethans (S. 311) und Verkochen der hierbei entstehenden Diazoniumsalzlösung (GUYOT, GRANDERYE, C. r. 137, 413; Bl. [3] 33, 199). — Weiße Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 158°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Alkohol. — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in verdünnter salzsaurer Lösung das Farbsalz des 9-Oxy-3-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluorens (Syst. No. 1868).

7-Nitro-3-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren $C_{23}H_{23}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_{15}H_7(NO_2) \cdot N(CH_3)_2$. **B.** Durch Zersetzung der Diazoniumsalzlösung des 5-Nitro-2-amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethans (S. 312) (Gu., Gr., Bl. [3] 33, 203). — Orangefelbe Nadeln. F: 170°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Benzol. Gibt durch Oxydation einen blauen Farbstoff.

2. **Diamine** $C_{30}H_{18}N_2$.

1. **2-Amino-9-[4-amino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10)**, **2-Amino-9-[4-amino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen** $C_{30}H_{18}N_2$,
 s. nebenstehende Formel.

2-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{34}H_{28}N_2 = C_6H_4 \cdot \frac{CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]}{CH_2} \cdot C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$. **B.** Aus 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[α-oxy-4-dimethylamino-benzyl]-benzol (Syst. No. 1867) und kalter konz. Schwefelsäure (GUYOT, PIGNET, C. r. 146, 985; G., HALLER, A. ch. [8] 19, 334). — Weiße Nadeln. F: 168°. — Wird von Chloranil in Benzollösung zum 2-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen (s. u.) oxydiert.

2-Dimethylamino-9-[4-diäthylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{36}H_{30}N_2 = C_6H_4 \cdot \frac{CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]}{CH_2} \cdot C_6H_3 \cdot N(C_2H_5)_2$. **B.** Aus 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[α-oxy-4-diäthylamino-benzyl]-benzol (Syst. No. 1867) und kalter konzentrierter Schwefelsäure (G., P., C. r. 146, 987; G., HALLER, A. ch. [8] 19, 335). — F: 113° (G., P.; G., H.).

2. **6-Amino-2-methyl-9-[4-amino-phenyl]-fluoren** $C_{26}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.

6-Dimethylamino-2-methyl-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren $C_{30}H_{26}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_{12}H_7(CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. **B.** Durch Zersetzung der Diazoniumsalzlösung aus 6-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 323) (GUYOT, GRANDERYE, Bl. [3] 33, 202). — Weiße Krystalle. F: 142°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Benzol, aus dem sich benzolhaltige Krystalle abscheiden. — Liefert durch Oxydation einen violetten Farbstoff.

12. Diamine $C_nH_{2n-24}N_2$.

1'. **Diamine** $C_{30}H_{16}N_2$.

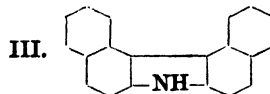
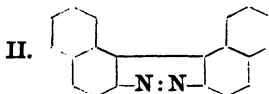
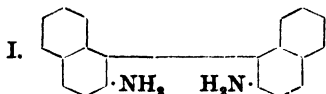
1. **2-Amino-9-[4-amino-phenyl]-anthracen** $C_{30}H_{16}N_2$,
 s. nebenstehende Formel.

2-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen $C_{34}H_{22}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_{14}H_8 \cdot N(CH_3)_2$. **B.** Durch Oxydation von 2-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) (s. o.) mit Chloranil in Benzollösung (GUYOT, PIGNET,

C. r. 146, 985; G., HALLER, *A. ch.* [8] 19, 335). — Gelbe Nadeln. *F.*: 184°. Leicht löslich in Benzol und Äther, schwer in den übrigen Lösungsmitteln mit grüner Fluorescenz.

2-Dimethylamino-9-[4-diäthylamino-phenyl]-anthracen $C_{26}H_{28}N_2 = (C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_4H_2 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Durch Oxydation von 2-Dimethylamino-9-[4-diäthylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) (*S.* 288) mit Chloranil in Benzollösung (G., *P.*, *C. r.* 146, 987). — *F.*: 132°.

2. 2,2'-Diamino-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{16}N_2$, s. Formel I. *B.* Reduziert man 2-Nitro-naphthalin (*Bd. V*, *S.* 555) mit Zinkstaub und siedender alkoholischer Natronlauge und leitet Luft in die Lösung, so erhält man 2,2'-Diamino-dinaphthyl-(1.1'), β -Azonaphthalin (*Syst. No.* 2102), Dinaphthopyridazin (Formel II) (*Syst. No.* 3493) und β -Naphthylamin (MEISENHIMER, WITTE, *B.* 36, 4158). 2,2'-Diamino-dinaphthyl-(1.1') wird auch erhalten bei der Reduktion des β -Azonaphthalins mit Zinkstaub und Eisessig (M., W., *B.* 36, 4159; vgl. HANTZSCH, SCHMIDEL, *B.* 30, 82). Aus β -Azonaphthalin beim Kochen mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfidlösung (BUCHERER, SCHMIDT, *J. pr.* [2] 79, 385, 411). Aus

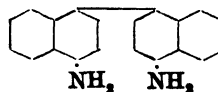


β , β -Hydrazonaphthalin (*Syst. No.* 2074) beim Versetzen der alkoh. Lösung mit Salzsäure oder bei 3–4-stdg. Kochen mit verd. Natronlauge (M., W., *B.* 36, 4161). Aus β -Naphthylhydrazin beim Kochen mit Natriumdisulfidlösung (B., SCH., *J. pr.* [2] 79, 377, 399). Bei der Reduktion des Dinaphthopyridazins mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (M., W., *B.* 36, 4162). — Nadeln (aus Benzol durch Gasolin). *F.*: 191° (M., W.), 189° (B., SCH.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, ziemlich schwer in Methylalkohol und Alkohol mit blauer Fluorescenz, unlöslich in Wasser; sehr leicht löslich in verd. Salzsäure (M., W.). — Beim Erhitzen des Hydrochlorids auf 240–250° entsteht das Dibenzocarbazol der Formel III (*Syst. No.* 3093). — $C_{20}H_{16}N_2 + 2 HCl$. Nadeln (aus Salzsäure) (M., W.).

2,2'-Di-p-toluidino-dinaphthyl-(1.1') $C_{24}H_{22}N_2 = C_{20}H_{18}(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. *B.* Bei kurzem Kochen von p-Tolyl- β -naphthylamin mit Eisenchlorid und Eisessig (WITT, *B.* 21, 728). Aus p-Tolyl- β -naphthylamin in heißer alkoholisch-schwefelsaurer Lösung und wäbr. Natriumnitritlösung (BUCHERER, SEYDE, *B.* 40, 864). Beim Erwärmen von 10 g p-Tolyl- β -naphthylamin mit 4 g salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin und der Lösung von 10 g Zinkchlorid in 100 ccm Eisessig (W., *B.* 21, 727). — Farblose Krystalle (aus Xylol). *F.*: 224–225° (W.), 223–224° (B., S.). Destilliert nicht unzersetzt (W.). Schwer löslich in fast allen Lösungsmitteln; die Lösungen fluorescieren blau (W.). Die Lösung in reiner konz. Schwefelsäure wird durch eine Spur salpetriger Säure grasgrün (W.). Rauchende Salzsäure wirkt erst bei 220° ein und spaltet dann p-Toluidin ab (W.). — Hydrochlorid. Weiß, kristallinisch (B., W.).

N,N'-Diacetylderivat $C_{28}H_{28}O_2N_2 = C_{20}H_{18}[N(C_2H_5 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus 2,2'-Di-p-toluidino-dinaphthyl-(1.1') beim Kochen mit Acetylchlorid (BUCHERER, SEYDE, *B.* 40, 864). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 231–232°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin, Äther und kaltem Alkohol.

3. 4,4'-Diamino-dinaphthyl-(1.1'), Naphthidin $C_{20}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* In geringer Menge aus α , α -Hydrazonaphthalin (*Syst. No.* 2074) mit verd. Salzsäure bei 70–80°, neben Dinaphthylin (*S.* 290) als Hauptprodukt (NITZKI, GOLL, *B.* 18, 3254). Durch Versetzen einer heißen Lösung von 1 Tl. α , α -Azonaphthalin (*Syst. No.* 2102) in 45 Tln. Eisessig mit einer Zinnchlorürlösung (aus 1 Tl. Zinnsalz, 2 Tln. Salzsäure, 2–3 Tln. Wasser), bis die Lösung farblos geworden ist (N., G.). Beim Erhitzen von α -Naphthylamin, gelöst in 88%iger Schwefelsäure, mit Eisenoxyd auf 100° (REVERDIN, DE LA HARPE, *Ch. Z.* 16, 1687). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 198° (N., G.). — Oxydationsmittel wie Eisenchlorid, Chromsäure oder Chlor erzeugen in der Lösung der Salze eine karmoisinrote Färbung und bei größerer Konzentration einen roten Niederschlag (N., G.). Naphthidin liefert beim Erwärmen mit Chromsäure erst α -Naphthochinon und dann Phthalsäure (N., G.). Das Diazoniumsulfat gibt beim Kochen mit Alkohol α , α -Dinaphthyl (*Bd. V*, *S.* 725) (N., G.). — $C_{20}H_{16}N_2 + 2 HCl$. Blättchen. Unlöslich in Salzsäure (N., G.). — $C_{20}H_{16}N_2 + H_2SO_4$. Blättchen. Fast unlöslich in Wasser (N., G.). — $C_{20}H_{16}N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (N., G.).

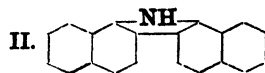
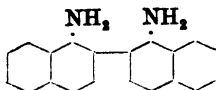


N,N'-Diacetylderivat $C_{24}H_{20}O_2N_2 = C_{20}H_{18}(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Erwärmen von Naphthidin mit Essigsäureanhydrid (N., G., *B.* 18, 3256). — Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

4. *x,x*-Diamino-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{16}N_2 = C_{20}H_{12}(NH_2)_2$. Eine von JULIUS (B. 19, 2551) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von SCHOEFFLE (*Ann. Soc.* 45, 1568 Anm. 5) als Diamino-dinaphthylenoxyd $C_{20}H_{16}ON_2$ (Syst. No. 2641) erkannt worden.

5. 1.1'-Diamino-dinaphthyl-(2.2'), Dinaphthylin $C_{20}H_{16}N_2$, s. Formel I. Zur Konstitution vgl. VESSELY, I.

B. 38, 137. — B. Entsteht neben etwas Naphthidin beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. α,α -Hydrazonaphthalin (Syst. No. 2074) mit 2 Mol.-Gew. verd. Salzsäure (NIETZKI, GOLL, B. 18, 3257). — Blättchen (aus Benzol). F: 273° (N., G.). — Die Salze werden durch Oxydationsmittel braun gefärbt (N., G.). Dinaphthylin liefert beim Erwärmen mit Chromsäure Phthalsäure (N., G.). Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in Ammoniak und das Dibenzocarbazol der Formel II (Syst. No. 3093) (N., G.). — $C_{20}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe, schwer lösliche Blättchen (N., G.).

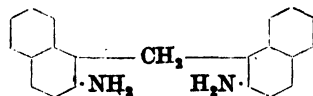


6. Derivat eines α,α' -Diamino-dinaphthyls-(x,x') $C_{20}H_{16}N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$.

α,α' -Bis-diäthylamino-dinaphthyl-(x,x') $C_{28}H_{32}N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot C_{10}H_6 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Entsteht neben einer 1-Diäthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(x) (Syst. No. 1923) beim Erhitzen von gleichen Teilen Diäthyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1223) und konz. Schwefelsäure auf 190–210° (SMITH, Soc. 41, 182). — Nadeln. F: 190°. Siedet unzersetzt weit über 360°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol, nicht sehr leicht in Äther. Löst sich in Salzsäure oder Salpetersäure mit roter Farbe. — $C_{28}H_{32}N_2 + 2HCl$. Platten.

2. Diamine $C_{21}H_{18}N_2$.

1. 2.2'-Diamino-[di-naphthyl-(1)-methan], Bis-[2-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{21}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.



Bis-[2-dimethylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{25}H_{30}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Dimethyl- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1273) in Eisessig und Formaldehydlösung beim Stehen mit Essigsäureanhydrid (MORGAN, Soc. 77, 823). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in Alkohol. — Pikrat. Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 193–194°.

Bis-[2-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{25}H_{30}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Äthyl- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1274) in Eisessig und Formaldehydlösung bei gewöhnlicher Temperatur (M., Soc. 77, 827). Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von salzsaurem Äthyl- β -naphthylamin und Formaldehyd, neben einer Verbindung $C_{25}H_{30}ON$ (Bd. XII, S. 1274) und Äthylamin (M.). — Platten (aus Essigester). F: 197–198°.

Bis-[2-diäthylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{29}H_{34}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Durch kurzes Erwärmen einer Lösung von Diäthyl- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1275) in Eisessig mit Essigsäureanhydrid und 35%iger Formaldehydlösung (M., Soc. 77, 824). — Tafelförmige Prismen (aus Essigester). F: 114°.

Bis-[2-anilino-naphthyl-(1)]-methan $C_{23}H_{20}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Durch Erhitzen von Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan (Bd. VI, S. 1053) mit Anilin und dessen Hydrochlorid auf 180–200° (DAHL & Co., D.R.P. 75755; *Frdl.* 3, 519; vgl. auch ULLMANN, *Nat.* B. 33, 905). — Säulen. F: 107° (D. & Co.).

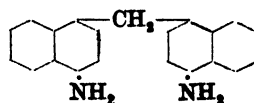
Über eine Verbindung $C_{23}H_{20}N_2$, für die dieselbe Konstitution in Betracht gezogen wurde, vgl. Bd. XII, S. 1276.

Bis-[2-dibenzylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{48}H_{46}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5)_2]_2$. B. Durch kurzes Erhitzen von Dibenzyl- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1278) in Eisessig mit Essigsäureanhydrid und 35%iger Formaldehydlösung (MORGAN, Soc. 77, 825). — Platten (aus Essigester). F: 164–165°. Schwer löslich in Alkohol.

Bis-[2-(benzoyläthylamino)-naphthyl-(1)]-methan $C_{29}H_{24}O_2N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus Bis-[2-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan (s. o.) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Alkali (MORGAN, Soc. 77, 828). — Prismen (aus Alkohol). F: 196°.

2. 4.4'-Diamino-[di-naphthyl-(1)-methan], Bis-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{21}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.

Bis-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{25}H_{30}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Dimethyl- α -naphthylamin (Bd. XII,



S. 1221) in Eisessig und Formaldehydlösung beim Stehen mit etwas konz. Salzsäure (MORGAN, Soc. 77, 826). — Durchsichtige Prismen (aus Essigester). F: 177°. Wird durch PbO_2 nicht zu einem Farbstoff oxydiert.

Bis-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methan $C_{25}H_{30}N_2 = CH_2(C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus p-Tolyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1225) und Formaldehyd in heißem Alkohol in Gegenwart von konz. Salzsäure (BUCHERER, SEYDE, B. 40, 863). — Wurde nicht rein erhalten. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Äther mit blauer Fluorescenz; schwer löslich in Alkohol und Ligroin.

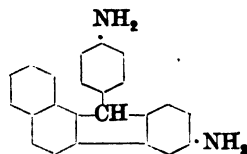
Verbindung $C_{25}H_{30}O_2N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CH_2(SO_3H)$. B. Man versetzt eine Lösung von α -Naphthylamin in verd. Salzsäure mit Natriumdisulfidlösung und dann mit verdünnter Formaldehydlösung (GEIGY & Co., D. R. P. 148760; *Frdl.* 7, 81; C. 1904 I, 554). — Gelbliche kristallinische Flocken. F: 193—195°. In Ammoniak leicht löslich.

13. Diamine $C_nH_{2n-28}N_2$.

1. 6-Amino-9-[4-amino-phenyl]-1.2-benzo-fluoren $C_{25}H_{28}N_2$, s. nebenstehende Formel.

6-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-1.2-benzo-fluoren $C_{27}H_{32}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \begin{smallmatrix} C_{10}H_6 \\ C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \end{smallmatrix}$. B. Durch

Zersetzung der Diazoniumsalzlösung aus Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[2-amino-naphthyl-(1)]-methan (S. 333) (GUYOT, GRANDERYE, Bl. [3] 38, 204). — Weiße Nadeln. F: 225—226°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Benzol und Chloroform.



2. 4.4'-Diamino-3.3'-diphenyl-diphenyl, 3.3'-Diphenyl-benzidin $C_{24}H_{20}N_2 =$

$H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 2.2'-Diphenyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2075) durch 2-stdg. Behandeln mit heißer Salzsäure (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 460). Aus 2.2'-Diphenyl-azoxybenzol (Syst. No. 2210) mit Zinnchlorür in siedendem Alkohol (F., R.). — Blätter (aus Alkohol durch Wasser). F: 151—152°. Leicht löslich in den meisten organischen Mitteln. — Gibt mit Schwefelkohlenstoff und Natronlauge eine gelbe unlösliche Verbindung vom Schmelzpunkt 195—196°. — $C_{24}H_{20}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). Schwer löslich in Wasser. — $C_{24}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Blättchen.

N.N'-Diäcetylderivat $C_{28}H_{24}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(C_6H_5) \cdot C_6H_3(C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 3.3'-Diphenyl-benzidin mit Thioessigsäure im Wasserbade (F., R., J. pr. [2] 63, 462). — Nadeln (aus Alkohol). F: 245—246°.

3. Diamine $C_{26}H_{24}N_2$.

1. $\alpha\beta$ -Diphenyl- $\alpha\alpha$ -bis-[4-amino-phenyl]-äthan $C_{26}H_{24}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

$\alpha\beta$ -Diphenyl- $\alpha\alpha$ -bis-[4-diäthylamino-phenyl]-äthan $C_{28}H_{40}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2)_2$. B. Aus Brillantgrün (Syst. No. 1865) und Benzylmagnesiumchlorid in absol. Äther (FREUND, RICHARD, B. 42, 1119). — Weiße Krystalle (aus Chloroform). F: 151°. Leicht löslich in heißem Chloroform. — Hydrojodid. Weiße Krystalle (aus Alkohol). F: 260°. — Sulfat. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser.

2. 4.4'-Diamino-3.3'-dibenzyl-diphenyl, 3.3'-Dibenzyl-benzidin $C_{26}H_{24}N_2 =$

$H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Umlagerung des 2.2'-Dibenzyl-hydrazobenzols (Syst. No. 2075) mittels verdünnter Säuren (CARRÉ, C. r. 148, 102, 672; Bl. [4] 5, 120, 277 Anm.; A. ch. [8] 19, 217). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Ziemlich löslich in Alkohol und Aceton. — $C_{26}H_{24}N_2 + 2HCl + H_2O$. Weiße Nadeln (aus 5%iger Salzsäure). F: 214° (Zers.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in siedendem salzsäurehaltigem Wasser, ziemlich in salzsäurehaltigem Alkohol; wird durch Wasser dissoziiert. — $C_{26}H_{24}N_2 + H_2SO_4$. Weiße Nadeln (aus 5%iger Schwefelsäure). F: 255° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wasser, löslich zu 0,01% in siedender 5%iger Schwefelsäure. Wird durch kaltes Wasser sehr langsam, durch siedendes Wasser rasch dissoziiert.

14. Diamin $C_nH_{2n-30}N_2$.

α,β -Diphenyl- α,β -bis-[4-amino-phenyl]-äthylen $C_{26}H_{22}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5) : C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

α,β -Diphenyl- α,β -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylen $C_{30}H_{26}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5) : C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 15 g 4-Dimethylaminobenzophenon (Syst. No. 1873), gelöst in 150 ccm konz. Salzsäure und 50 ccm Alkohol, mit 30 g Zinn (WILLSTÄTTER, GOLDMANN, B. 39, 3768). Neben [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-triphenylmethyl]-keton¹⁾ aus α,α' -Diphenyl- α,α' -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylenglykol (Syst. No. 1869) mit Zinn, Salzsäure und Alkohol (W., G.). — Citronengelbe Nadeln (aus Benzol oder Chloroform + Äther oder Petroläther). F: 224—225°; zersetzt sich über 300°. Leicht löslich in Chloroform, heißem Benzol, heißem Amylalkohol und heißem Anilin; sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Petroläther. Leicht löslich in Mineralsäuren. Gibt in saurer Lösung mit Oxydationsmitteln wie Eisenchlorid prächtige tiefrote Färbung. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Dunkelrotbraun. Unlöslich. — $C_{30}H_{30}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Dunkelrotbraun. Unlöslich.

15. Diamine $C_nH_{2n-32}N_2$.

1. Phenyl-bis-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(C_{10}H_7 \cdot NH_2)_2$.

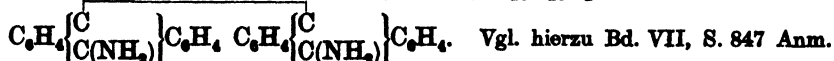
Phenyl-bis-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{31}H_{30}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_{10}H_7 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd mit 2 Mol.-Gew. Dimethyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) in Gegenwart von Zinkchlorid oder wasserfreier Oxalsäure auf 110—120° (FRIEDLÄNDER, WELMANS, B. 21, 3129). — Krystalle (aus Benzol + Äther). F: 188—189°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Eisessig, Schwefelkohlenstoff und Benzol. — $C_{31}H_{30}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Schwer löslich.

2. 9.10-Bis-[α -amino-benzyl]-anthracen $C_{25}H_{24}N_2 = C_6H_4 \{ [C(CH(NH_2) \cdot C_6H_5)] \}_2$.

9.10-Bis-[α -anilino-benzyl]-anthracen $C_{40}H_{32}N_2 = C_{28}H_{20}(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch 10—12-stdg. Erhitzen von 9.10-Bis-[α -brom-benzyl]-anthracen (Bd. V, S. 751) mit Anilin in Benzol (LEPPMANN, FRITSCH, A. 351, 57). — Kanariengelbe Krystalle (mit Chloroform). Schmilzt bei 263° unter Rotfärbung. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

16. Diamine $C_nH_{2n-36}N_2$.

1. 10.10'-Diamino-dianthranyl-(9.9') $C_{28}H_{20}N_2 =$



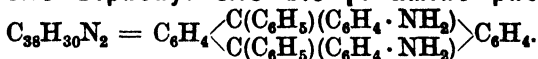
2. ω,ω' -Diamino- $\omega,\omega,\omega',\omega'$ -tetraphenyl-p-xylol, $\omega,\omega,\omega',\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylendiamin $C_{26}H_{22}N_2 = C_6H_4[C(C_6H_5)_2 \cdot NH_2]_2$.

ω,ω' -Dianilino- $\omega,\omega,\omega',\omega'$ -tetraphenyl-p-xylol, $N,N',\omega,\omega,\omega',\omega'$ -Hexaphenyl-p-xylylendiamin $C_{44}H_{38}N_2 = C_6H_4[C(C_6H_5)_2 \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus $\omega,\omega,\omega',\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylendichlorid (Bd. V, S. 756) und Anilin in Benzol in der Siedehitze (ULLMANN, SCHLAEFFER, B. 37, 2004). — Weiße Blättchen (aus Benzol). F: 225°. Löslich in Äther, siedendem Benzol und siedendem Eisessig, unlöslich in Wasser.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MADELUNG, OBERWEGNER, B. 60 [1927], 2484.

17. Diamine $C_nH_{2n-46}N_2$.

1. 9.10-Diphenyl-9.10-bis-[4-amino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10), 9.10-Diphenyl-9.10-bis-[4-amino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen



9.10-Diphenyl-9.10-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{44}H_{38}N_2 = C_{38}H_{26}[N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Bd. VI, S. 1061) und Dimethylanilin in Eisessiglösung (HALLER, GUYOT, *C. r.* 140, 344; *Bl.* [3] 33, 380). — Es entstehen zu je 45% Ausbeute zwei diastereoisomere Formen:

Prismen. F: oberhalb 360°. Fast unlöslich in allen Lösungsmitteln, löslich in salzsäurehaltigem Alkohol. — $C_{44}H_{38}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln.

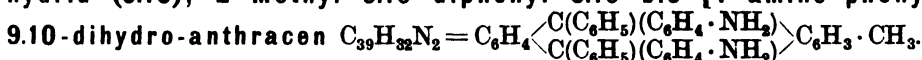
Krystalle. F: 275°; bedeutend leichter löslich als das Isomere. — $C_{44}H_{38}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen.

9.10-Diphenyl-9.10-bis-[4-diäthylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{46}H_{46}N_2 = C_{38}H_{26}[N(C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Bd. VI, S. 1061) und Diäthylanilin in Eisessiglösung (H., G., *C. r.* 140, 344; *Bl.* [3] 33, 381). — Es entstehen zu je 45% Ausbeute zwei diastereoisomere Formen:

Krystalle. F: 250°; sehr wenig löslich.

Krystalle. F: 230°; bedeutend leichter löslich als das Isomere.

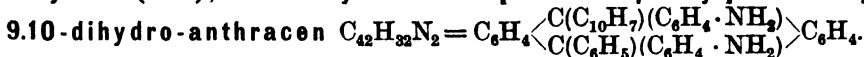
2. 2-Methyl-9.10-diphenyl-9.10-bis-[4-amino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10), 2-Methyl-9.10-diphenyl-9.10-bis-[4-amino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen



2-Methyl-9.10-diphenyl-9.10-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{43}H_{40}N_2 = C_{39}H_{28}[N(CH_3)_2]_2$. B. Als Gemisch gleicher Teile von Diastereoisomeren durch Kondensation von 1 Mol.-Gew. 9.10-Dioxy-2-methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Bd. VI, S. 1062) mit 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin in siedender Eisessiglösung; die Isomeren lassen sich auf Grund ihrer verschiedenen Löslichkeit leicht trennen (GUYOT, STAHLING, *Bl.* [3] 33, 1113).

Weißes Krystallpulver. F: 312°. Sehr wenig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, vor allem in Äther. Bildet mit Mineralsäuren Salze, die durch Wasser zersetzt werden. — Pikrat. Krystalle. — $C_{43}H_{40}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle.

Weißes Krystallpulver. F: 147°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, vor allem in Äther. Bildet mit Mineralsäuren Salze, die durch Wasser zersetzt werden. — Chloroplatinat. Krystallinisch.

18. Diamine $C_nH_{2n-52}N_2$.1. 9-Phenyl-9.10-bis-[4-amino-phenyl]-10- α -naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10), 9-Phenyl-9.10-bis-[4-amino-phenyl]-10- α -naphthyl-9.10-dihydro-anthracen

9-Phenyl-9.10-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-10- α -naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{46}H_{40}N_2 = C_{42}H_{28}[N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Kondensation von 9.10-Dioxy-9-phenyl-10- α -naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Bd. VI, S. 1066) mit Dimethylanilin in siedender Eisessiglösung (GUYOT, STAHLING, *Bl.* [3] 33, 1121). — Farbloses Krystallpulver. F: 260°.

2. $\omega.\omega.\omega'.$ -Tetraphenyl- $\omega.\omega'$ -bis-[4-amino-phenyl]-p-xylol $C_{44}H_{38}N_2 = C_6H_4[C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2]_2$. B. Beim Kochen von $\omega.\omega.\omega'.$ -Tetraphenyl-p-xylylen-glykol (Bd. VI, S. 1067) mit salzsäurem Anilin in Eisessig unter Rückfluß (ULLMANN, SCHLAEPFER, *B.* 37, 2004). — Weißes Krystallpulver. F: 358°. Löslich in Xylol, schwer löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther. — Hydrochlorid $C_{44}H_{38}N_2 + 2HCl$. Schmilzt gegen 355°. Unlöslich in Wasser.

N.N'-Diacetylderivat $C_{48}H_{40}O_2N_2 = C_6H_4[C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus dem salzsauren Salz der Base beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (U., SCH., *B.* 37, 2005). — Krystalle (aus Xylol). *F*: 231°. Löslich in siedendem Eisessig und Xylol, sonst sehr wenig löslich.

3. $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl- $\omega.\omega'$ -bis-[4-amino-3-methyl-phenyl]-p-xylol $C_{46}H_{40}N_2 = C_6H_4[C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2]_2$. *B.* Beim Kochen von $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylenglykol (Bd. VI, S. 1067) mit salzsaurem o-Toluidin in Eisessig (ULLMANN, SCHLAEPFER, *B.* 37, 2005). — Nadeln (aus Xylol). *F*: 277°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, ziemlich in heißem Benzol, Xylol. — $C_{46}H_{40}N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Alkohol). *F*: 259°. Unlöslich in Wasser.

$\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl- $\omega.\omega'$ -bis-[4-methylamino-3-methyl-phenyl]-p-xylol $C_{48}H_{44}N_2 = C_6H_4[C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Erhitzen von $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylenglykol (Bd. VI, S. 1067) mit Methyl-o-toluidin in Eisessig und konz. Salzsäure (U., SCH., *B.* 37, 2006). — Weißes Pulver. *F*: 287°. Unlöslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol.

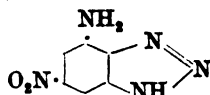
C. Triamine.

1. Triamine $C_nH_{2n-3}N_3$.

1. Triamine $C_6H_9N_3$.

1. 1.2.3-Triamino-benzol $C_6H_3N_3 = C_6H_3(NH_2)_3$. *B.* Bei der Destillation von 3.4.5-Triamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) (SALKOWSKI, *A.* 163, 23). — Krystallinisch. Erweicht beim Erhitzen und schmilzt völlig bei ca. 103°; siedet unzersetzt bei 336° (korr.); sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther; reagiert stark alkalisch; gibt mit Eisenchlorid anfangs einen violetten, dann braunen Niederschlag (Sa.). Löst sich in konz. Schwefelsäure, welcher eine Spur Salpetersäure zugesetzt ist, mit dunkelblauer Farbe (Sa.). — Reduziert Silbernitratlösung schon in der Kälte (Sa.). Gibt beim Kochen mit Eisessig 4-Acetamino-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (Sa., RUDOLPH, *B.* 10, 1693). — $C_6H_3N_3 + 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Sa.). — $C_6H_3N_3 + H_2SO_4 + 2H_2O$. Blätter (Sa.).

5-Nitro-1.2.3-triamino-benzol $C_6H_5O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_3(NH_2)_3$. *B.* Beim Behandeln von 2.4.6-Trinitro-anilin (Bd. XII, S. 763) mit wäbr. Schwefelammonium (NIETZKI, HAGENBACH, *B.* 30, 543). — Rote, goldschimmernde Schuppen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 260°, ohne zu schmelzen. — Gibt in Eisessig mit wenig Essigsäureanhydrid ein (nicht näher beschriebenes) Monoacetylderivat, das sich durch Behandeln mit salpetriger Säure und nachfolgende Verseifung in 6-Nitro-4-amino-benzotriazol nebenstehender Formel (Syst. No. 3955) überführen läßt.



5-Nitro-1.2.3-tris-acetamino-benzol $C_{11}H_{14}O_5N_4 = O_2N \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_3$. *B.* Aus 5-Nitro-1.2.3-triamino-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (NIETZKI, HAGENBACH, *B.* 30, 544). — *F*: 243°. — Liefert mit verd. Schwefelsäure 6-Nitro-4-amino-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3715).

2. 1.2.4-Triamino-benzol $C_6H_3N_3 = C_6H_3(NH_2)_3$. *B.* Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 747) mit Zinn und Salzsäure (SALKOWSKI, *A.* 174, 265). Durch Reduktion von 4-Nitroso-phenyldiamin-(1.3) bzw. 2-Amino-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1) (Syst. No. 1874) mit Zinn und Salzsäure (BERTELS, *B.* 37, 2277; vgl. TAUBER, WALDER, *B.* 38, 2117). Aus 2.4-Diamino-azobenzol (Chrysoidin; Syst. No. 2183) durch reduktive Spaltung (GRIESS bei A. W. HOFMANN, *B.* 10, 390; vgl. WITT, *B.* 10, 658; BERTELS). *Darst.* Man reduziert 2.4-Dinitro-anilin mit Zinn und Salzsäure (2 Vol. konz. Salzsäure, 1 Vol. Wasser) auf dem Wasserbade, dampft die erhaltene Lösung bis zur Krystallbildung ein und fällt mit etwas konz. Salzsäure und dem gleichen Volum Alkohol; man reinigt das sich ausscheidende salzsaure Salz durch wiederholtes Lösen in wenig Wasser und Fällen mit Alkohol und etwas Salzsäure; das trockne salzsaure Salz übergießt man mit konz. Kalilauge und schüttelt die noch warme Lösung mit einem Gemisch aus Äther und Chloroform aus (HINSBERG, *B.* 19, 1253). Beim Behandeln von 2.4-Diamino-azobenzol-sulfonsäure-(4') (Syst. No. 2183) mit Zinn und Salzsäure (GRIESS, *B.* 15, 2196). — Blättchen (aus Chloroform). Schmilzt unterhalb 100° (Hr., *B.* 19, 1254). Siedet gegen 340° (S.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer

in Chloroform, sehr schwer in Äther (G., B. 15, 2197). 1.2.4-Triamino-benzol bräunt sich, besonders in feuchtem Zustande, rasch an der Luft (G., B. 15, 2197). Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid weinrot gefärbt (G., B. 15, 2197). — Beim Leiten von Sauerstoff in die wäßr. Lösung von essigsäurem 1.2.4-Triamino-benzol erfolgt Bildung von Triamino-phenazin (Syst. No. 3766) (E. MÜLLER, B. 22, 857). Läßt man salzsaures 1.2.4-Triamino-benzol mit Benzaldehyd in Alkohol mehrere Tage stehen, so bildet sich 1-Benzyl-5 oder 6-amino-2-phenyl-benzimidazol $H_2N \cdot C_6H_3 \cdot \overset{N(CH_3 \cdot C_6H_5)}{\underset{N}{\text{C}}} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3719) (HINSBERG, KOLLER,

B. 29, 1502). 1.2.4-Triamino-benzol liefert mit Glyoxal oder dessen Natriumdisulfitverbindung in wäßr. Lösung 6-Amino-chinoxalin (Syst. No. 3716) (Hr., A. 237, 345). Beim Erwärmen von salzsaurem 1.2.4-Triamino-benzol mit Benzil in verd. Alkohol entsteht 6-Amino-2.3-diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3724) (Hr., A. 292, 254). 1.2.4-Triamino-benzol liefert mit Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796) Amino-phenanthrophenazin (Syst. No. 3725) (WITT, B. 19, 445). Läßt sich durch Kochen mit Ameisensäure und Verseifen der entstandenen Formylverbindung mit verd. Schwefelsäure in 5-Amino-benzimidazol (Syst. No. 3715) überführen (BAYER & Co., D. R. P. 181783; C. 1907 I, 1715). 1.2.4-Triamino-benzol gibt mit Alloxan (Syst. No. 3627) das 6 oder 7-Amino-3-oxo-chinoxalindihydrid-carbonsäure-(2)-ureid (Syst. No. 3778) (Hr., A. 292, 256). — $C_6H_5N_3 + 2 HCl$ (S.; Hr., B. 19, 1253). Nadelchen; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und in konz. Salzsäure (Hr.). — $C_6H_5N_3 + H_2SO_4$ (S.). Nadeln oder Prismen; schwer löslich in kaltem Wasser (G., B. 15, 2197).

2.4-Diamino-1-dimethylamino-benzol $C_6H_5N_3 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus N.N-Dimethyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749) mit Zinn und Salzsäure (WURSTER, SENDTNER, B. 12, 1806). Aus N¹.N²-Dimethyl-N⁴-formyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 121) mit Zinn und Salzsäure (PINNOW, PISTOR, B. 27, 605). Aus [3-Nitro-4-dimethylamino-phenyl]-oxamid-säure-äthylester (S. 122) mit Zinn und Salzsäure (Wu., Se., B. 12, 1805). — Nadeln (aus Ligroin). F: 44° (Wu., Se.). Zersetzt sich zum größten Teil beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck (SCHUSTER, PINNOW, B. 29, 1054). Kp₇₆₀: 218,9°; Kp₆₀: 207,1°; Kp₄₅: 199°; Kp₃₅: 188° (korr.) (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3116); Kp₃₃: 178° (SCH., PIN., B. 29, 1053). Sehr leicht löslich in Wasser (Wu., Se.). — Färbt sich an der Luft sehr bald dunkelblau (Wu., Se.). Die wäßr. Lösung wird durch Oxydationsmittel rot (Wu., Se.). Beim Kochen mit Essigsäure-anhydrid entstehen 1-Dimethylamino-2.4-bis-acetamino-benzol (S. 297) und 5-Acetamino-1.2-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (PIN., PIST.; SCH., PIN.; vgl. Wu., Se.). — $C_6H_{11}N_3 + 2 HCl$. Kryställchen. F: 225° (PIN., WE.). — $C_6H_{11}N_3 + 2 HBr$. Schmilzt bei 207° unter Zersetzung (PIN., WE.). — $C_6H_{11}N_3 + 2 HI + \frac{1}{2} C_2H_5O$. Blätter (aus absol. Alkohol). Schmilzt bei 190° unter Zersetzung (PIN., WE.).

2-Amino-4 oder 1-methylamino-1 oder 4-dimethylamino-benzol $C_6H_5N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus dem N¹- oder N⁴-Nitroso-N¹.N⁴- oder N¹.N².N⁴-trimethyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (S. 122) mit Zinn und Salzsäure (WURSTER, SCHOBIG, B. 12, 1813). — Nadeln (aus Ligroin). F: 90°. Kp: 294°. Löslich in Wasser. Gibt mit NaNO₂ in essigsaurer Lösung eine tiefblaue Färbung. — $C_6H_{11}N_3 + 2 HCl + 2 SnCl_2$. Krystalle.

1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol $C_{10}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. B. Das Zinndoppelsalz entsteht bei allmählichem Eintragen von 50 g salzsaurem N.N.N'.N'-Tetramethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) (S. 57) in die Lösung von 196 g SnCl₂ in 110 g Salzsäure (D: 1,15) (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3111). — Erstarrt nicht bei -18°. Kp₁₁₅: 209,4°; Kp₆₅: 198,5°; Kp₄₅: 180,5°. D₄²⁰: 1,0203. — Ätzt die Haut stark. — $C_{10}H_{17}N_3 + 2 HCl$. Krystallpulver. F: 164°. — $C_{10}H_{17}N_3 + 2 HBr$. F: 179°. — $C_{10}H_{17}N_3 + 2 HI$. Sechseckige Prismen. Schmilzt bei 175° unter Zersetzung. — Pikrat $C_{10}H_{17}N_3 + 2 C_6H_5O_7N_3$. Hochgelbe Prismen. Schmilzt bei 169° unter Zersetzung. Leicht löslich in Benzol. — $C_{10}H_{17}N_3 + 2 HCl + 2 SnCl_2$. Krystalle. F: 171°.

1.2.4-Tris-dimethylamino-benzol $C_9H_{11}N_3 = C_6H_3[N(CH_3)_2]_3$. B. Man erhitzt 30 g bromwasserstoffsäures 2.4-Diamino-1-dimethylamino-benzol (s. o.) mit 18 g Methylalkohol im geschlossenen Rohr 5 Stdn. auf 130–140° und dann mit 2 g bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure und 7 g Methylalkohol 10 Stdn. auf 130–140°; hierauf erhitzt man mit Ammoniak (D: 0,91) 4 Stdn. auf 190–195° (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3117). — Flüssig. Kp₁₃₅: 210°; Kp₃₅: 204° (korr.); Kp₆₀: 184° (korr.).

1.2.4-Tris-dimethylamino-benzol-tris-jodmethylat $C_9H_5N_3I_3 = C_6H_3[N(CH_3)_2]_3$. B. Man erhitzt 1.2.4-Tris-dimethylamino-benzol in Methylalkohol oder Benzol mit etwas mehr als der berechneten Menge Methyljodid 7 Stdn. auf 100° (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3117). — Nadeln mit 2 Mol. Methylalkohol (aus Methylalkohol). F: 164,5° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Verliert bei 100° den Krystallmethylalkohol und 1 Mol.-Gew. Methyljodid.

2.4-Diamino-1-anilino-benzol, 2.4-Diamino-diphenylamin $C_{15}H_{13}N_3 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei allmählichem Eintragen von 2.4-Dinitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 751)

in mit 2%iger Salzsäure angerührte Eisenspäne; man fällt mit überschüssiger Soda und kocht den Niederschlag mit Wasser aus (NIETZKI, ALMENRÄDER, *B.* 28, 2969). Durch Reduktion des 2,4-Dinitro-diphenylamins mit Zinn und Salzsäure (KEHRMANN, MESSINGER, *B.* 25, 1633). Durch Reduktion von 2,4-Dinitro-diphenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) in Methylalkohol mit Zinkstaub und Eisessig (WIELAND, GAMBARJAN, *B.* 39, 3042). — Nadeln. F: 130° (N., A.). — Wird beim Kochen mit wäBr. Ammoniak und Braunstein zu einer Verbindung $C_{12}H_{10}ON_3$ (s. u.) oxydiert (NIETZKI, SIMON, *B.* 28, 2973). Beim Erhitzen mit Bleidioxyd entsteht 2-Amino-phenazin (Syst. No. 3719) (BESTHOEN bei O. FISCHER, *B.* 29, 1875). Läßt man die wäBr. Lösung des salzsauren 2,4-Diamino-diphenylamins mit der alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. Benzil einen Tag stehen, so entsteht 6-Amino-1,2,3-triphenyl-chinoxaliniumchlorid $H_2N \cdot C_6H_5 \cdot \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5)(Cl) = \dot{C} \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ (Syst. No. 3724) (K., M.).

Verbindung $C_{12}H_{10}ON_3$. *B.* Beim Kochen von 2,4-Diamino-diphenylamin mit Ammoniak und Braunstein (NIETZKI, SIMON, *B.* 28, 2973). — Gelbbraune Blätter (aus Benzol). F: 152°. Unlöslich in Alkalien. Wird durch Essigsäureanhydrid nicht verändert.

1-Amino-4-dimethylamino-2-anilino-benzol, 2-Amino-5-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{17}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_5(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Scheint in geringer Menge neben 2,4'-Diamino-5-dimethylamino-diphenyl (S. 306) zu entstehen, wenn man 4-Dimethylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) mit salzsaurem Zinnchlorürlösung erwärmt (infolge Umlagerung des nicht isolierten 4-Dimethylamino-hydrazobenzols) und konnte durch Behandlung mit Salicylaldehyd unter Mitwirkung des Luftsauerstoffs als 1-Phenyl-6-dimethylamino-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3770) isoliert werden (JACOBSON, BOYD, *A.* 303, 360).

1-Amino-2,4-dianilino-benzol $C_{18}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_6H_5(NH \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Man trägt salzaures N,N' -Diphenyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1,3) bzw. 2-Anilino-chinon-anil-(4)-oxim-(1) (Syst. No. 1874) in einen Überschuß von Zinkstaub und Essigsäure ein (O. FISCHER, GMEIN, *A.* 286, 177). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 107° (O. F., HEPP, *A.* 255, 146). Sehr schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Äther und Benzol (O. F., Gm.). — Gibt in Äther mit Bleidioxyd 2-Anilino-chinon-imid-(1)-anil-(4) (Syst. No. 1874) (O. F., HEILER, *B.* 26, 384). Wird von salpetriger Säure in 2-Anilino-chinon-anil-(4) (Syst. No. 1874) übergeführt (O. F., HEILER). Liefert mit Benzoin bei 160° 7-Anilino-1,2,3-triphenyl-chinoxalindihydrid (Syst. No. 3723) (O. F., *B.* 24, 722). Beim Kochen mit Ameisensäure entsteht 1-Phenyl-6-formylanilino-benzimidazol (Syst. No. 3715) (O. F., Gm.). Beim Kochen mit CS_2 und Alkohol wird 1-Phenyl-6-anilino-benzimidazolthion (Syst. No. 3774) erhalten (O. F., Gm.).

2,4-Bis-dimethylamino-1-[2,4-dinitro-benzalamin]-benzol $C_{17}H_{19}O_4N_5 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot N:CH \cdot C_6H_5(NO_2)_2$. *B.* Aus N,N,N',N' -Tetramethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1,3) (S. 57) und 2,4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) in siedendem Alkohol in Gegenwart von calcinierter Soda (SACHS, APFENZELLER, *B.* 41, 112). — Violetrote Nadeln mit grünem Bronzeglanz (aus Benzol). F: 209°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Äther, Petroläther, Ligroin, schwer löslich in Alkohol, löslich in siedendem Benzol und Eisessig mit violetter Farbe. — Spaltet beim Erhitzen mit Säuren 2,4-Dinitro-benzaldehyd ab.

Chinon-mono-[2,4-diamino-anil] $C_{12}H_{11}ON_3 = H_2N \cdot \text{Benzol} \cdot N: \text{Benzol} : O$. Vgl. das

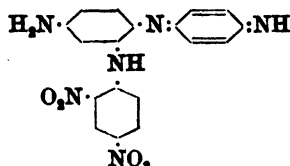


bei 4'-Oxy-2,4-diamino-diphenylamin (Syst. No. 1850) angeordnete Indophenol $C_{12}H_{11}ON_3$.

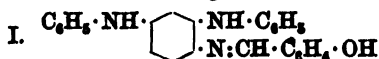
Chinon-bis-[2,5-diamino-anil], Bandrowskische Base $C_{18}H_{15}N_5 = C_6H_4[:N \cdot C_6H_2(NH_2)_2]_2$. *B.* Beim Durchleiten von Sauerstoff durch eine Lösung von p-Phenylendiamin in wäBr. Ammoniak oder beim Versetzen einer solchen Lösung mit Kaliumferriocyanid (BANDROWSKI, *M.* 10, 124; *B.* 37, 480). Durch Oxydation von p-Phenylendiamin in wäBr. Lösung mit Wasserstoffperoxyd bei 30° (E. ERDMANN, *B.* 37, 2907). — Krystallisiert mit 1 Mol. Wasser in dunkelgranatroten Krystallen mit grünem Reflex oder in bronzefarbenen Blättern; wird bei 100° wasserfrei und schmilzt dann bei 230—231° (Zers.) (B.). Scheidet sich aus Nitrobenzol oder Anilin wasserfrei in grün metallisch glänzenden Krystallen aus (WILLSTÄTTER, MAYER, *B.* 37, 1506). Die wasserfreien Krystalle schmelzen bei 238—238,5° (Zers.) (W., M.), 242—243° (E. ERD.). Schwer löslich in Wasser und den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (B.). Löst sich in verd. Salzsäure mit gelbbrauner Farbe, die beim Kochen in Kirschrot umschlägt (E. ERD.). — Wird von Schwefelammonium zu N,N' -Bis-[2,5-diamino-phenyl]-p-phenylendiamin (S. 298) reduziert (B.). Gibt bei der Destillation mit Zinkstaub p-Phenylendiamin (B.). Beim Erhitzen mit Schwefel entsteht ein schwarzer Farbstoff (CASSELLA & Co., D. R. P. 167769; C. 1906 I, 1127). Verwendung zur Darstellung indulinartiger Farbstoffe: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 79410; *Frdl.* 4, 446.

¹⁾ Zur Frage der Konstitution vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von A. G. GREEN, *Soc.* 108, 933; HEIDUSCHKA, GOLDSTEIN, *Ar.* 254, 584; RITTER, SCHMITZ, *Am. Soc.* 61, 1587.

Chinon - imid - (I) - [4 - amino - 2 - (2,4 - dinitro - anilino) - anil] - (4)
 $C_{12}H_{14}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel.
 Vgl. das Indamin $C_{13}H_{14}O_4N_4$ (S. 71).



2,4 - Dianilino - 1 - salicylalamino - benzol $C_{23}H_{21}ON_3$ (Formel I), vielleicht auch 1-Phenyl-6-anilino-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazoldihydrid $C_{23}H_{21}ON_3$ (Formel II). Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, B. 25, 2826. — B. Aus 1-Amino-2,4-dianilino-benzol



und Salicylaldehyd auf dem Wasserbade (O. FISCHER, Gmelin, A. 266, 180). — Dunkelgelbe Prismen (aus Benzol + Ligroin). — Geht beim wiederholten Umkrystallisieren aus einem Gemisch von absol. Alkohol und etwas Benzol in 1-Phenyl-6-anilino-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3770) über.

2,4-Diamino-1-acetamino-benzol $C_8H_{11}ON_3 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2,4-Dinitro-acetanilid (Bd. XII, S. 754) durch Eisen und verd. Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 151204, 183843; C. 1904 I, 1382; 1907 I, 1607). — Prismatische Krystalle. F: 158° bis 159°; sehr leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, Alkohol und Benzol (B. & Co., D. R. P. 151204, 183843). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Eisessig entsteht 5-Amino-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (B. & Co., D. R. P. 183843). Verwendung zur Darstellung gelber Schwefelfarbstoffe: Höchster Farbw., D. R. P. 161515; C. 1905 II, 367; B. & Co., D. R. P. 201836; C. 1908 II, 1142. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 151204.

2,4-Bis-dimethylamino-1-acetamino-benzol $C_{12}H_{19}ON_3 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 10-stdg. Kochen von 2,5 g 1-Amino-2,4-bis-dimethylamino-benzol (S. 295) mit 10 g Eisessig (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3113). — Tafeln (aus Ligroin). F: 85°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, ausgenommen Ligroin. Die kalt gesättigte wäßr. Lösung trübt sich beim Erwärmen.

2-Amino-1,4-bis-acetamino-benzol $C_{10}H_{13}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot (NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim allmählichen Eintragen von 5 Tln. N,N'-Diacetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1,4) (S. 121) in ein siedendes Gemisch aus 2 Tln. 60%iger Essigsäure, 50 Tln. Wasser und 10 Tln. Eisenpulver (BÜLOW, MANN, B. 30, 986). — Kryställchen. F: 231–232°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Mitteln.

1-Dimethylamino-2,4-bis-acetamino-benzol $C_{12}H_{19}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \cdot (NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht neben 5-Acetamino-1,2-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) bei 4-stdg. Kochen von 2,4-Diamino-1-dimethylamino-benzol mit 4–5 Tln. Essigsäureanhydrid (SCHUSTER, PINNOW, B. 29, 1054; vgl. WURSTER, SENDTNER, B. 12, 1806). Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf die mit Natriumacetat versetzte Lösung, welche bei der Reduktion des N,N-Dimethyl-2,4-dinitro-anilins (Bd. XII, S. 749) mit Zinn und Salzsäure entsteht (PINNOW, B. 33, 418). — Krystallisiert aus Wasser mit $1\frac{1}{2}$ H₂O (SCH., P.). Schmilzt wasserhaltig bei 82° (W., SE.). Krystallisiert wasserfrei aus Benzol (W., SE.) oder aus Essigester (SCH., P.). Schmilzt wasserfrei bei 153° (W., SE.), 151,5–152,5° (SCH., P.).

1-Anilino-2,4-bis-acetamino-benzol, 2,4-Bis-acetamino-diphenylamin $C_{18}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3 \cdot (NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2,4-Diamino-diphenylamin (S. 295) und Essigsäureanhydrid (NIETZKI, ALMENRÄDER, B. 26, 2970). — Nadeln. F: 188°.

Chinon-bis-[2,5-bis-acetamino-anil]¹⁾ $C_{26}H_{28}O_4N_6 = C_6H_4[:N \cdot C_6H_3 \cdot (NH \cdot CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Aus Chinon-bis-[2,5-diamino-anil] (S. 296) und Essigsäureanhydrid (BANDROWSKI, B. 27, 483). — Ziegelrote Krystalle (aus Nitrobenzol), dunkelrote Krystalle mit 2 H₂O (aus viel 75%igem Alkohol). F: 294°. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in warmen Eisessig und Nitrobenzol. — Beim Erwärmen mit salzsaurem Phenylhydrazin in Alkohol entsteht N,N'-Bis-[2,5-bis-acetamino-phenyl]-p-phenylendiamin (S. 299). Beim Kochen mit Zink und Essigsäure bildet sich 1,4-Bis-[8-acetamino-2-methyl-benzimidazolyl-(1)]-benzol (Syst. No. 3715).

4 oder 1-Dimethylamino-2-acetamino-1 oder 4-[acetyl-methylamino]-benzol $C_{12}H_{19}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \cdot (NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-4 oder 1-methylamino-1 oder 4-dimethylamino-benzol (S. 295) und Essigsäureanhydrid (WURSTER, SCHOBIG, B. 12, 1813). — Blättchen (aus Wasser). F: 184°.

¹⁾ Zur Frage der Konstitution vgl. die Anmerkung auf S. 296.

2.4-Bis-dimethylamino-1-benzamino-benzol $C_{17}H_{21}ON_3 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 1,8 g 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol und 1,4 g Benzoylchlorid in Äther in Gegenwart von Kaliumcarbonat (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3113). — Öl. — Pikrat $C_{17}H_{21}ON_3 + C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbes Krystallpulver. F: 128°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Methylalkohol, schwer in kaltem Äthylalkohol, Äther, Ligroin.

1.2.4-Tris-benzamino-benzol $C_{27}H_{31}O_3N_3 = C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_3$. B. Aus 1.2.4-Triamino-benzol mit Benzoylchlorid und Natronlauge (HINSBERG, v. UDRÁNSZKY, A. 254, 256). — Schwer lösliche Nadelchen (aus Eisessig). F: 260°.

[2.4-Bis-dimethylamino-phenyl]-carbamidsäure-methylester $C_{15}H_{19}O_3N_3 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 1 g 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol, 0,6 g Chlorameisensäuremethylester in Äther in Gegenwart von 1 g Na_2CO_3 (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3114). — Pikrat $C_{15}H_{19}O_3N_3 + 2C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol-Äther). F: 167°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Äther, kaltem Chloroform und Alkohol.

[2.4-Bis-dimethylamino-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{15}ON_4 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus schwefelsaurem 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol und Kaliumcyanat (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3114). — Nadeln (aus Benzol). F: 173°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in warmem Äther, Tetrachlorkohlenstoff und kaltem Benzol, leicht in heißem Aceton, Benzol und Chloroform.

N-Phenyl-N' - [2.4-bis-dimethylamino-phenyl]-harnstoff $C_{17}H_{23}ON_4 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 g 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol und 0,7 g Phenylisocyanat in Äther (P. W., B. 30, 3114). — Prismen (aus Äther). F: 175°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin, Tetrachlorkohlenstoff und kaltem Äther.

N-Phenyl-N' - [2.4-bis-dimethylamino-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{23}N_4S = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 0,7 g 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol und 0,6 g Phenylsenföhl in Alkohol (P. W., B. 30, 3114). — Krystalle (aus Petroläther). F: 143°. Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff und warmem Chloroform, schwer in Ligroin, Aceton und Methylalkohol, unlöslich in Äther.

N.N'-Bis-[3-amino-4-acetamino-phenyl]-harnstoff $C_{17}H_{20}O_2N_6 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2)_2]_2CO$. B. Aus 2.4-Diamino-1-acetamino-benzol (S. 297) durch Einleiten von Phosgen in die wäßr. Lösung bei Gegenwart von salzsäurebindenden Mitteln (CASSELLA & Co., D. R. P. 166680; C. 1906 I, 520). — Farbloses Pulver. F: oberhalb 300°. Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln sowie in Säuren und Alkali. — Gibt mit Schwefel verschmolzen, einen gelben Schwefelfarbstoff.

2.4-Bis-dimethylamino-1-[4-nitro- α -cyan-benzalamino]-benzol, **2.4-Bis-dimethylamino-anil des 4-Nitro-benzoylcyanids**, **[2.4-Bis-dimethylamino-phenyl]-[μ -cyan-azomethin]-[4'-nitro-phenyl]** $C_{18}H_{19}O_2N_5 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus N.N.N'.N'-Tetramethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) (S. 57) und 4-Nitro-benzoylcyanid (Bd. IX, S. 456) in siedendem Alkohol in Gegenwart von etwas Piperidin (SACHS, APPENZELLER, B. 41, 112). — Im auffallenden Licht grünbronzeglänzende, im durchfallenden Licht dunkelrote Krystallschuppen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und Petroläther, sonst ziemlich leicht löslich mit roter Farbe. — Wird beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren gespalten.

2.4.4'-Triamino-diphenylamin $C_{12}H_{14}N_4 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2.4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin (S. 79) mit Zinn und Salzsäure (KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1634) oder mit Zinkstaub und Salzsäure (BARBIER, SISLEY, Bl. [3] 33, 997; A. ch. [8] 13, 103). — Aus salzsaurem 2.4.4'-Triamino-diphenylamin und Benzil entsteht 1-[4-Amino-phenyl]-6-amino-2.3-diphenyl-chinoxaliniumchlorid

$$H_2N \cdot C_6H_3 \begin{array}{c} N = \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \text{---} C \cdot C_6H_5 \\ N(C_6H_4 \cdot NH_2)(Cl) = C \cdot C_6H_5 \end{array}$$
 (Syst. No. 3724) (K., M.).

2.4-Diamino-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{18}N_4 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 2.4'-Dinitro-4-dimethylamino-diphenylamin (S. 79) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1635). Man behandelt eine wäßr. Lösung von salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin mit Zinkstaub bis zur Entfärbung, versetzt dann mit m-Phenylendiamin und Natriumhypochlorit, filtriert das entstandene Indamin ab und reduziert es in essigsaurer Lösung mit Zinkstaub (GNEHM, WEBER, J. pr. [2] 69, 230). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 70—75°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, Chloroform, Essigester (G., W.).

N.N' - Bis - [2.5-diamino-phenyl] - p-phenylendiamin¹⁾ $C_{19}H_{20}N_6 = C_6H_4[NH \cdot C_6H_3(NH_2)_2]_2$. B. Aus Chiron-bis-[2.5-diamino-anil] (S. 296) in viel Wasser durch Reduktion

¹⁾ Zur Frage der Konstitution vgl. die Anmerkung auf S. 296.

mit Schwefelammonium (BANDROWSKI, *B.* 27, 482). — Krystalle. Sintert bei 160°, schmilzt gegen 230° unter Zersetzung; unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (B.). — Beim Erhitzen mit Schwefel entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff (CASSILLA & Co., D. R. P. 167769; *C.* 1906 I, 1127).

2.4.4'-Tris-benzalamino-diphenylamin $C_{22}H_{18}N_4 = (C_6H_5 \cdot CH:N)_2C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln der Lösung des salzsauren 2.4.4'-Triamino-diphenylamins (S. 298) mit Benzaldehyd und Neutralisieren mit Natronlauge (GRONBERG, *B.* 33, 216). — Gelbe Flocken (aus Äther + Petroläther). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Geht durch Erwärmen mit Salzsäure in die Verbindung $C_{22}H_{18}N_4$ (s. u.) über.

Verbindung $C_{22}H_{18}N_4$. B. Durch mehrstündiges Kochen von 2.4.4'-Tris-benzalamino-diphenylamin (s. o.) mit 15%iger Salzsäure (G., *B.* 33, 216). — Flocken bezw. hellgraues Pulver. F: 122—124°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Oxalat $C_{22}H_{18}N_4 + 2 C_2H_2O_4$. Hellgrünes Pulver (aus Alkohol + Äther).

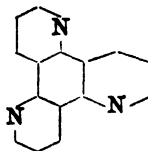
N,N'-Bis-[2.5-bis-acetamino-phenyl]-p-phenylendiamin¹⁾ $C_{28}H_{28}O_4N_4 = C_6H_4[NH \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von 1 Tl. Chinon-bis-[2.5-bis-acetamino-anil] (S. 297) mit 1 Tl. salzsaurem Phenylhydrazin und 300 Tln. Alkohol (BANDROWSKI, *B.* 27, 484). — Krystalle. Sehr schwer löslich in Alkohol und anderen üblichen Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen mit Zink und Essigsäure entsteht 1.4-Bis-[6-acetamino-2-methyl-benzimidazolyl-(1)]-benzol (Syst. No. 3715). — $C_{28}H_{28}O_4N_4 + 2HCl$. Krystalle. Gibt an kaltes Wasser alle Säure ab.

2.4.4'-Tris-[4-nitro-benzamino]-diphenylamin $C_{22}H_{15}O_3N_7 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2.4.4'-Triamino-diphenylamin, 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) und Natronlauge (KYM, *B.* 37, 1071). — Gelblich-grüne Blättchen mit 1 H₂O (aus Eisessig + Wasser); gelbliche wasserfreie Nadelchen (aus siedendem Nitrobenzol). Schmilzt wasserhaltig bei 180—190°, wasserfrei bei 303—304°. Sehr wenig löslich.

1-Benzolsulfamino-2.4-bis-dimethylamino-benzol $C_{14}H_{21}O_2N_2S = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Amino-2.4-bis-dimethylamino-benzol, gelöst in Äther, Benzolsulfocchlorid und Na_2CO_3 (PINNOW, WEGNER, *B.* 30, 3115). — Prismen (aus Ligroin). F: 84°.

5-Chlor-1.2.4-triamino-benzol $C_6H_4N_3Cl = C_6H_3Cl(NH_2)_3$. B. Aus 5-Chlor-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 759) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, SCHEDLER, *B.* 30, 1667). — $C_6H_4N_3Cl + HCl$.

3. 1.3.5-Triamino-benzol $C_6H_7N_3 = C_6H_3(NH_2)_3$. B. Das Zinnchlorürdoppelsalz entsteht beim Behandeln von 1.3.5-Trinitro-benzol (Bd. V, S. 271) (HEFF, *A.* 215, 348) oder von 2-Chlor-1.3.5-trinitro-benzol (Bd. V, S. 273) (FLESCH, *M.* 18, 760) mit Zinn und Salzsäure. Das salzsaure Salz erhält man durch Zerlegen des Zinnchlorürdoppelsalzes mit H₂S und Verdunsten der Lösung im Vakuum über konz. Schwefelsäure (HEFF). — Die Base ist in freiem Zustande nicht bekannt. — Das salzsaure Salz zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser unter Luftaustausch glatt in Ammoniumchlorid und Phloroglucin (FLESCH, *M.* 18, 758; CASSILLA & Co., D. R. P. 102358; *C.* 1899 I, 1263). Beim Erhitzen des Zinndoppelsalzes mit 1.3.5-Trinitro-benzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure entsteht Benzotripyridin nebenstehender Formel (Syst. No. 3815) (PIOTET, BARBIER, *Bl.* [3] 13, 29). — $C_6H_7N_3 + 3HCl + SnCl_2$. Krystallkörner (HEFF).



1.3.5-Triamino-benzol $C_6H_7N_3 = C_6H_3(NH \cdot C_6H_5)_3$. B. Bei 8-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Phloroglucin mit 4 Tln. Anilin (für sich oder in Gegenwart von $CaCl_2$) im geschlossenen Rohr auf 210° (MUNN, *G.* 30, 337, 339). — Nadeln (aus Alkohol). F: 193°. Wenig löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Äther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen violettrot. — $C_{24}H_{21}N_3 + HCl$. Gelbes Pulver, das unterhalb 100° schmilzt. — $2C_{24}H_{21}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber Niederschlag. Schmilzt gegen 251° unter Zersetzung. Unlöslich in Äther und Benzol.

1.3.5-Tri-p-toluidino-benzol $C_{27}H_{27}N_3 = C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_3$. B. Bei 8-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Phloroglucin mit 5 Tln. p-Toluidin (für sich oder in Gegenwart von $CaCl_2$) im geschlossenen Rohr auf 200—210° (MUNN, *G.* 30, 322, 325). — Nadeln (aus Alkohol). F: 186—187°. Zersetzt sich bei der Destillation unter Abgabe von p-Toluidin. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen intensiv blaugrün. — $C_{27}H_{27}N_3 + HCl$. B. Durch kurzes Einleiten von trockenem Chlorwasserstoff in die Benzollösung der Base. Flocken. — $C_{27}H_{27}N_3 + 2HCl$. B. Man löst die Base in kochender konzentrierter Salzsäure und verdunstet die Lösung im Vakuum über Kalk. Nadeln. — $2C_{27}H_{27}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelb, krystallinisch, unlöslich.

¹⁾ Zur Frage der Konstitution vgl. die Anmerkung auf S. 296.

1.3.5-Tris-acetamino-benzol $C_{15}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5(NH \cdot CO \cdot CH_3)_3$. *B.* Beim Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem 1.3.5-Triamino-benzol mit 5–8 Tln. Essigsäureanhydrid im Wasserbad (FLEISCH, *M.* 18, 761). — Blättchen (aus Alkohol). *F*: 208°. Kaum löslich in Benzol, Äther und kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser.

1.3.5-Tris-acetylanilino-benzol $C_{30}H_{27}O_3N_3 = C_6H_5[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_3$. *B.* Aus 1.3.5-Triamino-benzol und überschüssigem Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (MINUNNI, *G.* 20, 340). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 172–173°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Benzol.

1.3.5-Tris-[acetyl-p-toluidino]-benzol $C_{33}H_{33}O_3N_3 = C_6H_5[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_3$. *B.* Aus 1.3.5-Tri-p-toluidino-benzol und überschüssigem Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (*M.*, *G.* 20, 326). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 192–193°. Sehr wenig löslich in Äther, leicht in warmem Alkohol und Benzol.

1.3.5-Tris-benzoylanilino-benzol $C_{44}H_{39}O_3N_3 = C_6H_5[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5]_3$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 1.3.5-Triamino-benzol und 4 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (*M.*, *G.* 20, 341). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmilzt oberhalb 350°. Wenig löslich in heißem Alkohol.

1.3.5-Tris-[benzoyl-p-toluidino]-benzol $C_{46}H_{39}O_3N_3 = C_6H_5[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5]_3$. *B.* Aus 1.3.5-Tri-p-toluidino-benzol und überschüssigem Benzoylchlorid (*M.*, *G.* 20, 327). — Prismen (aus Alkohol). *F*: 281–282°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol und Benzol.

1.3.5-Tris-phenylnitrosamino-benzol $C_{34}H_{29}O_3N_6 = C_6H_5[N(C_6H_5) \cdot NO]_3$. *B.* Aus 1.3.5-Triamino-benzol in Benzol und Eisessig und der berechneten Menge Natriumnitrit in wenig Wasser (*M.*, *G.* 20, 342). — Braune Nadeln (aus Alkohol). *F*: 264–265°. Unlöslich in kaltem Alkohol und Benzol.

1.3.5-Tris-p-tolylnitrosamino-benzol $C_{37}H_{34}O_3N_6 = C_6H_5[N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NO]_3$. *B.* Aus 1.3.5-Tri-p-toluidino-benzol in Benzol und Eisessig und der berechneten Menge Natriumnitrit in wenig Wasser (*M.*, *G.* 20, 328). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 233–234°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol und Benzol.

2.4-Dinitro-1.3.5-triamino-benzol $C_6H_3O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H(NH_2)_3$. *B.* Beim Erhitzen von 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 269) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr im Wasserbad (PALMER, JACKSON, *Am.* 11, 449). — Gelbe Platten oder flache Prismen (aus Chloroform + Alkohol). Schmilzt nicht bei 300°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Chloroform.

2.4-Dinitro-1.3.5-tris-methylamino-benzol $C_9H_{15}O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot CH_3)_3$. *B.* Aus 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol und 6 Mol.-Gew. Methylamin in Alkohol (BLANKSMA, *R.* 23, 129). — Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). *F*: 220°. Wird durch Salpetersäure (D. 1,52) in 2.4.6-Trinitro-1.3.5-tris-methylnitramino-benzol (S. 301) verwandelt.

2.4-Dinitro-1.3.5-trianilino-benzol $C_{24}H_{19}O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_6H_5)_3$. *B.* Beim Erhitzen von 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol mit 6 Mol.-Gew. Anilin (PALMER, JACKSON, *Am.* 11, 455). Durch Erwärmen von 2.4.6-Triod-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 270) mit überschüssigem Anilin (JACKSON, BEHR, *Am.* 26, 60). — Krystallisiert aus einem Gemisch von Benzol und Alkohol in beständigeren orangefarbenen Prismen und in weniger beständigen gelben Platten; die gelbe Form wird reichlich beim Umkrystallisieren der orangefarbenen aus einem Gemisch von viel Benzol und wenig Alkohol erhalten und geht bei einmaligem Umkrystallisieren aus einem Gemisch von viel Alkohol und wenig Benzol vollständig in die orangefarbene über; die gelbe Form färbt sich bei etwa 140° rot (J., HERMAN, *Am.* 16, 37). Beide Formen schmelzen bei 179° (J., H.). — Verbindung mit Chloroform $C_{24}H_{19}O_4N_5 + CHCl_3$. Dunkelbraunrote Prismen. Verliert das Chloroform teilweise bei gewöhnlicher Temperatur, vollständig bei 100° (J., H.). — Verbindung mit Dimethylanilin $C_{24}H_{19}O_4N_5 + C_6H_{11}N$. Dunkelbraunrote Prismen. *F*: 120° (JACKSON, CLARKE, *B.* 37, 179).

2.4-Dinitro-1.3.5-tri-o-toluidino-benzol $C_{27}H_{25}O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_3$. *B.* Durch Kochen von 12 g 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol mit 35 g o-Toluidin (JACKSON, HERMAN, *Am.* 16, 42). — Rote Nadeln (aus Alkohol + Benzol). *F*: 243°.

2.4-Dinitro-1.3.5-tri-p-toluidino-benzol $C_{27}H_{25}O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_3$. *B.* Durch Erwärmen von 10 g 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol mit 18 g p-Toluidin auf dem Wasserbade (JACKSON, HERMAN, *Am.* 16, 40). — Dunkelpurpurne Tafeln (aus Alkohol + wenig Benzol). *F*: 197°. Unlöslich in Alkohol und kaltem Eisessig. Wandelt sich beim Kochen mit Alkohol teilweise in gelbe Nadeln um. — Verbindung mit Chloroform $C_{27}H_{25}O_4N_5 + CHCl_3$. Dunkelbraunrote Tafeln (aus Chloroform + Benzol) (J., H.).

6-Chlor-2.4-dinitro-1.3.5-trianilino-benzol $C_{24}H_{18}O_4N_5Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl(NH \cdot C_6H_5)_3$. *B.* Aus 5 g 2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) und 50 g Anilin auf dem

Wasserbade (JACKSON, CARLTON, *Am.* 31, 367). Aus 1 g 5-Chlor-2.4.6-tribrom-1.3-dinitrobenzol (Bd. V, S. 269) und 10 g Anilin auf dem Wasserbad (J., C.). — Dunkelrote Krystalle (aus Ligroin + wenig Benzol). F: 179°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton, CS_2 , löslich in Benzol, Eisessig, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in kaltem Ligroin. Gibt mit organischen Lösungsmitteln leicht Additionsprodukte. — Verbindung mit Chloroform $C_{12}H_{10}O_4N_6Cl + CHCl_3$. Dunkelrote Nadeln. Ist unbeständig. — Verbindungen mit Benzol $2C_{12}H_{10}O_4N_6Cl + C_6H_6$. Orangefarbige Krystalle. — $C_{12}H_{10}O_4N_6Cl + C_6H_6$. Dunkelkarmoisinrote Platten. Schmilzt bei 179° unter Abgabe von Benzol. Ist bei gewöhnlicher Temperatur beständig und gibt auch im Vakuum nur langsam Benzol ab, vollkommen bei 100°. — Verbindung mit Toluol $2C_{12}H_{10}O_4N_6Cl + C_7H_8$. Orangefarbige Nadeln, die beim Erwärmen unter Verlust von Toluol dunkelrot werden, bei gewöhnlicher Temperatur beständig sind. — Verbindung mit Essigsäure $C_{12}H_{10}O_4N_6Cl + C_4H_4O_2$. Orangefarbige Nadeln, die beim Erwärmen unter Verlust von Essigsäure dunkelrot werden, bei gewöhnlicher Temperatur beständig sind.

6-Brom-2.4-dinitro-1.3.5-trianilino-benzol $C_{18}H_{12}O_4N_6Br = (O_2N)_3C_6Br(NH \cdot C_6H_5)_3$. B. Beim Erwärmen von 7 g 2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-dinitrobenzol (Bd. V, S. 269) mit 8,3 g Anilin auf dem Wasserbade (JACKSON, BANCROFT, *Am.* 12, 294). Aus 2.4.6-Trichlor-5-brom-1.3-dinitrobenzol (Bd. V, S. 287) durch Erwärmen mit Anilin (J., GAZZOLO, *Am.* 22, 58). — Rote Prismen. F: 175–176° (J., B.). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Ligroin (J., B.).

2.4.6-Trinitro-1.3.5-triamino-benzol $C_6H_3O_6N_6 = (O_2N)_3C_6(NH_2)_3$. B. Beim Behandeln von 2.4.6-Tribrom-1.3.5-trinitrobenzol (Bd. V, S. 275) mit alkoh. Ammoniak zunächst bei gewöhnlicher Temperatur und schließlich bei Siedetemperatur (JACKSON, WING, *Am.* 10, 287). — Hellgelbe Tafeln (aus Anilin). Zersetzt sich oberhalb des Siedepunktes des Quecksilbers, ohne zu schmelzen (J., W.). Unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, löslich in Nitrobenzol und Anilin (J., W.). — Wird von Zinn und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol zu Pentaaminobenzol (S. 346) reduziert (PALMER, *Am.* 14, 378). Wird von Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid nicht angegriffen (J., W.).

2.4.6-Trinitro-1.3.5-tris-methylamino-benzol $C_6H_9O_6N_6 = (O_2N)_3C_6(NH \cdot CH_3)_3$. B. Aus 3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-anisol (Bd. VI, S. 292) durch Erhitzen mit Methylamin in Alkohol auf 165° (BLANKSMA, *R.* 27, 40). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 265°. — Mit Salpetersäure (D: 1,52) entsteht 2.4.6-Trinitro-1.3.5-tris-methylnitramino-benzol (s. u.).

2.4.6-Trinitro-1.3.5-trianilino-benzol $C_{18}H_{12}O_6N_6 = (O_2N)_3C_6(NH \cdot C_6H_5)_3$. B. Bei mehrtägigem Stehen von 2.4.6-Tribrom-1.3.5-trinitrobenzol (Bd. V, S. 275) mit 6 Mol.-Gew. Anilin (JACKSON, WING, *Am.* 10, 290). — Rote Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 238°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform.

2.4.6-Trinitro-1.3.5-tris-methylnitramino-benzol $C_6H_9O_8N_9 = (O_2N)_3C_6[N(CH_3) \cdot NO_2]_3$. B. Entsteht bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 2.4-Dinitro-1.3.5-tris-methylamino-benzol (BLANKSMA, *R.* 23, 129) oder auf 2.4.6-Trinitro-1.3.5-tris-methylamino-benzol (BL., *R.* 27, 40). — Krystalle (aus Essigsäure). Detoniert bei 200–203° (BL., *R.* 23, 129).

4. Derivat eines *Triaminobenzols* (?).

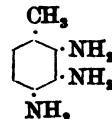
Trianilinobenzol (P) $C_{24}H_{18}N_6 = C_6H_3(NH \cdot C_6H_5)_3$ (?). B. Aus α -Benzolhexachlorid (Bd. V, S. 23) und 4 Gew.-Tln. Anilin bei 130° im geschlossenen Rohr (MOHR, *M.* 11, 23). — Mennigrote Blättchen. F: 242°. Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, Aceton und Ligroin, leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol.

2. Triamine $C_7H_{11}N_3$.

1. **2.3.4-Triamino-toluol¹⁾** $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel (s. a. No. 2).

2.3-Diamino-4-methylamino-toluol $C_7H_9N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2)_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus 2.3-Dinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1008) durch Zinn und Salzsäure (RINKOW, *J. pr.* [2] 62, 517). — $C_7H_{11}N_3 + 2HCl$. Krystalle. F: 161–171° (Zers.).

3-Amino-2-acetamino-4-[acetylmethylamino]-toluol $C_{12}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2)(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus salzsaurem 2.3-Diamino-4-methylamino-toluol durch Natriumacetatlösung und Essigsäureanhydrid in der Kälte (RINKOW, *J. pr.* [2] 62, 506, 517). — Prismen (aus Aceton). F: 198–198,5°; leicht löslich in Alkoholen, schwer in Äther (P., *J. pr.* [2] 62, 518). — Verliert durch Kochen mit Eisessig Wasser und gibt 4-Acetamino-1.2.5-trimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (P., *J. pr.* [2] 62, 518) und 7-Acetylmethylamino-2.4-dimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (P., *B.* 34, 1133).



¹⁾ Vgl. dazu die Anmerkung auf S. 302.

5-Nitro-3-amino-4-methylamino-2-dimethylamino-toluol $C_{10}H_{14}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)(NH_2)(NH \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Man suspendiert 5 g 3,5-Dinitro-4-methylamino-2-dimethylamino-toluol (S. 142) in 25 ccm Alkohol, versetzt mit 5 g konz. Ammoniak, leitet wiederholt H_2S ein und läßt 3 Tage bei 30° stehen (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 567). — Braune Prismen. *F.*: 61,5—62°. Liefert mit überschüssigem Essigsäureanhydrid 7-Nitro-4-dimethylamino-1.2.5-trimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715).

2. 2.3.4-Triamino-toluol (P)¹⁾ $C_7H_{11}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)_3$. *B.* Durch Nitrieren von 4,4'-Dimethyl-azobenzol zu Trinitrodimethylazobenzol und Spaltung mit Zinn und Salzsäure (JANOVSKY, *M.* 10, 591; vgl. dazu WERNER, STIASNY, *B.* 32, 3256). — Blätter. — $C_7H_{11}N_3 + 3HCl$. Nadeln.

3. 2.3.5-Triamino-toluol $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel.

3.5-Diamino-2-methylamino-toluol $C_8H_{13}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 852) mit Zinn und Salzsäure (VAN ROMBURGH, *R.* 3, 399). — $H_2N \cdot \text{C}_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH_2$. Sehr leicht oxydierbar. Die Lösung des Hydrochlorids wird durch Eisenchlorid rot gefärbt. — $C_8H_{13}N_3 + 2HCl + H_2O$. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

3.5-Diamino-2-acetamino-toluol $C_9H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 851) durch Reduktion mit Eisen und verd. Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 183843; *C.* 1907 I, 1607). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 210—211°.

3.5-Diamino-2-benzolsulfamino-toluol $C_{13}H_{15}O_2N_3S = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-2-benzolsulfamino-toluol (Bd. XII, S. 852) mit Zinn und Salzsäure (KABAUT, *Bl.* [3] 18, 635). — Nadelchen. *F.*: 217°.

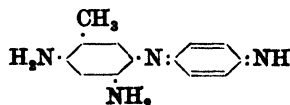
4. 2.4.5-Triamino-toluol $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 5-Nitro-2.4-diamino-toluol (S. 141) mit Zinn und Salzsäure (RUEHMANN, *B.* 14, 2657). — Die freie Base ist sehr unbeständig und oxydiert sich äußerst leicht. — $C_7H_{11}N_3 + 3HCl$. Krystallinisch. Färbt sich $H_2N \cdot \text{C}_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH_2$ in feuchtem Zustande bald rot. Reduziert schon in der Kälte Silberlösung. — $2C_7H_{11}N_3 + 3H_2SO_4$. Krystallinisch.

2.5-Diamino-4-dimethylamino-toluol $C_9H_{15}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Durch Reduktion von 4-Amino-6-dimethylamino-3-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(4') (Syst. No. 2183) oder von 4-Amino-5-dimethylamino-2-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(4') (Syst. No. 2183) mit $SnCl_2$ und Salzsäure (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2515, 2522). — Blätter (aus Ligroin). *F.*: 60—61°. Kp_{40} : 198—202°; Kp_{60} : 193,5°. — Oxydiert sich rasch. Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 154—158° 6-Acetamino-1.2.5-trimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715). — Hydrobromid. Tafeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich. — Pikrat $C_7H_{15}N_3 + 2C_6H_5O_2N_3$. Rhomboederähnliche gelbbraune Tafeln (aus Alkohol). *F.*: 157—158°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin.

2.5-Diamino-4-anilino-toluol $C_{15}H_{17}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus den Azofarbstoffen des 2-Amino-4-anilino-toluols durch Reduktion (BAYER & Co., D. R. P. 84442; *Frdl.* 4, 419). — Blättchen. *F.*: 134°. Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: *B. & Co.*, D. R. P. 84442, 84993; *Frdl.* 4, 419, 420.

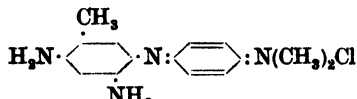
4-Amino-2.5-di-p-toluidino-toluol $C_{21}H_{25}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH_2)(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. GREEN, *B.* 26, 2773; *Soc.* 63, 1395. — *B.* Beim Behandeln von 5-Aminotoluchinon-bis-p-tolylimid (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 1874) mit alkoh. Schwefelammonium (BARSILOWSKI, *A.* 207, 107; KLINGER, PITSCHE, *B.* 17, 2440) oder mit Zinkstaub und Eisessig (GREEN, *B.* 26, 2777; *Soc.* 63, 1403). — Platten. *F.*: 165—166° (Gr.). — Wird durch Luftsauerstoff sowie andere Oxydationsmittel wieder in 5-Aminotoluchinon-bis-p-tolylimid übergeführt (Gr.). Verbindet sich mit o-Diketonen unter Bildung von Chinoxalinderivaten (Gr.). Gibt beim Erhitzen mit Ameisensäure 1-p-Tolyl-5-p-toluidino-6-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3715) (Gr.). — Die Salze werden durch Wasser zersetzt (Gr.).

Chinon-imid-(1)-[4.6-diamino-3-methyl-anil]-(4) $C_{15}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel. Vgl. Aminomethylindamin (S. 129).



¹⁾ Eine sicher als 2.3.4-Triamino-toluol aufzufassende Verbindung ist nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Schlußtermin [1. I. 1910] von GORNALT, ROBINSON, *Soc.* 1926, 1983 beschrieben worden.

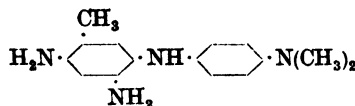
Chinon-[4.6-diamino-3-methyl-anil]-(1)-dimethylimoniumchlorid-(4) $C_{12}H_{10}N_4Cl$, s. nebenstehende Formel. Vgl. Toluylenblau, Syst. No. 1874.



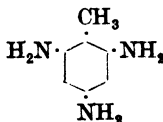
4-Dimethylamino-2.5-bis-acetamino-toluol $C_{15}H_{19}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2](NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch 10-stdg. Kochen von 2.5-Diamino-4-dimethylamino-toluol (S. 302) mit Eisessig (PINNOW, MATCOVICH, B. 31, 2516, 2522). — Tafeln (aus Methylalkohol). F: 235° bis 236°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und heißen Alkoholen, schwer in Aceton, Äther und Ligroin.

2.5-Bis-acetamino-4-[acetylmethylamino]-toluol $C_{14}H_{19}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man reduziert 2.5-Dinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1008) durch Zinn und Salzsäure bei niedriger Temperatur und acetyliert das Rohprodukt mit Natriumacetat, Essigsäureanhydrid und Soda (PINNOW, J. pr. [2] 62, 512). — Rhomboidische Tafeln (aus Alkohol). F: 257—258°. Schwer löslich in kaltem Wasser. 1 g löst sich in 30 ccm heißem und 150 ccm kaltem Alkohol.

4.6-Diamino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylamin, Leukotoluylenblau $C_{15}H_{20}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Behandeln von Toluylenblau (Syst. No. 1874) mit Zinn und Salzsäure (WITT, B. 12, 936). — Das salzsaure Salz ist krystallinisch, äußerst zersetzlich. Von Oxydationsmitteln wird es sofort in Toluylenblau übergeführt. — $C_{15}H_{20}N_4 + HCl + SnCl_2$. Krystalle.

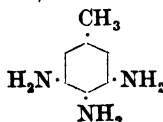


5. 2.4.6-Triamino-toluol $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei mehrstädigem Stehen von 3.5-Dibrom-2.4.6-trinitro-toluol (Bd. V, S. 349) mit Zinn und Salzsäure (PALMER, BRENNKE, B. 29, 1346). Man behandelt 50 g 2.4.6-Trinitro-toluol (Bd. V, S. 347) mit 245 g Zinn und 500 ccm 33%iger Salzsäure (WEIDEL, M. 19, 224). — Bald erstarrendes Öl. — Das salzsaure Salz zerfällt bei 30-stdg. Kochen mit Wasser unter Luftausschluß in Ammoniumchlorid und 2-Methyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1109) (W.; CASSELLA & Co., D. R. P. 103683; C. 1899 II, 504). — $C_7H_{11}N_3 + 3HCl$ (über H_2SO_4). Nadeln (P., B.).



6. 3.4.5-Triamino-toluol $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel.

3.5-Diamino-4-methylamino-toluol $C_8H_{11}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2)_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 1012) mit Zinn und Salzsäure; man übersättigt die Lösung mit Kalilauge und schüttelt mit Äther aus (VAN ROMBURGH, R. 3, 407). — Krystallinisch. F: 92°. — $C_8H_{11}N_3 + 2HCl$. Nadeln (aus salzsaurehaltigem Alkohol).



3.5-Diamino-4-dimethylamino-toluol $C_9H_{13}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2)_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-4-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 1010) mit Zinn und Salzsäure neben chlorhaltigen Produkten (PINNOW, MATCOVICH, B. 31, 2519). — Prismen (aus Ligroin). F: 54,5—56,5°. Kp_{25} : 189°. — Durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 160° entsteht 7-Acetamino-1.2.5-trimethyl-benzimidazol (Syst. No. 3715). — $C_9H_{13}N_3 + 2HCl$. Prismen (aus Salzsäure). F: 221—225°. — Pikrat $C_9H_{13}N_3 + 2C_6H_5O_7N_3$. Schwefelgelbe Nadeln (aus wenig Methylalkohol). F: 142—143°. Schwer löslich in Äther, Ligroin und kaltem Wasser, sonst leicht löslich.

3.5-Diamino-4-äthylamino-toluol $C_9H_{13}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2)_2 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-toluol (Bd. XII, S. 1012) mit Zinn und Salzsäure (VAN ROMBURGH, R. 3, 411). — $C_9H_{13}N_3 + 2HCl$. Nadeln.

4-Dimethylamino-2.5-bis-acetamino-toluol $C_{15}H_{19}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2](NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch 10-stdg. Kochen von 3.5-Diamino-4-dimethylamino-toluol (s. o.) mit Eisessig (PINNOW, MATCOVICH, B. 31, 2520). — Nadeln (aus Essigester). F: 151—152°. Schwer löslich in Äther und Ligroin, sonst leicht löslich.

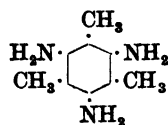
3.5-Diamino-4-benzamino-toluol $C_{14}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4(NH_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-4-benzamino-toluol (Bd. XII, S. 1011) mit Zinn und Salzsäure (HÜBNER, A. 208, 318). — F: 183—185°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. — $C_{14}H_{15}ON_3 + H_2SO_4$. Undeutliche Krystalle.

3. 2.4.6-Triamino-m-xylol $C_8H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 2.4.6-Trinitro-m-xylol (Bd. V, S. 381) mit Zinn und Salzsäure (BEILSTEIN, LUHMANN, A. 144, 277) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (GREVINGK, B. 17, 2427). — Sublimiert in Nadeln; zersetzt sich bei 140—150°; bräunt sich rasch an der Luft (Gr.). — Das salzsaure Salz



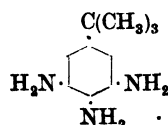
zerfällt bei 18—24-stdg. Kochen mit 50 Tln. Wasser unter Luftausschluß in Ammoniumchlorid und 2,4-Dimethyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1116) (WEIDEL, WENZEL, *M.* 19, 237; CASSELLA & Co., D. R. P. 103683; *C.* 1899 II, 504).

4. 2,4,6-Triamino-1,3,5-trimethyl-benzol, *eso*-Triamino-mesitylen $C_9H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln



von 50 g *eso*-Trinitro-mesitylen (Bd. V, S. 412), verteilt in 100 ccm Eisessig, mit 230 g Zinnspänen und 500 ccm 33%iger Salzsäure (WEIDEL, WENZEL, *M.* 19, 250). Zur Gewinnung der freien Base zerlegt man das feste Hydrochlorid durch eiskalte konzentrierte Natronlauge (WEI., WEN.). — Nadeln (aus Xylol). *F.*: 117—119°; kaum löslich in Benzol und Ligroin, schwer in kaltem Wasser und Äther, leicht in heißem Xylol (WEI., WEN.). — Das Hydrochlorid zerfällt bei 14-stdg. Kochen mit 100 Tln. Wasser unter Luftausschluß in Ammoniumchlorid und 2,4,6-Trimethyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1125) (WEI., WEN.; CASSELLA & Co., D. R. P. 103683; *C.* 1899 II, 504). Beim Kochen mit Chloroform und Kalilauge entsteht 4,6-Dicarbylamino-2-oxy-1,3,5-trimethyl-benzol (Syst. No. 1855) (KAUFLEB, *M.* 22, 1081). Bei 4-stdg. Kochen von 20 g feingeriebenem Hydrochlorid mit 100 ccm Eisessig entsteht das Hydrochlorid des 4,6-Diamino-2-oxy-1,3,5-trimethyl-benzols (Syst. No. 1855) (WEN., *M.* 22, 984). Bei 3-stdg. Kochen des Hydrochlorids mit Essigsäureanhydrid entsteht 4,6-Bis-acetamino-2-acetoxy-1,3,5-trimethyl-benzol (Syst. No. 1855) (WEI., WEN.). — $C_9H_{15}N_3 + 3HCl$. Blättchen. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; sehr wenig löslich in Alkohol und in konz. Salzsäure (WEI., WEN.).

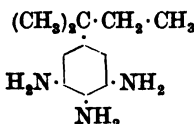
5. 3,4,5-Triamino-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3,5-Dinitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol (Bd. XII, S. 1169) mit Zinn und Salzsäure (JEDLIČKA, *J. pr.* [2] 48, 100). — Prismen (aus Äther). *F.*: 156—157°. — Mit Benzil in Eisessig entsteht 8-Amino-6-tert.-



butyl-2,3-diphenyl-chinoxalin $(CH_3)_3C \cdot C_6H_4(NH_2) \begin{matrix} N = C \cdot C_6H_5 \\ N = C \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ (Syst. No. 3724). — $C_{10}H_{17}N_3 + 2HCl$. Nadelchen. — Oxalat $C_{10}H_{17}N_3 + C_2H_2O_4$. Schüppchen. Sehr wenig löslich in Wasser und kaltem Alkohol.

3,4,5-Tris.-acetamino-1-tert.-butyl-benzol $C_{16}H_{23}O_3N_3 = (CH_3)_3C \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3)_3$. *B.* Aus 3,4,5-Triamino-1-tert.-butyl-benzol und überschüssigem Essigsäureanhydrid (JEDLIČKA, *J. pr.* [2] 48, 103). — Prismen (aus Essigsäure). *F.*: 220°. Fast unlöslich in Äther.

6. 3,4,5-Triamino-1-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{19}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3,5-Dinitro-4-amino-1-tert.-amyl-benzol (Bd. XII, S. 1179) in Alkohol durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (ANSCHÜTZ, RAUFF, *A.* 327, 216). — Blättchen (aus Benzol). *F.*: 149°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

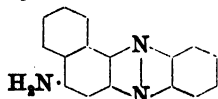
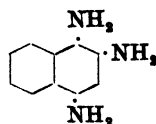


2. Triamine $C_nH_{2n-9}N_3$.

Triamine $C_{10}H_{11}N_3$.

1. 1,2,4-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel.

2,4-Diamino-1-anilino-naphthalin $C_{16}H_{15}N_3 = (H_2N)_2C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Kochen einer Lösung von N-Phenyl-2,4-dinitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1262) in 50%igem Alkohol mit Zinkstaub und Salmiak (ULLMANN, BRUCK, *B.* 41, 3937). — Nadeln (aus Benzol). *F.*: 190° (korr.). Löslich in Essigsäure und Benzol, schwer löslich in Alkohol, kaum in Äther und Ligroin. — Gibt bei der Destillation mit Bleioxyd das Aminonaphthophenazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3722).



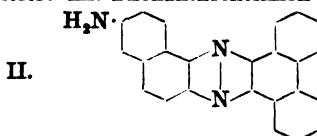
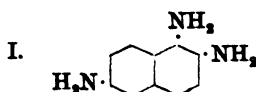
1,2,4-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3 = C_{10}H_7(NH \cdot C_6H_5)_3$. *B.* Entsteht neben 1,2,3,4-Tetraamino-naphthalin (S. 338) und Phenylrosindulin (Syst. No. 3722) beim Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem Naphthochinon-(1,4)-äthylimid-oxim (bezw. salzsaurem 4-Nitroso-1-äthylamino-naphthalin, Bd. VII, S. 728) oder von salzsaurem Naphthochinon-(1,4)-anil-oxim (Bd. XII, S. 210) mit 1 Tl. Anilin und 4 Tln. Eisessig (O. FISCHER, HEFF, *A.* 256, 250). — Nadeln oder Spieße (aus Alkohol oder Benzol-Ligroin). *F.*: 148° (O. F., H., *A.* 256, 251). — Liefert beim Kochen mit HgO in Benzol 2-Anilino-naphthochinon-(1,4)-dianil (Syst. No. 1874) und Phenylrosindulin (O. F., H., *A.* 256, 252; 262, 246).

1.2.4-Tri-p-toluidino-naphthalin $C_{21}H_{25}N_3 = C_{10}H_7(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_3$. *B.* Entsteht neben Trimethylphenylrosindulin (Syst. No. 3722) beim Erhitzen von Naphthochinon-(1.4)-äthylimid-oxim (Bd. VII, S. 728) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin; man kocht das Rohprodukt erst mit Soda und dann mit Alkohol aus (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 245). — Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160°. — Bei der Oxydation durch Quecksilberoxyd in Benzol entsteht 2-p-Toluidino-naphthochinon-(1.4)-bis-p-tolylimid (Syst. No. 1874) und dann Trimethylphenylrosindulin.

2.4-Diamino-1-acetamino-naphthalin $C_{13}H_{13}ON_2 = (H_2N)_2C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N-Acetyl-2.4-dinitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1263) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (Höchstes Farb., D. R. P. 151768; C. 1904 II, 274). — Schwach bräunliche Nadeln. F: 189°. Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, leicht in heißem Alkohol, löslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in Benzol und Ligroin. — Beim Verschmelzen mit Schwefel entsteht ein gelber Schwefelfarbstoff.

2.4-Diamino-1-benzamino-naphthalin $C_{17}H_{15}ON_2 = (H_2N)_2C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Behandeln von N-Benzoyl-2.4-dinitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1263) mit Zinn und Salzsäure (HÜBNER, A. 208, 331). — Wird aus der Lösung der Salze durch Soda als weißer Niederschlag gefällt, der sich leicht an der Luft bläut. — $C_{17}H_{15}ON_2 + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — $C_{17}H_{15}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln.

2. 1.2.6-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3$, s. Formel I. Zur Konstitution vgl. KEHRMANN, MATIS, B. 31, 2418. — *B.* Aus 1.6-Dinitro-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1315) mit Zinn und Salzsäure (LÖWE, B. 23, 2544). — Liefert mit Phenanthrenchinon in Essigsäure

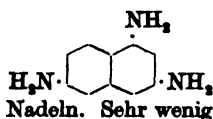


das Amino-naphthophenanthrazin der Formel II (Syst. No. 3728) (L.). — $C_{10}H_{11}N_3 + 2HCl$. Nadeln (L.). — $2C_{10}H_{11}N_3 + 3H_2SO_4$. Krystallbrei. Sehr schwer löslich in kochendem Wasser (L.).

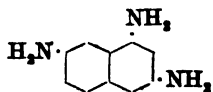
1.2.6-Tris-acetamino-naphthalin $C_{14}H_{17}O_6N_3 = C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot CH_3)_3$. *B.* Beim Erhitzen von 1.2.6-Triamino-naphthalin mit entwässertem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (L., B. 23, 2545). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt unter Zersetzung bei 280°.

1.2.6-Tris-benzamino-naphthalin $C_{18}H_{19}O_3N_3 = C_{10}H_7(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_3$. *B.* Durch Benzoylierung von 1.2.6-Triamino-naphthalin (L., B. 23, 2545). — Nadeln (aus Eisessig durch Wasser). F: 277°. Schwer löslich in Alkohol.

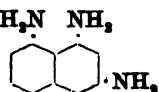
3. 1.3.6-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Erhitzen von 1.6-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 305) mit Ammoniak und Salmiak im Autoklaven auf 160° bis 180° (KALLE & Co., D. R. P. 89061; *Frdl.* 4, 599). — Sehr leicht löslich in Wasser. Nitrit färbt die saure Lösung tief braun. — Sulfat. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser.



4. 1.3.7-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Erhitzen von 1.7-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 306) oder 1-Oxy-7-amino-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1926) mit Ammoniak und Salmiak unter Druck auf 160—180° (KALLE & Co., D. R. P. 90905; *Frdl.* 4, 600). — Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Salpetrige Säure färbt die saure wäßrige Lösung tief braun; die Lösungen der Salze werden durch Eisenchlorid violettblau, durch Dichromat oder Chlorkalk violettrot gefärbt. — Hydrochlorid. Blättchen (aus Wasser). — Sulfat. Warzen. Schwer löslich in heißem Wasser.

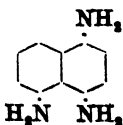


5. 1.3.8-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 1.3.8-Trinitro-naphthalin (Bd. V, S. 563) mit Jodphosphor und Wasser (D'AGUIAR, LAUTERMANN, *Bl.* [2] 3, 263). — $C_{10}H_{11}N_3 + 3HI$. Nadeln. Geht bei 70—80° über in das Salz $C_{10}H_{11}N_3 + 2HI$. — $C_{10}H_{11}N_3 + 2H_2SO_4$. Krystalle.



6. 1.4.5-Triamino-naphthalin $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel.

1-Amino-4.5-bis-benzolsulfamino-naphthalin $C_{22}H_{19}O_2N_3S_2 = H_2N \cdot C_{10}H_7(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Man kuppelt N,N'-Dibenzolsulfonyl-naphthylendiamin-(1.8) (S. 207) in alkal. Lösung mit p-Diazobenzolsulfonsäure und reduziert die erhaltene Azoverbindung mit Zinnchlorür in Salzsäure (SACHS, A. 385, 165). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 200° (Zers.).



3. Triamine $C_nH_{2n-11}N_3$.1. Triamine $C_{12}H_{15}N_3$.

1. **2,4,4'-Triamino-diphenyl** $C_{12}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-benzidin (S. 235) mit Zinn und Salzsäure (TÄUBER, B. 23, 798). — $H_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{C}_6H_3(NH_2) \cdot NH_2$ Nadeln. F: 134° (T.). — Gibt beim Kochen mit Schwefel in Alkohol eine Schwefelverbindung vom Schmelzpunkt 190° (KALLE & Co., D. R. P. 86096; *Frdl.* 4, 1056). — $C_{12}H_{15}N_3 + 3HCl$. Krystallinisch (T.).

2-Amino-4,4'-bis-p-toluolsulfamino-diphenyl $C_{22}H_{25}O_4N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus N,N'-Di-p-toluolsulfonyl-2-nitro-benzidin (S. 235) durch Reduktion (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 135016; C. 1902 II, 1165). — F: 198°.

2. **2,5,4'-Triamino-diphenyl** $C_{12}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel.

2,4'-Diamino-5-dimethylamino-diphenyl, 5-[Dimethylamino]-diphenylin¹⁾ $C_{14}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Entsteht als hauptsächliches Umlagerungsprodukt bei der Reduktion des 4-Dimethylamino-azobenzols (Syst. No. 2172) mittels salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, KUNZ, A. 303, 354). — Weiße, sich allmählich grau färbende Krystalle. F: 87–89°. Nicht unerheblich löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Benzol, Äther, sehr wenig in Ligroin; sehr leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren. Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid intensive Violettfärbung, die bald in Dunkelblau übergeht. — Pikrat $C_{14}H_{17}N_3 + 2C_6H_5O_7N_3$. Bernsteinengelbe prismatische Krystalle. F: 127°. Sehr wenig löslich in absol. Alkohol. Geht beim Behandeln mit Ammoniak in das Pikrat $C_{14}H_{17}N_3 + C_6H_5O_7N_3$ über, das aus heißem Wasser in rotbraunen Nadeln krystallisiert und bei 175° schmilzt.

5-Dimethylamino-2,4'-bis-benzalamino-diphenyl $C_{22}H_{25}N_5 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2,4'-Diamino-5-dimethylamino-diphenyl (s. o.) und Benzaldehyd in alkoh. Lösung (J., K., A. 303, 357). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146° bis 147°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin, sehr leicht in heißem Alkohol. — Wird durch verdünnte Säuren unter Abspaltung von Benzaldehyd zersetzt.

5-Dimethylamino-2,4'-bis-salicylalamino-diphenyl $C_{22}H_{25}O_4N_5 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2,4'-Diamino-5-dimethylamino-diphenyl und Salicylaldehyd in Alkohol (J., K., A. 303, 357, 360). — Gelbe Nadeln. F: 158–159°.

5-Dimethylamino-2,4'-bis-acetamino-diphenyl $C_{18}H_{21}O_2N_5 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2,4'-Diamino-5-dimethylamino-diphenyl mit Eisessig oder mit Acetylchlorid (J., K., A. 303, 356). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 233°. Leicht löslich in Alkohol und verdünnten Mineralsäuren, fast unlöslich selbst in heißem Wasser.

5-Dimethylamino-2 oder 4'-monothiocarbäthoxyamino-4' oder 2-thiocarbonylamino-diphenyl $C_{12}H_{15}ON_3S_2 = (CH_3)_2N \cdot C_{11}H_7(NH \cdot CS \cdot O \cdot C_6H_5) \cdot N : CS$. B. [5-Dimethylamino-diphenylen-(2,4')] -disenföl (s. u.) wird mit absol. Alkohol gekocht (J., K., A. 303, 359). — Körnig-krystallinische Masse (aus absol. Alkohol). F: 170°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin, Alkalien und Säuren.

5-Dimethylamino-2,4'-bis-thiocarbonylamino-diphenyl, [5-Dimethylamino-diphenylen-(2,4')] -di-isothiocyanat, [5-Dimethylamino-diphenylen-(2,4')] -di-senföl $C_{18}H_{17}N_5S_4 = SC : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot N : CS$. B. Eine mit einigen Tropfen Salzsäure versetzte Lösung von 1 g 2,4'-Diamino-5-dimethylamino-diphenyl in 10 ccm Wasser wird mit einer Lösung von 1,25 g Thiophosgen in 5 ccm Chloroform zusammengebracht; unter Umschütteln wird allmählich schwach alkalisch gemacht, das gebildete Senföl geht in die Chloroformschicht (J., K., A. 303, 358). — Hellgelbe prismatische Nadeln. F: 149°. Sehr wenig löslich in Alkohol, etwas leichter in Äther, sehr leicht in Benzol und Chloroform. Geht beim Kochen mit absol. Alkohol oder beim Erhitzen mit absol. Alkohol auf 100° im geschlossenen Rohr in 5-Dimethylamino-2 oder 4'-monothiocarbäthoxyamino-4' oder 2-thiocarbonylamino-diphenyl (s. o.) über.

2. Triamine $C_{12}H_{15}N_3$.

1. **2,4,4'-Triamino-diphenylmethan, 2,4,4'-Triamino-ditan** $C_{12}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [4-Amino-benzyl]-anilin (S. 175) oder [4-Amino-benzyl]- $H_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot CH_2 \cdot \text{C}_6H_3(NH_2) \cdot NH_2$

¹⁾ Bezifferung von „Diphenylin“ in diesem Handbuch s. S. 211.

p-toluidin (S. 175) und salzsaurem m-Phenylendiamin (Höchstes Farbw., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110). — F: 133°.

2-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{23}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion des 2-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethans (S. 245) mit Zinkstaub und Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 203) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (ULLMANN, MARIÖ, B. 34, 4314). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 96° (B. & Co.; U., M.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin (U., M.). — Liefert mit Essigsäureanhydrid 4,4'-Bis-dimethylamino-2-acetaminodiphenylmethan (s. u.) (B. & Co.; KLIEGL, B. 39, 1273). Verwendung zur Darstellung von Acridinfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 116353; C. 1901 I, 74.

2,4-Diamino-4'-diäthylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{23}N_3 = (H_2N)C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus [4-Diäthylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175) und salzsaurem m-Phenylendiamin (Höchstes Farbw., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1111). — F: 92°.

4,4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino-diphenylmethan $C_{19}H_{25}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan und Acetanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 203; KLIEGL, B. 39, 1273). — Nadeln (aus Alkohol, Aceton, Essigester oder Benzol + Ligroin). F: 136° (B. & Co.), 138° (K.). Sehr leicht löslich in Eisessig und Chloroform, sehr wenig in Äther und Ligroin (K.). — Liefert bei der Oxydation mit PbO_2 in Schwefelsäure + Essigsäure das Farbsalz des 4,4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino-benzhydrols (Syst. No. 1859) (B. & Co.). Wird beim Kochen mit Alkohol und Chloranil zu 4,4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino-benzophenon (Syst. No. 1873) oxydiert (K.).

4,4'-Bis-dimethylamino-2-benzamino-diphenylmethan $C_{24}H_{27}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan durch Benzoylierung (BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 203). — F: 156–157°.

2. 4,4'-a-Triamino-diphenylmethan, 4,4'-a-Triamino-ditan, 4,4'-Diamino-benzhydrylamin $C_{15}H_{15}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

a-Amino-4,4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan, 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylamin, Leukauramin $C_{17}H_{23}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH_2$. B. Beim Eintragen von Natriumamalgam in eine alkoh. Lösung von Auramin $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : NH$ (Syst. No. 1873) (GRAEBE, B. 20, 3265). Durch Reduktion von Auramin mit Zinkstaub und Salzsäure (KERN & SANDOZ, D. R. P. 64270; *Frdl.* 3, 140). — *Darst.* Man schüttelt die Lösung von 20 g salzsaurem Auramin in 300 g Alkohol mit Natriumamalgam, bis eine Probe sich mit Eisessig sofort tiefblau färbt, bringt die ausgeschiedenen Krystalle nach Zusatz von Alkohol durch Erwärmen in Lösung und versetzt die filtrierte Lösung bis zur eben wieder verschwindenden Trübung mit heißem Wasser; beim Erkalten krystallisiert das Leukauramin aus (MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 375). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 135° (G.). Kaum löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol (G.). Wird beim Übergießen mit Salzsäure grünlich und löst sich dann farblos (G.). Löst sich in Eisessig mit intensiv blauer Farbe (G.). — Geht beim Erhitzen auf seine Schmelztemperatur (bis zum Aufhören der NH_2 -Entwicklung) in Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-amin (S. 309) über (M., H., Z., B. 35, 377). Zerfällt beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in Salmiak und 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 11, 405). Beim Erhitzen von Leukauramin mit Schwefel auf 140° entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon (Syst. No. 1873) (M., H., Z., B. 35, 377). Beim Leiten von Schwefelwasserstoff in die alkoholische Lösung von Leukauramin entsteht Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-sulfid $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot S \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 1859) (M., H., Z., B. 35, 378, 379). Leukauramin kondensiert sich beim Erhitzen mit α -Naphthol in 90%iger Essigsäure zu Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (Syst. No. 1868); analoge Verbindungen wurden mit β -Naphthol, Resorcin und anderen aromatischen Oxyverbindungen erhalten (SANDOZ & Co., D. R. P. 81677; *Frdl.* 4, 220). Beim Lösen von Leukauramin in Schwefelkohlenstoff entsteht das Leukauraminsalz der Leukauramin-N-dithiocarbonsäure (S. 308); beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung unter Druck entsteht Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-sulfid (M., H., Z., B. 35, 380, 381). Beim Kochen molekularer Mengen von Leukauramin und Anilin in alkoh. Lösung entsteht N-Phenyl-leukauramin (s. u.) (M., H., B. 35, 362). Erhitzt man Leukauramin mit Anilin in salzsaure Lösung, so erfolgt Kondensation zu 4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 314) (KERN & SANDOZ, D. R. P. 68144; *Frdl.* 3, 141); mit Dimethylanilin erhält man auf diese Weise 4,4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan (K. & S., D. R. P. 64270; *Frdl.* 3, 140).

N-Phenyl-leukauramin $C_{23}H_{27}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von N-Phenyl-aauramin (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam in wäbr. Alkohol (MÖHLAU,

HEINZE, B. 35, 363). Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Anilin in alkoh. Lösung (M., H.). Beim Kochen von Leukauramin (S. 307) mit Anilin in alkoh. Lösung (M., H.). — Prismen (aus Benzol). F: 154°; sehr leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform (M., H.). — Wird durch verd. Säuren in 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Anilin gespalten (M., H.). Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff unter Druck auf 110° entstehen Phenylsenföl und Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-sulfid (Syst. No. 1859) (M., H., ZIMMERMANN, B. 35, 382).

N-[2-Nitro-phenyl]-leukauramin $C_{23}H_{29}O_2N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 2-Nitro-anilin in alkoholischer Lösung (M., H., B. 35, 367). — Goldgelbe prismatische Nadeln (aus Aceton). F: 164°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther.

N-[3-Nitro-phenyl]-leukauramin $C_{23}H_{29}O_2N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 3-Nitro-anilin in alkoh. Lösung (M., H., B. 35, 368). — Goldgelbe Prismen (aus Aceton). F: 152°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.

N-[4-Nitro-phenyl]-leukauramin $C_{23}H_{29}O_2N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und 4-Nitro-anilin durch Kochen in alkoh. Lösung (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 368) oder Erhitzen in verd. Salzsäure im Wasserbade (GUYOT, GRANDRYE, C. r. 194, 550). — Gelbe Prismen (aus Aceton). F: 186° (M., H.), 182° (Gu., Gr.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol und Äther (M., H.). — Bei längerem Erhitzen in verd. Salzsäure werden Dimethylanilin, N-[4-Dimethylamino-benzal]-4-nitro-anilin (Syst. No. 1873) und andere Produkte gebildet (Gu., Gr.).

N-o-Tolyl-leukauramin $C_{24}H_{30}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei 12-stdg. Stehen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit o-Toluidin in Alkohol (M., H., B. 35, 363). — Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 133°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol und Äther.

N-p-Tolyl-leukauramin $C_{24}H_{30}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit p-Toluidin in Alkohol (M., H., B. 35, 364). — Prismen (aus Benzol). F: 150°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Äther.

N-[2,4-Dimethyl-phenyl]-leukauramin $C_{26}H_{32}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit asym. m-Xylidin in Alkohol (M., H., B. 35, 365). — Prismen (aus Alkohol + Chloroform). F: 147°.

N-α-Naphthyl-leukauramin $C_{27}H_{30}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit α-Naphthylamin in Alkohol (M., H., B. 35, 367). — Prismatische Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 182°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Aceton und Chloroform.

N-β-Naphthyl-leukauramin $C_{27}H_{30}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit β-Naphthylamin in Alkohol (M., H., B. 35, 367). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 191°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in heißem Benzol und in Chloroform.

Carbonyldileukauramin $C_{26}H_{44}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 1 Mol.-Gew. Harnstoff in alkoh. Lösung (M., H., B. 35, 374). — Prismen (aus Chloroform + Äther). F: 250–251°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, leicht in Chloroform.

Leukauramin-N-dithiocarbonsäure, [4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-dithiocarbaminsäure $C_{17}H_{23}N_2S_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot CS \cdot SH$. B. Das Leukauraminsalz der Leukauramin-N-dithiocarbonsäure entsteht beim Auflösen von Leukauramin in Schwefelkohlenstoff (M., H., ZIMMERMANN, B. 35, 380). — Leukauraminsalz $C_{25}H_{31}N_2S_2 = C_{15}H_{21}N_2S_2 + C_{10}H_{10}N_2$. Krystalle. F: 167°. Leicht löslich in warmem Benzol und warmem Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Alkohol und Äther. Beim Erhitzen mit Alkohol entsteht der Leukauramin-N-dithiocarbonsäure-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-ester (Syst. No. 1859).

m-Phenylendileukauramin $C_{40}H_{48}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man erhitzt 10 g m-Phenylendiamin und 54 g 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol, in 300 g Alkohol gelöst, 5 Stdn. auf dem Wasserbade (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 370). — Krystalle. F: 247–248°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol.

p-Phenylendileukauramin $C_{40}H_{48}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man erhitzt 10,8 g p-Phenylendiamin und 54 g 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol, in 220 g Alkohol gelöst, 5 Stdn. am Rückflußkühler (M., H., B. 35, 369). — Prismen

(aus Benzol). F: 225°. Leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther und Aceton. Wird durch Eisessig blau gefärbt.

N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-leukauramin $C_{24}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. Beim 5-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von 2,4-Diamino-toluol und 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in Alkohol (M., H., B. 35, 371). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 209°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin.

N-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-leukauramin $C_{24}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. Beim Stehen einer alkoh. Lösung äquimolekularer Mengen von 3,4-Diamino-toluol und 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (M., H., B. 35, 371). — Prismatische Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 165°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, ziemlich löslich in Alkohol, schwer in kaltem Äther, unlöslich in Ligroin.

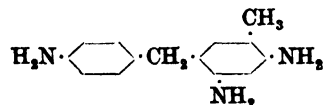
[Diphenylen-(4,4')]-di-leukauramin $C_{46}H_{58}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man erhitzt 1 Mol.-Gew. Benzidin (S. 214) mit 2 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (M., H., B. 35, 372). — Prismen (aus Chloroform). F: 242–243°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton.

Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-amin $C_{24}H_{30}N_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von Leukauramin auf seine Schmelztemperatur (MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 377). Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol durch Kochen mit einer ammoniakalischen Lösung von Ammoniumacetat (WEIL, B. 27, 1408). — Prismen (aus Chloroform + Äther). F: 185° (W.; M., H., Z.). Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Benzol (W.).

[3,3'-Dimethyl-diphenylen-(4,4')]-di-leukauramin $C_{48}H_{56}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. o-Tolidin (S. 256) mit 2 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in alkoh. Lösung (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 372). — Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 229–230°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Aceton.

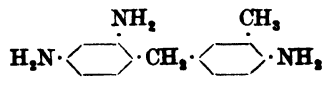
3. Triamine $C_{14}H_{17}N_3$.

1. **4,6,4'-Triamino-3-methyl-diphenylmethan** $C_{14}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. 65 g [4-Amino-benzyl]-anilin (S. 175) werden mit 39 g 2,4-Diamino-toluol (S. 124), 120 g Salzsäure (D. 1,19) und 1200 g Wasser 6 Stdn. auf dem Wasserbade erwärmt (Höchstes Farb., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2588). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 139–140° (P. C., A. Fr.), 135° (H. Fa.). — Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Äther (P. C., A. Fr.).

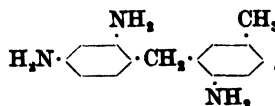


4,6-Diamino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{16}H_{21}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2)_2$. B. Man erwärmt 90 g [4-Dimethylamino-benzyl]-p-toluidin (S. 175), 45 g 2,4-Diamino-toluol, 150 g konz. Salzsäure und 1500 g Wasser auf dem Wasserbade (H. Fa., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. C., A. Fr., B. 33, 2591). — Krystalle (aus Alkohol). F: 112–113° (P. C., A. Fr.), 113° (H. Fa.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform (P. C., A. Fr.).

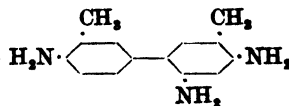
2. **4,2',4'-Triamino-3-methyl-diphenylmethan** $C_{14}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [4-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185) und salzsaurem m-Phenylendiamin (Höchstes Farb., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110). — F: 130°.



3. **6,2',4'-Triamino-3-methyl-diphenylmethan** $C_{14}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185) und salzsaurem m-Phenylendiamin (Höchstes Farbwerke, D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110). — F: 140°.



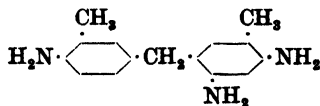
4. **4,6,4'-Triamino-3,3'-dimethyl-diphenyl** $C_{14}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Nitro-o-tolidin (S. 260) mit Zinn und Salzsäure (LÖWENHERZ, B. 25, 1034). — Flocken. Sehr leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther.



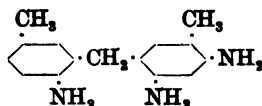
Triacetylderivat $C_{20}H_{25}O_3N_3 = C_{14}H_{14}N_3(CO \cdot CH_3)_3$. B. Beim Kochen von 4.6.4'-Triamino-3.3'-dimethyl-diphenyl mit Eisessig (L., B. 25, 1035). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 290° . Leicht löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

4. Triamine $C_{15}H_{19}N_3$.

1. **4.6.4'-Triamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan** $C_{15}H_{19}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. 65 g [4-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185), 35 g 2.4-Diamino-toluol (S. 124), 117 g konz. Salzsäure und 600 g Wasser werden einige Stunden auf dem Wasserbade erhitzt (Höchster Farb., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2589). — Nadeln (aus Alkohol). F: 163° (H. Fa.; P. C., A. Fr.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol (P. C., A. Fr.).



2. **4.6.6'-Triamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan** $C_{15}H_{19}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 100 g [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (S. 185), 54 g 2.4-Diamino-toluol, 180 g konz. Salzsäure und 1 Liter Wasser 6 Stdn. auf dem Wasserbade (Höchster Farb., D. R. P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2592). — Krystalle (aus Alkohol). F: 154° (P. C., A. Fr.), 155° (H. Fa.).

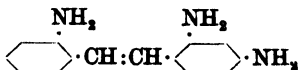


3. **4.4'-α-Triamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan, 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzhydrylamin** $C_{15}H_{19}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot NH_2$. α-Amino-4.4'-bis-methylamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan, 4.4'-Bis-[methylamino]-3.3'-dimethyl-benzhydrylamin, Leukauramin G $C_{17}H_{21}N_3 = [CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von Auramin G $[CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2C : NH$ (Syst. No. 1873) mit Zinkstaub und Salzsäure (GNEHM, WRIGHT, B. 35, 914). — Strohgelbe Nadeln (aus Benzol). F: $207-208^\circ$.

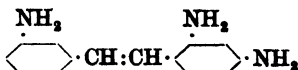
4. Triamine $C_nH_{2n-13}N_3$.

Triamine $C_{14}H_{15}N_3$.

1. **2.4.2'-Triamino-stilben, α-[2-Amino-phenyl]-β-[2.4-diamino-phenyl]-äthylen** $C_{14}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.4.2'-Trinitro-stilben (Bd. V, S. 638) mit salzsaurer Zinnchlorür-Eisessiglösung (THIELE, ESCALES, B. 34, 2848). — Gelbe Krystalle (aus Toluol). F: $156-157^\circ$.



2. **2.4.3'-Triamino-stilben, α-[3-Amino-phenyl]-β-[2.4-diamino-phenyl]-äthylen** $C_{14}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.4.3'-Trinitro-stilben (Bd. V, S. 638) mit salzsaurer Zinnchlorür-Eisessiglösung (THIELE, ESCALES, B. 34, 2847). — Gelbe Kryställchen (aus Toluol). F: $112-113^\circ$. Verändert sich in Lösung sehr leicht.



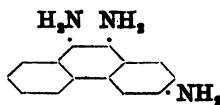
3. **2.4.4'-Triamino-stilben, α-[4-Amino-phenyl]-β-[2.4-diamino-phenyl]-äthylen** $C_{14}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.4.4'-Trinitro-stilben (Bd. V, S. 638) mit salzsaurer Zinnchlorür-Eisessiglösung (THIELE, ESCALES, B. 34, 2847). — Gelbe Warzen (aus Toluol). F: $176-177^\circ$. In Lösungen äußerst leicht oxydabel.



5. Triamin $C_nH_{2n-15}N_3$.

3.9.10-Triamino-phenanthren $C_{14}H_{13}N_3$, s. nebenstehende Formel.

3.9.10-Tris-diacetyl-amino-phenanthren $C_{20}H_{25}O_3N_3 = C_{14}H_7[N(CO \cdot CH_3)_2]_3$. B. Man reduziert 3-Nitro-phenanthrenchinon-dioxim (Bd. VII, S. 807) in siedender alkoholischer Lösung mit Zinnchlorür + Salzsäure und kocht das erhaltene Hydrochlorid des 3.9.10-Triamino-phenanthrens mit Acetanhydrid und Natriumacetat (J. SCHMIDT, SÖLL, B. 41, 3690). — Krystalle (aus Alkohol). F: 307° .



6. Triamine $C_nH_{2n-19}N_3$.1. Triamine $C_{19}H_{19}N_3$.

1. 2.4'.4''-Triamino-triphenylmethan, 2.4'.4''-Triamino-tritan $C_{19}H_{19}N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_3$ (vgl. auch No. 3). B. Beim Behandeln von 2''-Nitro-4.4'-diamino-triphenylmethan (S. 278) mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung (RENOUF, B. 16, 1306). — Krystalle (aus Alkohol). F: 165° (R.). — Die alkoh. Lösung färbt sich beim Kochen mit etwas Essigsäure und Chloranil schwach gelblich-braun (R.). Das salzsaure Salz liefert beim Erhitzen mit Arsensäure auf 150–180° salzsaures 3-Amino-9-[4-amino-phenyl]-acridin (Chrysanilin; Syst. No. 3414) (O. FISCHER, KÖRNER, A. 226, 189). — $C_{19}H_{19}N_3 + 3 HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Äther; schwer löslich in Salzsäure (R.).

2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{29}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von 2''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 278) mit Zinkstaub und Salzsäure (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1891). Bei der Reduktion von 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (Syst. No. 1865) (BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2777, 2787). — Benzolhaltige Krystalle (aus Benzol + Ligroin) (O. FI., C. SCH.). F: 134–135° (O. FI., C. SCH.), 131–133° (B., V.). — Beim Erhitzen mit Arsensäure auf 130–150° entsteht ein rotbrauner Farbstoff; bei der Behandlung mit Superoxyden in essigsaurer Lösung, sowie mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung tritt Blaufärbung der Lösung ein (O. FI., C. SCH.). Durch Behandeln der schwefelsauren Lösung der Base mit wäßr. Natriumnitritlösung und Verkochen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung werden 3-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren (S. 288) und 4'.4''-Bis-[dimethylamino]-2-oxy-triphenylmethan (Syst. No. 1864) erzeugt (GUYOT, GRANDERYE, C. r. 137, 413; Bl. [3] 33, 199).

2.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-tris-hydroxymethylat $C_{29}H_{43}O_3N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH]_3$. B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von 2.4'.4''-Triamino-triphenylmethan oder von 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit überschüssigem Methyljodid in methylalkoholischer Lösung bei 100° (RENOUF, B. 16, 1306). — Salze. Jodid. Amorphe, gelbrote Masse. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Chloroplatinat $2 C_{29}H_{43}N_3Cl_3 + 3 PtCl_4$. Hellgelbe Flocken. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

2-Amino-4'.4''-bis-diäthylamino-triphenylmethan $C_{27}H_{39}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_2CH_3)_2]_2$. B. Bei der Reduktion von 2''-Nitro-4.4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan (S. 279) mit Zinkstaub und Salzsäure (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1894). — Nadeln (aus Benzol). F: 136°.

Verbindung $C_{51}H_{59}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH : CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid wird erhalten, wenn man 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung behandelt, den Alkohol verdampft, den Rückstand mit Schwefelkohlenstoff auszieht und die erhaltene Lösung verdampft (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 73, 202). — $C_{51}H_{59}N_6 + HCl$. Rot. Sintert von 40° ab und schmilzt bei 68°. Durch Oxydation entsteht ein blaugrüner Farbstoff.

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-acetamino-triphenylmethan $C_{25}H_{31}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen von 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit viel überschüssigem Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1892). Bei der Reduktion von 2-Methyl-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin $C_8H_4 \cdot \frac{C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2}{N : C(CH_3)_2} O$ (Syst. No. 4372) mit Zinkstaub und Essigsäure (BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2777, 2785). — Krystalle. F: 185–186° (B., V.), 186° (O. FI., C. SCH.). — Bei der Oxydation mit Braunstein und eisgekühlter verdünnter Schwefelsäure wird 2-Methyl-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin zurück-erhalten (B., V.).

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-carbäthoxyamino-triphenylmethan $C_{25}H_{31}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Versetzen von 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit Chlorameisensäureester in Pyridin (BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2785). Bei der Reduktion von 2-Äthoxy-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin $C_8H_4 \cdot \frac{C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2}{N : C(O \cdot C_2H_5)_2} O$ (Syst. No. 4382) (B., V.). — Krystallisiert in zwei Formen: in schiefwinkligen Tafeln vom Schmelzpunkt 131–132° bzw. in Nadeln vom Schmelzpunkt 149°. Trägt man in die methylalkoholische Lösung der niedriger schmelzenden Form einen Krystall der höher schmelzenden ein, so krystallisiert die höher schmelzende aus. Beide Formen sind in Natronlauge unlöslich und färben sich in essigsaurer Lösung auf Zusatz von Bleidioxyd grün.

5-Nitro-2-amino-4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{20}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. Läßt sich durch Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung und Verkothen der Diazoniumlösung in 7-Nitro-3-dimethylamino-9-[4-(dimethylamino)-phenyl]-fluoren (S. 288) überführen (GUYOT, GRANDEBYE, *Bt.* [3] 83, 203).

2. 3.4'.4''-Triamino-triphenylmethan, 3.4'.4''-Triamino-tritan $C_{15}H_{13}N_3 = CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$ (vgl. auch No. 3). *B.* Beim Behandeln von 3''-Nitro-4.4'-diamino-triphenylmethan (S. 279) mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (O. FISCHER, ZIEGLER, *B.* 13, 672). — Nadeln (aus Benzol) mit 1 Mol. Benzol, die bei 145° unter vorherigem Erweichen schmelzen; Rosetten (aus wasserfreiem Äther + Ligroin) vom Schmelzpunkt 150°, die benzolfreie Base löst sich leicht in Alkohol, ziemlich schwer in Äther und schwer in Ligroin (O. FI., Z.). — Wird beim Erhitzen mit Salzsäure auf ca. 150° zu einem rein violetten Farbstoff oxydiert, der sich leicht in Wasser und Alkohol löst (Unterschied von Paraleukanilin, S. 313) (O. FI., Z.). Über die Herstellung von Sulfonsäuren der Alkylderivate des 3.4'.4''-Triamino-triphenylmethans und deren Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen vgl. Höchster Farb., D. R. P. 48523, 50293, 50440, 61478; *Frdl.* 2, 39, 41, 43; 3, 153. — $2C_{15}H_{13}N_3 + 6HCl + 3PtCl_4$ (bei 100°). Gelber krystallinischer Niederschlag. Sehr leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol und noch schwerer in Äther (O. FI., Z.).

3-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{21}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Durch Behandeln von 3''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 279) oder eines Farbsalzes des 3''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1866) mit Zinkstaub und Salzsäure (E. FISCHER, O. FISCHER, *B.* 12, 803). — Nadelchen (aus Ligroin). F: 130° (E. FI., O. FI.). — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff (O. FI., *B.* 15, 683). Beim Erwärmen in alkoh. Lösung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol entsteht das nicht näher beschriebene 4'.4''-Bis-dimethylamino-3-[2.4-dinitroanilino]-triphenylmethan, das bei der Oxydation mit Bleidioxid einen gelbgrün färbenden, in heißem Wasser leicht löslichen Farbstoff gibt (Höchster Farb., D. R. P. 63026; *Frdl.* 3, 154; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 94, 127) und durch Sulfurieren und darauffolgende Oxydation des Reaktionsproduktes in einen grünen Säurefarbstoff übergeführt werden kann (Höchster Farb., D. R. P. 66791; *Frdl.* 3, 155). Gibt durch Benzilylierung, darauffolgende Sulfurierung und Oxydation eine blaugrüne Farbstoffsulfonsäure (BAYER & Co., D. R. P. 37067; *Frdl.* 1, 120). Über Kombination der diazotierten Base mit Salicylsäure, Phenolen usw. und Oxydation der so erhaltenen Verbindungen zu Azotriphenylmethanfarbstoffen vgl.: BAYER & Co., D. R. P. 57452, 58572, 58573, 58574; *Frdl.* 2, 51; 3, 68, 166, 167; *Schultz, Tab.* No. 510.

3.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{27}H_{27}N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_3$. *B.* Beim Erwärmen von 1 Tl. 3.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit 2 Tln. Dimethylanilin und $\frac{1}{2}$ Tl. Chlorzink auf dem Wasserbade (BAYER, *A.* 354, 201). — Farblose Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 153–154°. Wenig löslich in Alkohol und Äther. — Färbt sich an der Luft oberflächlich grün.

3.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-tris-hydroxymethylat $C_{27}H_{29}O_3N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH]_3$. *B.* Das Jodid entsteht beim Behandeln von 3.4'.4''-Triamino-triphenylmethan mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol bei 115° (O. FISCHER, ZIEGLER, *B.* 13, 673) oder beim Erhitzen von 3-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit Methyljodid und Methylalkohol auf 115–120° (E. FI., O. FI., *B.* 12, 803). — Salze. Jodid. Krystallisiert sehr schwer; in Wasser sehr leicht löslich (E. FI., O. FI.; O. FI., Z.). Verliert bei längerem Erhitzen auf 200° Methyljodid und liefert eine Base, die bei der Oxydation einen grünen Farbstoff gibt (E. FI., O. FI.; O. FI., Z.). — Chloroplatinat $2C_{27}H_{29}O_3N_3 + 3PtCl_4$. Braungelbes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser (E. FI., O. FI.).

Verbindung $C_{51}H_{46}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3CH \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_3$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 3-Amino-4'.4''-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 203). — $C_{51}H_{46}N_6 + HCl$. Grün. F: 78°. Durch Oxydation entsteht ein smaragdgrüner Farbstoff.

4-Chlor-3-amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{20}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Bei der Reduktion von 4''-Chlor-3''-nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit Zinnchlorür und Salzsäure (E. ERDMANN, H. ERDMANN, *A.* 294, 382). — Nadeln (aus Alkohol). F: 167–167,5°.

3. Derivat des 2.4'.4''- oder des 3.4'.4''-Triamino-triphenylmethans $C_{15}H_{13}N_3 = CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$ (vgl. No. 1 und 2).

5-Nitroso-2.4.4''-tris-dimethylamino- oder 6-Nitroso-3.4.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{18}H_{20}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Nitroso-dimethylanilin mit 1 Mol.-Gew. 4.4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol in absol. Alkohol auf dem Wasserbade (MÖHLAU, B. 31, 2352; M., KLOFFER, B. 32, 2155). — Gelbe Prismen (aus Benzol) mit $\frac{1}{2}$ Mol. Benzol. F: 212°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol und Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun. — Oxydationsmittel färben die sauren Lösungen grün. Beim Erwärmen mit salzsaurer Zinnchlorürlösung auf dem Wasserbade entsteht das entsprechende Amino-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 343).

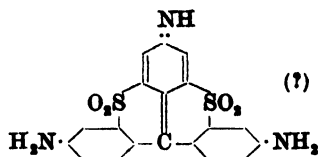
4. 4.4.4''-Triamino-triphenylmethan, 4.4.4''-Triamino-tritan, Paraleukanilin $C_{18}H_{19}N_3 = CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$. B. Bei der Reduktion von 4.4.4''-Trinitro-triphenylmethan (Bd. V, S. 707) mit Zinkstaub und Eisessig (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 272). Bei der Reduktion von 4''-Nitro-4.4'-diamino-triphenylmethan (S. 279) mit Zink und Salzsäure (O. FI., GREIFF, B. 13, 670; O. FI., B. 15, 678; vgl. RENOUR, B. 16, 1301). Bei der Reduktion von Pararosanilin (Syst. No. 1865) mit Zink und Salzsäure (E. FI., O. FI., A. 194, 268), mit Schwefelammonium oder besser beim Behandeln einer siedenden alkoholischen Lösung von Pararosanilin mit Natriumhydrosulfid $Na_2S_2O_4$ und etwas Zinkstaub (O. FI., FRITZEN, J. pr. [2] 79, 563). Entsteht als Nebenprodukt bei der Fabrikation des Fuchsin nach dem Arsensäureverfahren (GRAEBE, B. 12, 2241). Durch Erhitzen von Aurin (Bd. VIII, S. 361) mit alkoh. Ammoniak bei 150° (DALE, SCHORLEMMER, B. 10, 1123; vgl. E. FI., O. FI., B. 11, 473). Bei mehrstündigem Erhitzen von 4.4.4''-Triamino-3.3.3''-trimethyl-triphenylmethan (S. 331) mit Anilin und salzsauerm Anilin auf 170° (VONGERICHTEN, BOCK, C. 1903 II, 442). Beim Erwärmen von 4.4'-Diamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit salzsauerm Anilin in wädr. Lösung auf dem Wasserbade (V., B.). Beim Erhitzen von rohem salzsauerm 4-Amino-benzaldehyd, erhalten aus 4-Nitro-benzaldehyd durch Reduktion mit Zink und Salzsäure in alkoholischer Lösung und Eindampfen der Flüssigkeit, mit salzsauerm Anilin bei Gegenwart von Zinkchlorid auf 120–140° (O. FI., D. R. P. 16710; *Frdl.* 1, 57). Beim Erwärmen von Anilin und salzsauerm Anilin mit Phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) und Formaldehyd auf 100° oder mit Methylen-bis-phenylhydroxylamin $CH_2[N(OH) \cdot C_6H_5]_2$ (Syst. No. 1932) auf 100–110° oder besser mit Methylen-bis-phenylhydroxylamin unter Zusatz von Formaldehyd (KALLE & Co., D. R. P. 93699; *Frdl.* 4, 180). Durch Behandeln des salzsauren Salzes des polymeren Anhydro-[4-hydroxylamino-benzylalkohols] (s. bei 4-Hydroxylamino-benzylalkohol, Syst. No. 1937) mit Anilin und salzsauerm Anilin (KA. & Co., D. R. P. 87 972; *Frdl.* 4, 50), neben einer anderen nicht näher beschriebenen Base (KA. & Co., D. R. P. 93699; *Frdl.* 4, 180).

Blätter (aus Wasser, absol. Alkohol oder Benzol). F: 202,5° (korr.) (MONTAGNE, R. 24, 129), 206° (O. FI., FRITZEN), 207° (E. FI., O. FI., B. 37, 3357), 207–208° (O. FI., G. SCHMIDT, C. 1904 I, 460). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: SCHMIDLIN, C. r. 139, 543; A. ch. [8] 7, 242. — Die Überführung von Paraleukanilin in Pararosanilin (Syst. No. 1865) läßt sich bewerkstelligen durch Erhitzen mit Quecksilberchlorid, durch Erhitzen mit Salzsäure auf 150° (O. FI., GREIFF), durch Versetzen der heißen alkoh. Lösung der Base mit Chloranil (O. FI., GREIFF; Höchster Farb., D. R. P. 11412; *Frdl.* 1, 64), durch kurzes Erhitzen mit sirupöser Arsensäurelösung auf 130–140° (E. FI., O. FI., A. 194, 273), durch Erhitzen des salzsauren Salzes mit Ferrihydroxyd auf 120–160° (Höchster Farb., D. R. P. 19484; *Frdl.* 1, 65) oder durch Behandeln der Base mit Mangandioxyd und Essigsäure bei Gegenwart von Natriumchloridlösung in Aceton (Höchster Farb., D. R. P. 70905; *Frdl.* 3, 110), Methylalkohol oder Äthylalkohol (Höchster Farb., D. R. P. 72032; *Frdl.* 3, 111). Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine Lösung von salzsauerm Paraleukanilin entsteht Triphenylmethan-tris-diazoniumchlorid (Syst. No. 2198) (E. FI., O. FI., A. 194, 269). Durch Behandeln einer Lösung von Paraleukanilin in konz. Schwefelsäure mit gasförmiger salpetriger Säure und Verkochen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung mit Alkohol erhält man Triphenylmethan (Bd. V, S. 698) (E. FI., O. FI., A. 194, 270). Durch einmonatiges Stehenlassen von salzsauerm Paraleukanilin in rauchender Schwefelsäure von 60% Anhydridgehalt und anodische Oxydation der mit Wasser und Eis verdünnten Lösung erhält man das Sulfat einer Verbindung $C_{18}H_{15}O_4N_3S_2$ (S. 314); bei $2\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit rauchender Schwefelsäure von 60% Anhydridgehalt liefert salzsaures Paraleukanilin eine Trisulfonsäure (S. 314) der genannten Verbindung (SCHMIDLIN, B. 39, 4204). Beim Erhitzen von Paraleukanilin mit Methyljodid und Methylalkohol entsteht 4.4.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-tris-jodmethyleat (S. 315, 316) (E. FI., O. FI., B. 12, 2345). Beim Erhitzen von Paraleukanilin mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Pikrinsäure auf 140–150° wird Tri-[chinolyl-(6)]-methan $CH(C_6H_4N)_3$ (Syst. No. 3823) erhalten (NOELTING, SCHWARTZ, B. 24, 1606). Über die Einw. von Formaldehyd auf Paraleukanilin vgl. TRILLAT, Bl. [3] 9, 563. Durch Erhitzen von Paraleukanilin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (R.) unter Druck auf 150–160° (O. FI., G. SCHMIDT) bildet sich 4.4.4''-Tris-acetamino-triphenylmethan (S. 317). Beim

Erhitzen von 1 Tl. Paraleukanilin mit 2,5 Tln. o-Toluidin und 5 Tln. salzsaurem o-Toluidin entsteht 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethan (S. 331) (V., B.).

$C_{19}H_{13}N_3 + 3 HCl + H_2O$. Prismen (aus heißer verdünnter Salzsäure). Verliert bei 100° das Kristallwasser; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, Äther und in konz. Salzsäure (O. Fi., B. 15, 678; vgl. E. Fi., O. Fi., A. 194, 272; GRAEBE). Elektrische Leitfähigkeit: HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 304; vgl. MIOLATI, B. 28, 1698. Verliert bei längerem Erhitzen bei 110–115° etwas Chlorwasserstoff; bei 120–125° tritt allmählich Bildung von Parafuchsin ein (O. Fi., B. 15, 679). — $C_{19}H_{13}N_3 + 4 HCl + H_2O$. B. Bei längerem Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoholische Suspension der Base (Mr.). — Sulfat. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (R.). — Nitrat. Farblose Blättchen. Leicht löslich in Wasser (GRAEBE). — Oxalat. Prismen. In Wasser leicht, in Alkohol und Äther schwer löslich (R.). — Chloroplatinat. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (R.).

Verbindung $C_{19}H_{13}O_4N_3S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch einmonatiges Stehenlassen von 26 g salzsaurem Paraleukanilin in 250 g rauchender Schwefelsäure von 60% Anhydridgehalt, Verdünnen mit Wasser und Eis und anodische Oxydation der Lösung (SCHMIDLIN, B. 39, 4204). — Tiefbrauner Niederschlag. — $2 C_{19}H_{13}O_4N_3S_2 + H_2SO_4 + H_2O$ (bei 100°). Blaue Kristalle mit violetter Oberflächenfarbe. Sehr wenig löslich in Wasser, löslicher in verd. Säuren, sehr leicht löslich in konz. Salzsäure mit brauner Farbe.



Verbindung $C_{19}H_{13}O_4N_3S_2 = C_{19}H_{10}N_3(SO_2)_2(SO_3H)_2$. B. Bei 2 1/2-stdg. Kochen von 30 g salzsaurem Paraleukanilin mit 200 g rauchender Schwefelsäure von 60% Anhydridgehalt (SCHMIDLIN, B. 39, 4207, 4209). — Scheidet sich aus verd. Schwefelsäure in farblosen Nadelchen mit 4 H₂O aus. Sehr leicht löslich in Wasser; löst sich in warmem Wasser mit tiefblauer Farbe. Verliert bei längerem Erhitzen auf 130–140° das angelagerte Wasser und geht dabei in ein tiefbraunes, in Wasser blau lösliches Pulver über, dessen Lösungen durch Alkalien oder Natriumacetat unter Salzbildung entfärbt werden. Beim Erhitzen auf 170–180° entsteht unter Sauerstoffaufnahme eine in Wasser schwer lösliche Substanz.

4-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan, N.N.N'.N'-Tetramethyl-paraleukanilin $C_{22}H_{27}N_5 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von 4'-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280) mit Zinkstaub und Salzsäure (O. FISCHER, B. 14, 2527). Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Anilin in salzsaurer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 75; NOELTING, SCHWARTZ, B. 24, 3140; vgl. auch BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2776 Anm.; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 91). Durch Reduktion des Farbsalzes des 4'-Nitro-4.4'-bis-[dimethylamino]-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865) mit Zinkstaub und Essigsäure (E. Fi., O. Fi., B. 12, 801, 2344; O. Fi., B. 14, 2529). Beim Erhitzen von α -Amino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Leukauramin; S. 307) mit Anilin in salzsaurer Lösung (KERN & SANDOZ, D. R. P. 68144; *Frdl.* 3, 141). — Kristalle (aus Alkohol). F: 151–152°; ziemlich schwer löslich in Alkohol (O. Fi.). — Liefert bei der Oxydation mit Mangandioxyd oder Bleidioxyd in schwach saurer Lösung (O. Fi.) das Farbsalz des 4-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865). Auch Chloranil kann als Oxydationsmittel dienen (O. Fi., GERMAN, B. 16, 709). Beim Erhitzen mit Methyljodid in Methylalkohol entsteht 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-tris-jodmethylat (S. 315, 316) (E. Fi., O. Fi.; O. Fi.; N., SCH.). Einw. von Methylalkohol und Salzsäure: O. Fi., Gm. Beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-4''-acetamino-triphenylmethan (S. 317) (O. Fi., Gm.). Über Kombination der diazierten Base mit Salicylsäure, Phenolen usw. und Oxydation der so erhaltenen Verbindungen zu Azotriphenylmethanfarbstoffen vgl. BAYER & Co., D. R. P. 57452, 58572, 58573, 58574; *Frdl.* 2, 51; 3, 68, 166, 167.

4-Methylamino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan, N.N.N'.N'.N''-Pentamethyl-paraleukanilin $C_{24}H_{29}N_5 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von α -Amino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Leukauramin; S. 307) mit Monomethylanilin in salzsaurer Lösung auf dem Wasserbade (KERN & SANDOZ, D. R. P. 68144; *Frdl.* 3, 141). Beim Kochen von 4.4'-Bis-dimethylamino-4''-[acetylmethylamino]-triphenylmethan (S. 317) mit konz. Salzsäure (O. FISCHER, KÖRNER, B. 16, 2907). — Warzenförmig vereinigte Nadeln (aus verd. Alkohol), Spieße (aus Benzol). F: 115–116° (O. Fi., Kö.). — Liefert bei der Oxydation Pentamethyl-pararosanilin (Syst. No. 1865) (O. Fi., Kö.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol unter Druck auf 100° entsteht 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-tris-jodmethylat (S. 315, 316) (O. Fi., Kö.). Beim Behandeln mit überschüssigem Essigsäureanhydrid wird 4.4'-Bis-dimethylamino-4''-[acetylmethylamino]-triphenylmethan gebildet (O. Fi., Kö.).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan, N.N.N'.N'.N''-Hexamethyl-paraleukanilin, Leukokrystallviolett $C_{25}H_{31}N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Beim Erhitzen von etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin mit 1 Mol.-Gew. Glykol (Bd. I, S. 465) und Zinkchlorid auf ca. 100°, neben 4-Dimethylamino-1-äthyl-benzol (Bd. XII, S. 1090) (HEUMANN, WIERNIK, B. 20, 2421). Bei 14—20-stdg. Erhitzen von 3 Tln. Dimethylanilin mit 1 Tl. Ameisensäure oder 1½ Tln. Isoamylformiat in Gegenwart von 3 Tln. Aluminiumchlorid auf 100—130° (Verein chem. Fabriken in Mannheim, D. R. P. 29964; *Frdl.* 1, 70). Beim Erwärmen von 3—4 Tln. Dimethylanilin mit 1 Tl. Orthoameisensäureäthylester (Bd. II, S. 20) in Gegenwart von ca. 2 Tln. Zinkchlorid auf dem Wasserbade (O. FISCHER, KÖRNER, B. 17, 99). Durch 12-stdg. Erhitzen von schwefelsaurem Dimethylanilin mit dem durch Erhitzen von Glycerin mit Oxalsäure auf 110—115° erhaltenen Reaktionsprodukt auf 140—150° (Soc. St. Denis, D. R. P. 61815; *Frdl.* 3, 101). Durch 3-stdg. Erhitzen von 15 ccm Dimethylanilin mit 5 g salzsaurem Dichlormethyl-formamidin (Bd. II, S. 90) auf 120—130° (GATTERMANN, SCHNITZPAHN, B. 31, 1774; BAYER & Co., D. R. P. 105198; C. 1900 I, 239). Entsteht als Hauptprodukt beim Erhitzen von 30—40 Tln. Dimethylanilin mit 4 Tln. Schwefelkohlenstoff und 20 Tln. ZnCl₂ auf 100° (WEINMANN, C. 1898 I, 1029). Beim Erwärmen von Dimethylanilin mit Leukauramin (S. 307) in salzsaurer Lösung auf 70—90° (KEHN & SANDOZ, D. R. P. 64270; *Frdl.* 3, 140). Beim Erwärmen von Dimethylanilin mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (MICHLERS Hydrol; Syst. No. 1859) in schwefelsaurer Lösung auf dem Wasserbade (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 77). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Dimethylanilin und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) (BOESNECK, B. 19, 366). Aus Krystallviolett (Syst. No. 1865) durch Reduktion mit Schwefelammonium im Druckrohr bei 120° (A. W. HOFMANN, B. 18, 769) oder mit Natriumhydrosulfid Na₂S₂O₄ und etwas Zinkstaub in heißem Alkohol (O. FI., FRITZEN, J. pr. [2] 79, 563). Zur Bildung aus dem durch Oxydation von Dimethylanilin gewonnenen Methylviolett vgl. A. W. HOR., B. 6, 361; E. FI., O. FI., B. 12, 799; O. FI., GERMAN, B. 16, 706; O. FI., KÖ., B. 16, 2908; WICHELHAUS, B. 14, 1953; 16, 2007.

Blättchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmilzt bei 173° (O. FI., GZ.) zu einem tiefblauen Öl (GA., SOHN.). F: 175° (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3311), 176° (WICH., B. 16, 2007; O. FI., FR.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig (WICH., B. 14, 1953). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: SCHMIDLIN, C. r. 139, 543; A. ch. [8] 7, 242. — Bei der Oxydation mit Bleidioxid in salzsaurer Lösung entsteht Krystallviolett (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 77). Bei der Einw. von Sulfomonopersäure wird 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-N.N'.N''-trioxyd (s. u.) erhalten (BAM., RU.). Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure entsteht 2-Nitro-4.4'.4''-tris-[dimethylamino]-triphenylmethan (S. 317) (BAY. & Co., D. R. P. 82570; *Frdl.* 4, 205). Wird von Methyljodid in methylalkoholischer Lösung in 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-trisjodmethylat (s. u. und S. 316) übergeführt (ROSENSTIEHL, Bl. [3] 13, 552). Wird von Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid selbst bei 120—130° nicht verändert (O. FI., GZ.). $C_{25}H_{31}N_3 + 4 HCl$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-alkoholische Suspension der Base (O. FI., G. SCHMIDT, C. 1904 I, 460). Krystalle. — $2C_{25}H_{31}N_3 + 6 HCl + 3 PtCl_4$. Nadeln (WICH., B. 14, 1953).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-N.N'.N''-trioxyd, N.N.N'.N'.N''-Hexamethyl-paraleukanilin-N.N'.N''-trioxyd $C_{25}H_{31}O_3N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(O)(CH_3)_2]_3$. B. Bei der Einw. einer schwach sauren, eisgekühlten Sulfomonopersäurelösung auf 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3311). — Farblose Nadeln (aus absol. Alkohol + absol. Äther). F: 176°. Zieht begierig Wasser an, äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform, kaum löslich in Äther und Ligroin. Reagiert alkalisch. — Entwickelt beim Erhitzen Formaldehyd. Bei der Reduktion mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung entsteht 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure bildet sich 3.3'.3''-Trinitro-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 317). Liefert mit Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure 3.3'.3''-Trioxy-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (Syst. No. 1870). — Pikrat $C_{25}H_{31}O_3N_3 + 3C_6H_5O_2N_3$. Hellgelbe Flocken. — $2C_{25}H_{31}O_3N_3 + 6 HCl + 3 PtCl_4$. Hellbräunlichgelber Niederschlag.

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-tris-hydroxymethylat, N.N.N'.N'.N''-Hexamethyl-paraleukanilin-tris-hydroxymethylat $C_{25}H_{31}O_3N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH]_3$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 4.4'.4''-Triamino-triphenylmethan (E. FISCHER, O. FISCHER, B. 12, 2345), von 4-Amino-4.4''-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan (E. FI., O. FI., B. 12, 2344, 2345; O. FI., B. 14, 2527; NOKLTING, SCHWARTZ, B. 24, 3140), von 4-Methylamino-4.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (O. FI., KÖRNER, B. 16, 2907) oder bei eintägigem Stehen von 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan (ROSENSTIEHL, Bl. [3] 13, 552) mit Methyljodid und Methylalkohol. —

Salze. Jodid $C_{35}H_{40}N_3I_3$. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 188° unter Verlust von Methyljodid (Ro.). F: 193° (Zers.) (N., SCH.). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 4,62 Tle., bei ca. 50° 13,6 Tle.; wenig löslich in Methylalkohol (Ro.). Verliert schon an der Luft Methyljodid (E. Fr., O. Fr.; Ro.). Bei mehrstündigem Kochen mit alkoh. Kali wird 4,4'-Triisdimethylamino-triphenylmethan erhalten (Ro.). — Chloroplatinat $2C_{35}H_{40}N_3Cl_2 + 3PtCl_4$. Hellgelber krystallinischer Niederschlag (E. Fr., O. Fr.).

4-Amino-4,4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan, N,N,N',N' -Tetraäthyl-para-leukanilin $C_{27}H_{34}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4'-Nitro-4,4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan mit Zinkstaub und verd. Salzsäure bei $60-70^\circ$ (KAESWURM, B. 19, 747). — Nadeln (aus Alkohol). F: 118° . — Oxydiert sich leicht an der Luft. Die alkoh. Lösung färbt sich sofort rot, nach längerem Stehen violett.

4,4'-Tris-diäthylamino-triphenylmethan, N,N,N',N',N'' -Hexaäthyl-para-leukanilin $C_{33}H_{42}N_6 = CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_3$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von schwefelsaurem Diäthylanilin mit dem durch Erhitzen von Glycerin mit Oxalsäure auf 110° bis 115° erhaltenen Reaktionsprodukt auf $140-150^\circ$ (Soc. St. Denis, D. R. P. 61815; *Frdl.* 3, 102). — F: 92° . Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Liefert bei der Oxydation den Farbstoff Äthylviolet (Syst. No. 1866).

4,4'-Bis-dimethylamino-4'-anilino-triphenylmethan, N,N,N',N' -Tetramethyl- N'' -phenyl-para-leukanilin $C_{29}H_{34}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Entsteht neben 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfid (Syst. No. 1853) beim Erhitzen von 10 g Thionylanilin (Bd. XII, S. 578) mit 17 g Dimethylanilin und 10 g geschmolzenem $ZnCl_2$ auf 70° (MICHAELIS, A. 274, 214). — Blättchen (aus Alkohol). F: 176° . Mäßig löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol, Äther und Benzol. — Bei der Oxydation mit Mangandioxyd in schwefelsaurer Lösung entsteht das Farbsalz des 4,4'-Bis-dimethylamino-4'-anilino-triphenylcarbinols (Syst. No. 1865). — Pikrat $C_{39}H_{31}N_3 + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 185° unter Blaufärbung.

4,4'-Trianilino-triphenylmethan, N,N,N'' -Triphenyl-para-leukanilin $C_{37}H_{31}N_3 = CH[C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5]_3$. B. Bei der Reduktion von Anhydro-[4,4'-trianilino-triphenylcarbinol] (Syst. No. 1865) mit Zinkstaub und Eisessig (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2873). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die alkoh. Lösung von salzsäurem N,N,N'' -Triphenyl-para-leukanilin (Syst. No. 1865) bei Gegenwart von Natriumacetat (LAMBRECHT, B. 40, 249, 253). — Nadeln (aus Xylol). F: 182° (L.), $182-184^\circ$ (B., V.). Leicht löslich in siedendem Benzol und Xylol, sonst schwer löslich (B., V.). — Liefert bei der Behandlung mit Chloranil in essigsaurer Lösung das Farbsalz des 4,4'-Trianilino-triphenylcarbinols (B., V.).

4,4'-Bis-dimethylamino-4'-p-toluidino-triphenylmethan, N,N,N',N' -Tetramethyl- N'' -p-tolyl-para-leukanilin $C_{30}H_{33}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Thionyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 982) mit 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin und $ZnCl_2$ auf 80° (MICHAELIS, A. 274, 229). — Blättchen (aus Alkohol). F: 177° . — Pikrat $C_{30}H_{33}N_4 + C_6H_5O_7N_3$. F: 184° .

4,4'-Tris-benzylamino-triphenylmethan, N,N,N'' -Tribenzyl-para-leukanilin $C_{40}H_{47}N_3 = CH[C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5]_3$. B. Beim Kochen von 4,4'-Tris-benzylamino-triphenylmethan (s. u.), gelöst in einem Gemisch von Benzol und absol. Alkohol, mit Natriumamalgam (O. FISCHER, FRITZEN, J. pr. [2] 79, 564). — Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: $106-107^\circ$. — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Eisessig oder mit Chloranil in alkoh. Lösung einen rotvioletten Farbstoff.

4,4'-Bis-dimethylamino-4'-[methyl- α -naphthylamino]-triphenylmethan, N,N,N',N'' -Pentamethyl- N'' - α -naphthyl-para-leukanilin $C_{28}H_{35}N_5 = (C_6H_5)_2(C_6H_4)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. Zur Formulierung vgl. FRIEDLÄNDER, *Frdl.* 1, 73; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 260. — B. Beim Behandeln des Farbstoffes Viktoriablau 4 R (erhalten aus Methyl-phenyl- α -naphthylamin und MICHLERSchem Keton in Gegenwart von $POCl_3$) (Syst. No. 1865) mit Zinkstaub und Salzsäure (NATHANSONN, MÜLLER, B. 23, 1893). — Hellblauer flockiger Niederschlag. F: 87° ; leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol (N., M.). — Pikrat $C_{28}H_{35}N_5 + C_6H_5O_7N_3$. Grüner flockiger Niederschlag. Reichlich löslich in Alkohol und Benzol (N., M.). — $2C_{28}H_{35}N_5 + 2HCl + PtCl_4$. Körnig-krystallinischer Niederschlag. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, auch in der Wärme (N., M.).

4,4'-Tris-benzalaminotriphenylmethan, N,N,N'' -Tribenzal-para-leukanilin $C_{40}H_{31}N_3 = CH[C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_5]_3$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4,4'-Triamino-triphenylmethan mit 3 Mol.-Gew. Benzaldehyd zunächst auf dem Wasserbade, dann bei $110-115^\circ$ (O. FISCHER, FRITZEN, J. pr. [2] 79, 564). — Prismen (aus Chloroform + Methylalkohol oder aus absol. Alkohol) vom Schmelzpunkt 175° ; Prismen oder Warzen (aus Benzol) mit 1 Mol. Krystallbenzol vom Schmelzpunkt 79° .

Verbindung $C_{31}H_{36}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH : CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]$, bezw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Amino-4'-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan mit N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 203). — $C_{31}H_{36}N_6 + HCl$. Grün. F: ca. 72°. Durch Oxydation entsteht ein tannierte Baumwolle dunkelblau färbender Farbstoff.

4.4'.4''-Tris-salicylal-triphenylmethan, N.N'.N''-Trisalicylal-paraleukanilin $C_{40}H_{31}O_3N_3 = CH(C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_3$. *B.* Beim Erhitzen von 1 Tl. 4.4'.4''-Triamino-triphenylmethan mit 5 Tln. Salicylaldehyd auf dem Wasserbade (O. FISCHER, FRITZEN, *J. pr.* [2] 70, 565). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Methylalkohol). F: 121°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Methylalkohol, Benzol und Äther, leicht in Chloroform.

4.4'.4''-Tris-anisalalmino-triphenylmethan, N.N'.N''-Trianisal-paraleukanilin $C_{43}H_{37}O_3N_3 = CH(C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_3$. *B.* Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 4.4'.4''-Triamino-triphenylmethan, gelöst in einem Gemisch von Chloroform und Alkohol, mit 3 Mol.-Gew. Anisaldehyd (O. FISCHER, FRITZEN, *J. pr.* [2] 70, 566). — Säulen oder Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 79–80°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Methylalkohol und Äther, leicht in Chloroform und Aceton.

4.4'-Bis-dimethylamino-4''-acetamino-triphenylmethan, N.N.N'.N''-Tetramethyl-N''-acetyl-paraleukanilin $C_{25}H_{30}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Kochen von 4-Amino-4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, GERMAN, *B.* 16, 708). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 108° (O. FI., GE.). — Liefert beim Behandeln mit Braunstein in stark verdünnter Schwefelsäure (O. FI., GE.) oder Bleidioxyd (O. FI., KÖRNER, *B.* 16, 2904 Anm.) einen grünen Farbstoff.

4.4'.4''-Tris-acetamino-triphenylmethan, N.N'.N''-Triacetyl-paraleukanilin $C_{25}H_{26}O_3N_3 = CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_3$. *B.* Beim Erhitzen von 4.4'.4''-Triamino-triphenylmethan mit überschüssigem Essigsäureanhydrid unter Druck auf 150–160° (O. FISCHER, G. SCHMIDT, *C.* 1904 I, 460; vgl. RENOUF, *B.* 16, 1302). — Schwach rötliche Blättchen (aus Alkohol). F: 200–201° (O. FI., G. SCH.). — Liefert beim Schütteln mit Bleidioxyd in Eisessiglösung 4.4'.4''-Tris-acetamino-triphenylcarbinol (Syst. No. 1865) (O. FI., G. SCH.).

4.4'-Bis-dimethylamino-4''-[acetylmethylamino]-triphenylmethan, N.N.N'.N'.N''-Pentamethyl-N''-acetyl-paraleukanilin $C_{26}H_{31}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Man erwärmt [4.4'-Bis-dimethylamino-4''-acetylmethylamino-triphenylcarbinol]-acetat (Syst. No. 1865) mit Essigsäure und reduziert die so erhaltene grüne Farbstofflösung mit Zinkstaub bis zu völliger Entfärbung (O. FISCHER, KÖRNER, *B.* 16, 2906). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142–143°. Krystallisiert aus sehr verd. Alkohol in Nadeln, die bei 128° schmelzen, aber nach dem Umkrystallisieren aus absol. Alkohol wieder in die Form vom Schmelzpunkt 142–143° übergehen. — Bei der Oxydation in alkoh. Lösung mit Chloranil und Essigsäure entsteht wieder die grüne Farbstofflösung.

2-Chlor-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{30}N_3Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Durch Diazotierung von 2-Amino-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 342) in konzentrierter salzsaurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalzlösung (HALLER, GUYOT, *B.* [3] 25, 752). — Weiße Nadeln. F: 170°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, leicht in Benzol und Chloroform. — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd unter den üblichen Bedingungen einen rein blauen Farbstoff.

2,2'-Dichlor-4''-amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{26}H_{28}N_3Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4Cl \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Behandeln von 2,2'-Dichlor-4''-nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit Zinkstaub und Essigsäure (KOCK, *B.* 20, 1565). — Krystallaggregate (aus Alkohol + Benzol). F: 181°. — Ist an der Luft sehr beständig.

2-Nitro-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{30}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Nitrieren von 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan mit Salpeterschwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 82570; *Frdl.* 4, 205). — Grün-gelbe Nadelchen (aus Toluol). F: 207°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure 2-Amino-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 342).

2,2'.2''-Trinitro-4.4'.4''-triamino-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_6N_6 = CH[C_6H_3(NO_2)_3 \cdot NH_2]_3$. *B.* Beim Behandeln von 2.4.2'.4'.2''.4''-Hexanitro-triphenylmethan (Bd. V, S. 708) mit alkoh. Schwefelammonium unterhalb 15° (BÄYER, VILLIGER, *B.* 36, 2781). — Orangefarbene Tafelchen. Färbt sich beim Erhitzen dunkel, ohne bis 300° zu schmelzen. — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure wird eine farblose, krystallisierende Base, wahrscheinlich Hexaamino-triphenylmethan erhalten.

3,3'.3''-Trinitro-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{28}O_6N_6 = CH[C_6H_3(NO_2)_3 \cdot N(CH_3)_2]_3$. *B.* Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-N.N'.N''-trioxyd (S. 315) (BAMBERGER, RUDOLF, *B.* 41,

3312). — Orangerote Flocken. Sehr schwer löslich in Ligroin und Wasser, wenig in Äther und kaltem Alkohol, ziemlich leicht in heißem Alkohol, sehr leicht in Aceton, Chloroform und Benzol. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 3.3'.3''-Triamino-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 347).

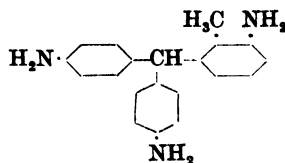
2. Triamine $C_{30}H_{21}N_3$.

1. *a.a.β-Tris-[4-amino-phenyl]-äthan* $C_{20}H_{21}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2 \cdot N(CH_3)_3$. *B.* Entsteht neben anderen Produkten bei zweitägigem Erhitzen von 80 g 1.1.2-Trichlor-äthan (Bd. I, S. 85) mit 220 g Dimethylanilin und 100 g Zinkchlorid unter Rückfluß auf 110–120° (HEUMANN, WIERNIK, *B.* 20, 2424). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in heißem, leicht in Äther, Aceton, Chloroform, Benzol und Eisessig.

2. *a.a.a-Tris-[4-amino-phenyl]-äthan* $C_{30}H_{21}N_3 = CH_3 \cdot C(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$. *B.* Beim Erhitzen von *a.a.a-Tris-[4-nitro-phenyl]-äthan* (Bd. V, S. 709) mit Zinn und Salzsäure in alkoholischer Lösung (KURTZE-FROHNER, *B.* 36, 474). — Rosagefärbte Blättchen (aus Alkohol). F: 191–192°. Löslich in viel Alkohol, schwer löslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Wasser. — Gibt beim Erwärmen auf dem Platinblech eine fuchsinrote Färbung.

3. *3.4'.4''-Triamino-2-methyl-triphenylmethan* $C_{30}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

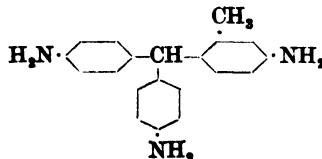
5-Chlor-3-amino-4'.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (P) $C_{22}H_{23}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot Cl(CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit 4-Chlor-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 836) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 401). — Pulver (aus Alkohol). F: 154°. — Läßt sich zu einem blauen Farbstoff oxydieren.



Verbindung $C_{22}H_{23}N_3Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). *B.* Das Hydrochlorid erhält man durch Kochen von 5-Chlor-3-amino-4'.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in absolut alkoholisch-benzolischer Lösung; es gibt mit Kalilauge die Base (R., SCH., *J. pr.* [2] 75, 404). — Sintert bei 75° und schmilzt bei 105°. — Läßt sich zu einem blauen Farbstoff oxydieren.

4. *4.4'.4''-Triamino-2-methyl-triphenylmethan* $C_{30}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

4.4'-Diamino-4''-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{22}H_{23}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot (CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei der Reduktion von 4''-Nitro-4-amino-4'-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 281) mit Zinn und Salzsäure oder Zinkstaub und Eisigsäure (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 555). — Nadeln (aus Äther + Ligroin), die sich an der Luft violett färben. — Durch Oxydation mit Bleidioxyd in essigsaurer Lösung entsteht ein rotstichiges Violett.



4-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{25}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot (CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 867) in Salzsäure auf dem Wasserbade (RUEGLER, Dissertation [Basel 1892], S. 44; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 66, 104). — Bläulichweißes Pulver. Für den Schmelzpunkt finden sich die Angaben: 153–154° (R.), 224–225° (R., Ru.). — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in essigsaurer Lösung einen blauen Farbstoff (R., Ru.).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{27}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot (CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 867) in Gegenwart von Salzsäure oder konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (BIELICKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 308; C. 1908 II, 877; vgl. REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 106). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 118° (B., K.). — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht ein violettblauer Farbstoff (B., K.).

4.4'-Bis-dimethylamino-4-diäthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{37}N_3 = (C_6H_5)_2N \cdot C_2H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. Zur Formulierung vgl. BIELECKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 308. — B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Diäthyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) in konzentrierter Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 69, 107). — Braunes Pulver. Liefert bei der Oxydation einen intensiv blauen Farbstoff (REI., RU.).

4-Dimethylamino-4.4'-bis-diäthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{30}H_{41}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_2H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. Zur Formulierung vgl. BIELECKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 308. — B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 73, 111). — Liefert bei der Oxydation einen blauen Farbstoff (REI., RU.).

4.4.4'-Tris-diäthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{32}H_{45}N_3 = (C_2H_5)_3N \cdot C_2H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit Diäthyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 72, 111). — Liefert bei der Oxydation einen intensiv blauen Farbstoff.

4.4'-Bis-dimethylamino-4-[2.4-dinitro-anilino]-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{21}O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_2H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. Zur Formulierung vgl. BIELECKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 308. — B. Beim Erhitzen von 4-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in absol. Alkohol unter Zusatz von Natriumacetat (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 99, 128). — Gelbbraun. F: 200—201° (REI., RU.). — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid in essigsaurer Lösung einen erdiggrünen Farbstoff (REI., RU.).

Verbindung $C_{25}H_{20}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH : CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 196). — $C_{25}H_{20}N_6 + HCl$. Gelbgrün. F: ca. 95°. Durch Oxydation entsteht ein blauer Farbstoff.

4.4'-Dimethylamino-4.4'-bis-acetamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{29}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4.4'-Diamino-4''-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 555). — Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 130°. — Durch Oxydation mit Chloranil entsteht ein violetter Farbstoff.

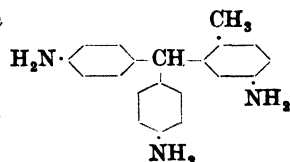
5-Chlor-4-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{22}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 4-Chlor-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 871) in salzsaurer Lösung auf 100° (REITZENSTEIN, SCHWEDT, *J. pr.* [2] 75, 391). — Krystallinisches Pulver (aus Toluol). F: 177°. — Bei der Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein blauer Farbstoff.

Verbindung $C_{23}H_{18}N_6Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH : CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Kochen von 5-Chlor-4-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoholisch-benzolischer Lösung, die freie Base erhält man mittels verdünnter Natronlauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 394). — Sintert bei 95° und schmilzt unscharf bei 105°. — Läßt sich zu einem dunkelblauen Farbstoff oxydieren.

5-Nitro-4-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{22}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit 4-Nitro-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 876) in 40%iger Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 381). — Pulver (aus Toluol-Ligroin). — Läßt sich zu einem blauen Farbstoff oxydieren.

5. 5.4.4'-Triamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5.4'-Diamino-4''-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{25}H_{22}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 4''-Nitro-5-amino-4'-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 282) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, v. SKAWINSKI, *B.* 24, 3138). — Nadeln (aus Äther + Ligroin), die sich an der Luft rötlich färben. F: 154°. — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid ein bläulichgrünes Grün.



5-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}N_3 = H_2N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man erhitzt 27 g 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 11 g p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) und 270 g konz. Schwefelsäure 6—8 Stdn. auf 50—60° (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3127). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 160°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leichter in Äther und Alkohol. — Bei der Oxydation mit Bleidioxid in saurer Lösung entsteht ein blaugrüner Farbstoff. Läßt sich durch Behandlung mit Natriumnitrit in verdünnter schwefelsaurer Lösung unter Kühlung und Verkothen der Diazoniumsalzlösung in 5-Oxy-4.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (Syst. No. 1865a) überführen.

5.4.4''-Tris-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3 = (CH_3)_3N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Dimethyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) in 100%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (CASSELLA & Co., D. R. P. 149322; C. 1904 I, 770; BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 878). Beim Kochen einer Lösung von 3,3 g 5.4'-Diamino-4''-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan in Methylalkohol mit 6 g Methyljodid und einer konz. Lösung von 5 g Soda in Wasser (NOELTING, v. SKAWINSKI, B. 24, 3139). — Blättchen (aus Äther + Alkohol), Prismen (aus Äther). F: 113° (B., K.). — Durch Oxydation mit Bleidioxid oder Chloranil entsteht ein blaugrüner Farbstoff (N., v. S.; C. & Co.; B., K.).

4.4''-Bis-dimethylamino-5-äthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit Äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 69, 105). — Hellblaues Pulver. — Liefert bei der Oxydation einen blaugrünen Farbstoff.

5-Amino-4.4''-bis-diäthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{28}H_{37}N_3 = H_2N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure auf 50—60° (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3135). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 103°. — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid in essigsaurer Lösung einen blaugrünen Farbstoff.

5.4.4''-Tris-diäthylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{30}H_{41}N_3 = (C_2H_5)_3N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit Diäthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (CASSELLA & Co., D. R. P. 149322; C. 1904 I, 770; REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 73, 111). — Liefert bei der Oxydation nach REI., RU. einen blauen, nach C. & Co. einen blaugrünen Farbstoff.

4.4''-Bis-dimethylamino-5-[2.4-dinitro-anilino]-2-methyl-triphenylmethan $C_{30}H_{31}O_4N_5 = (O_2N)_2 \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 5-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in absol. Alkohol unter Zusatz von Natriumacetat (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 99, 129). — Dunkelrote Krystalle (aus Toluol + Ligroin). — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

4.4''-Bis-dimethylamino-5-dibenzylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{38}H_{41}N_3 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 8—10 stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. 5-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit $2\frac{1}{4}$ — $2\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Benzylchlorid und 1 Mol.-Gew. Natriumcarbonat unter Zusatz von Wasser am Rückflußkühler (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3129). — Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 120°. — Liefert bei der Oxydation einen grünstichig blauen Farbstoff. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 186°.

Verbindung $C_{51}H_{58}N_6 = [(CH_3)_3N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot N:CH \cdot CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 202). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 5-Amino-4.4''-bis-[dimethylamino]-2-methyl-triphenylmethan mit Propionaldehyd-diäthylacetal (Bd. I, S. 750) und 38%iger Salzsäure in wäßr. Lösung auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWEDT, J. pr. [2] 75, 374, 411). — $C_{51}H_{58}N_6 + HCl$. Gelbgrüne Krystalle (aus absol. Alkohol). Sintert bei 140° und schmilzt bei 170°. Leicht löslich in Alkohol, mäßig löslich in Wasser, schwer in Benzol, sehr schwer in Ligroin; mäßig löslich in Salzsäure. Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein grüner Farbstoff.

Verbindung $C_{39}H_{46}N_6 = [(CH_3)_3N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot N:CH \cdot CH:CH \cdot CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Zusammenbringen der alkoh. Lösungen von 5-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan und N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 78, 198). — $C_{39}H_{46}N_6 + HCl$. Rotes Pulver. F: ca. 130°. Läßt sich zu einem blaugrünen Farbstoff oxydieren.

3-Chlor-5-amino-4,4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 2-Chlor-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 988) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWEEDT, *J. pr.* [2] 75, 383). — Krystallinisches Pulver (aus Toluol-Ligroin). — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein grüner Farbstoff.

Verbindung $C_{24}H_{29}N_3Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bezw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). *B.* Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Kochen von 3-Chlor-5-amino-4,4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in benzol-alkoholischer Lösung; die freie Base erhält man durch Behandlung mit Natronlauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 386). — Die Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung liefert einen dunkelgrünen Farbstoff. — Hydrochlorid. Rotes Krystallpulver (aus verd. Salzsäure).

4-Chlor-5-amino-4,4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 3-Chlor-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 989) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 396). — Pulver (aus Alkohol). *F.* 170°. — Läßt sich zu einem grünen Farbstoff oxydieren.

Verbindung $C_{24}H_{29}N_3Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bezw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von 4-Chlor-5-amino-4,4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan mit N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoholisch-benzolischer Lösung am Rückflußkühler; die freie Base erhält man aus dem Hydrochlorid durch Kalilauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 398). — Die Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung liefert einen dunkelgrünen Farbstoff. — Hydrochlorid. Gelbliche Flocken (aus Methylalkohol). *F.* 175°.

3-Nitro-5-amino-4,4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}O_3N_4 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 2-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 996) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 109). — Löslich in Alkohol und Toluol, unlöslich in Äther und Ligroin. — Liefert bei der Oxydation einen hellblaugrünen Farbstoff.

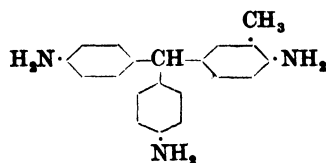
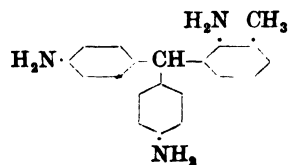
6. 2,4,4''-Triamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{20}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5-Nitro-2-amino-4,4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 5-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 846) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 109). — Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Toluol, unlöslich in Ligroin. — Liefert bei der Oxydation einen dunkelblauen Farbstoff.

5-Nitro-2,4,4''-tris-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{28}H_{39}O_2N_6 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit 5-Nitro-2-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 847) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 110). — Liefert bei der Oxydation einen intensiv blauen Farbstoff.

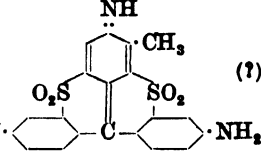
7. 4,4,4''-Triamino-3-methyl-triphenylmethan, Leukanilin $C_{20}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Reduktion von salzsaurem Rosanilin (Syst. No. 1866) mit Zinn und Salzsäure (ROSENSTIEHL, GERBER, *A. ch.* [6] 2, 341) oder mit Zinkstaub und Salzsäure (RENOUF, *B.* 16, 1303; SCHMIDLIN, *B.* 39, 4208) oder mit Schwefelammonium (A. W. HOFMANN, *J.* 1862, 349). — Krystalle (aus Wasser). *F.* 100°; kaum löslich in kaltem, schwer löslich in kochendem Wasser, wenig in Äther, sehr leicht in Alkohol (A. W. Ho.). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: SCH., *C. r.* 139, 543; *A. ch.* [8] 7, 242. — Wird von Oxydationsmitteln in Rosanilin übergeführt (A. W. Ho.). Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine salzsaure Lösung von Leukanilin entsteht 3-Methyl-triphenylmethan-tris-diazoniumchlorid-(4,4,4'') (Syst. No. 2198) (E. FISCHER, O. FISCHER, *A.* 194, 281). Leitet man salpetrige Säure in die Lösung der Base in Schwefelsäure und kocht die



erhaltene Diazoniumsalzlösung mit Alkohol, so erhält man Diphenyl-m-tolyl-methan (Bd. V, S. 710) (E. Fr., O. Fr., A. 194, 282; vgl. E. Fr., O. Fr., B. 37, 3358). Durch einmonatiges Stehenlassen von salzsaurem Leukanilin in rauchender Schwefelsäure von 60% Anhydridgehalt und anodische Oxydation der mit Eis verdünnten Lösung erhält man das Sulfat einer Verbindung $C_{30}H_{31}O_4N_3S_2$ (s. u.) (SCH., B. 39, 4211; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 100556; *Frdl.* 5, 191; C. 1899 I, 716). Bei 10-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Leukanilin mit $2\frac{1}{2}$ Tln. Methylalkohol und 2 Tln. Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht das Hydrojodid des Hexamethylleukanilin-bis-jodmethylats (s. u.) (A. W. Ho., GIRARD, B. 2, 448; vgl. LEFÈVRE, Bl. [3] 13, 252; Ro., Bl. [3] 13, 548). Beim Kochen von Leukanilin mit Essigsäureanhydrid entsteht 4.4'.4''-Tris-acetamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 323) (Re., B. 16, 1303). — $C_{30}H_{31}N_3 + 3 HCl + H_2O$. Tafeln. Verliert bei längerem Erhitzen das Krystallwasser (A. W. Ho.). — $C_{30}H_{31}N_3 + 3 HNO_3 + H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich bei 100°; löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (A. W. Ho.). — $2 C_{30}H_{31}N_3 + 6 HCl + 3 PtCl_4 + H_2O$. Prismen. Verliert über 100° das Krystallwasser; schwer löslich in kaltem Wasser; wird durch siedendes Wasser zersetzt (A. W. Ho.).

Verbindung $C_{30}H_{31}O_4N_3S_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Das Sulfat wird erhalten durch einmonatiges Stehenlassen von 25 g salzsaurem Leukanilin in 250 g rauchender Schwefelsäure von 60% Anhydridgehalt und darauffolgende anodische Oxydation der auf Eis gegossenen Lösung (SCHMIDLIN, B. 39, 4211). — $2 C_{30}H_{31}O_4N_3S_2 + H_2SO_4 + H_2O$. Dunkelblaue Kryställchen mit rötlichem Reflex. $H_2N \cdot$  (7)

Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in verdünnter, leicht löslich in konz. Salzsäure. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus 10%iger Schwefelsäure.

4-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 5 g 4.4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol, gelöst in 9 g Salzsäure (D: 1,175) und 28 g Wasser, mit 5 g o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) auf dem Wasserbade (BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 877; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 77). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 184° (BIE., K.). — Färbt sich an der Luft violett (BIE., K.). Gibt durch Oxydation mit Chloranil einen violettblauen Farbstoff (BIE., K.). Liefert mit Natriumdichromat in Schwefelsäure Toluchinon (Bd. VII, S. 645) (BIE., K.). Durch Diazotierung in Gegenwart von Schwefelsäure und Eintragen von Kupferpulver in die mit Schwefeldioxyd gesättigte Diazoniumsalzlösung wird 4.4''-Bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan-sulfinsäure-(4) (Syst. No. 1921) gebildet (BAYER & Co., D. R. P. 95830; *Frdl.* 5, 44).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan, N,N,N',N'',N''' -Hexamethyl-leukanilin $C_{30}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol mit Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 68, 105; BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 877). — Krystallinisches, schwach gelbliches Pulver (aus Äther). (BIE., K.). F: 144° (BIE., K.). — Durch Oxydation mit Chloranil in Alkohol entsteht ein lebhaft violettblauer Farbstoff (BIE., K.; vgl. REI., Ru.).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan-bis-jodmethylat $C_{32}H_{39}N_3I_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 + 2 CH_2I$. — Hydrojodid, Hexamethylleukanilin-bis-jodmethylat-hydrojodid, Pentamethylleukanilin-tris-jodmethylat $C_{30}H_{37}N_3I_3 = I(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 + C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2HI$ oder $IH(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man erhitzt 1 Tl. Leukanilin, $2\frac{1}{2}$ Tle. Methyljodid und 2 Tle. Methylalkohol 10 Stdn. im geschlossenen Rohr auf 100° (A. W. Hofmann, GIRARD, B. 2, 448; vgl. LEFÈVRE, Bl. [3] 13, 252; ROSENSTIEHL, Bl. [3] 13, 548). — Farblose Krystalle (A. W. Ho., G.).

4.4'.4''-Trianilin-3-methyl-triphenylmethan, N,N',N'' -Triphenyl-leukanilin $C_{30}H_{33}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von salzsaurem N,N',N'' -Triphenyl-rosanilin (Spritblau; Syst. No. 1866) mit Zink und Salzsäure (A. W. Hofmann, J. 1863, 418). — Niederschlag. Löslich in Alkohol und Äther. — Wird von Oxydationsmitteln leicht wieder in N,N',N'' -Triphenyl-rosanilin übergeführt.

1. Verbindung $C_{30}H_{30}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH : CH_2 : CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitrophenyl]-pyridiniumchlorid in Alkohol (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 73, 195). — $C_{30}H_{30}N_6 + HCl$. Rotes, an der Luft bläulich werdendes Pulver. F: ca. 95°. Gibt mit Bleidioxyd in Essigsäure einen dunkelblauen Farbstoff.

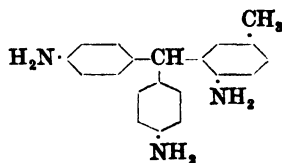
4.4'.4''-Tris-acetamino-3-methyl-triphenylmethan, N.N'.N''-Triacetyl-leukanilin $C_{26}H_{27}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Leukanilin mit Essigsäureanhydrid (RENOUF, *B.* 16, 1303). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 168°. — Wird von Kaliumdichromat in siedenden Eisessig leicht zu [4.4'.4''-Tris-acetamino-3-methyl-triphenylcarbin]-acetat (Syst. No. 1866) oxydiert.

6 - Chlor - 4 - amino - 4'.4'' - bis - dimethylamino - 3 - methyl - triphenylmethan $C_{24}H_{28}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino benzhydrol mit 4-Chlor-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 835) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 402). — Krystalle (aus Toluol). F: 210°. — Gibt mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung einen rötlichblauen Farbstoff.

Verbindung $C_{23}H_{26}N_6Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH : CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 6-Chlor-4-amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in absolut alkoholisch-benzolischer Lösung; die freie Base erhält man mittels Kalilauge (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 404). — F: 184°. — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein tiefblauer Farbstoff.

8. 6.4'.4'' - Triamino - 3 - methyl - triphenylmethan
 $C_{20}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

6-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{28}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) in Gegenwart von Salzsäure (NOELTING, POLONOWSKY, *B.* 24, 3130) oder von 50%iger Essigsäure (BAEYER, VILLIGER, *B.* 36, 2782). — Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus Alkohol + Benzol). F: 180° (N., P.), 187,5° (B., V.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (B., V.). — Färbt sich beim Kochen mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung blau (B., V.). Durch Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalzlösung erhält man 6-Oxy-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (Syst. No. 1865a); arbeitet man in stark saurer Lösung, so entsteht daneben noch 6-[Dimethylamino]-2-methyl-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren (S. 288) (GUYOT, GRANDERYE, *Bl.* [3] 33, 202; vgl. N., P.).



6.4'.4'' - Tris - dimethylamino - 3 - methyl - triphenylmethan $C_{26}H_{32}N_6 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Dimethyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 70, 107; BIELECKI, KOLENIEW, *C.* 1908 II, 878). — Schwach gelbliche Flocken (aus Methylalkohol). F: 107° (B., K.). — Gibt durch Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung einen violettblauen Farbstoff (B., K.; vgl. REI., RU.).

4'.4''-Bis-dimethylamino-6-äthylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{25}H_{30}N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 68, 105). — Weißes Pulver. — Liefert bei der Oxydation einen blauen Farbstoff.

Verbindung aus **6-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan**, Formaldehyd und schwefliger Säure $C_{23}H_{21}O_2N_3S = (HO_2S)CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von 6-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit Formaldehyd und Natriumdisulfid in saurer Lösung (PRUD'HOMME, *Bl.* [3] 23, 457). — Geht durch Oxydation mit Bleidioxid in einen blauen alkalischen Farbstoff über.

Verbindung $C_{23}H_{26}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N : CH : CH : CH : CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 6-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung; man fällt die Base mit Kalilauge (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 197). — Rotbraunes Pulver (aus Alkohol). F: ca. 81°. — $C_{23}H_{26}N_6 + HCl$. Gelbbraun. Sintert von 75° an und schmilzt bei ca. 95°. Liefert bei der Oxydation einen indigblauen Farbstoff.

4'.4'' - Bis - dimethylamino - 6 - carbäthoxyamino - 3 - methyl - triphenylmethan $C_{27}H_{30}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von 6-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit Chlorameisensäureäthylester in eisgekühltem Pyridin (BAEYER, VILLIGER, *B.* 36, 2783). — Rechteckige Tafeln (aus Alkohol). F: 158–159°.

4-Chlor-6-amino-4,4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{29}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 2-Chlor-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 988) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERT, *J. pr.* [2] 75, 384). — Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 100°. — Liefert bei der Oxydation einen dunkelblauen Farbstoff.

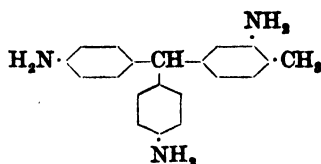
Verbindung $C_{26}H_{29}N_3Cl = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH_3 \cdot CH: N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Chlor-6-amino-4,4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in äthylalkoholisch-amyalkoholischer Lösung (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 388). — $C_{26}H_{29}N_3Cl_2 + HCl$. Orangefarbene Krystalle. Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein dunkelblauer Farbstoff.

5-Chlor-6-amino-4,4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{29}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 3-Chlor-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 989) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 396). — Krystalle (aus Alkohol). Sintert bei 95° und schmilzt bei 105°. — Bei der Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein blauer Farbstoff.

Verbindung $C_{26}H_{29}N_3Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH_3 \cdot CH:CH: N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 5-Chlor-6-amino-4,4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan mit N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in absolutem Alkohol + Toluol; man fällt die Base mit Natronlauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 399). — Läßt sich zu einem blauen Farbstoff oxydieren.

9. 3,4,4''-Triamino-4-methyl-triphenylmethan
 $C_{26}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

3-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{25}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109664; *Frdl.* 5, 194; C. 1900 II, 459; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 67, 104; BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 877). — Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Methylalkohol). F: 141–143° (A.-G. f. A.), 146° (B., K.). — Bei der Oxydation mit Bleidioxid in essigsaurer Lösung (REI., RU.) oder Chloranil (B., K.) entsteht ein grüner Farbstoff.



8-Methylamino-4,4''-bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{25}H_{27}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 67, 105). — Hellblaues Pulver. — Liefert bei der Oxydation einen hellgrünen Farbstoff.

3,4,4''-Tris-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{29}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 69, 106; BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 877; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109664; C. 1900 II, 459). — Krystalle (aus Alkohol). F: 113° (B., K.). — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht ein grüner Farbstoff (B., K.; REI., RU.; A.-G. f. A.).

4,4''-Bis-dimethylamino-3-[2,4-dinitro-anilino]-4-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{21}O_6N_5 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in Alkohol am Rückflußkühler (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 99, 128). — Rotbraun. Liefert bei der Oxydation einen gelblich grünen Farbstoff.

4,4''-Bis-dimethylamino-3-benzylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{28}H_{31}N_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Benzyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 1033) in Gegenwart von Schwefelsäure (Höchster Farb., D. R. P. 96230; C. 1898 I, 1255; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109664; C. 1900 II, 459; vgl. FRIEDLÄNDER, *Frdl.* 5, 195 Anm.; BIELECKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 299). — Gibt bei der Oxydation einen blaugrünen Farbstoff (A.-G. f. A.). Geht durch Sulfurierung und Oxydation der entstandenen Leukosulfonsäure in einen blauen Farbstoff über (Hö. Es.).

Verbindung $C_{53}H_{60}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH : CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 3-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan mit N-[2,4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, ROTHSCILD, *J. pr.* [2] 73, 197). — $C_{53}H_{60}N_6 + HCl$. Grüngelb. *F.*: 78°. Durch Oxydation entsteht ein grüner Farbstoff.

6-Nitro-3-amino-4,4''-bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{25}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3) \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 5-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 846) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 109). — Liefert bei der Oxydation einen hellblaugrünen Farbstoff.

6-Nitro-3,4,4''-tris-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{27}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3) \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit 5-Nitro-2-dimethylamino-toluol (Bd. XII, S. 847) in konz. Schwefelsäure erst auf dem Wasserbade, dann im Ölbad auf 120° (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 84, 111). — Liefert bei der Oxydation einen hellgrünen Farbstoff.

3. Triamine $C_{21}H_{23}N_3$.

1. **4,4,4''-Triamino-2,3-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel.

4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-2,3-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{27}N_3 = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit vic.-o-Xylidin (Bd. XII, S. 1101) in Salzsäure auf dem Wasserbade (RIEGLER, Dissertation [Basel 1892], S. 42; vgl. REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 70, 108). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). *F.*: 168° (Zers.) (RIE.). Ziemlich löslich in Alkohol (REI., RU.). — Liefert bei der Oxydation einen blauen Farbstoff (RIE.).

2. **5,4,4''-Triamino-2,3-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5,4,4''-Tris-dimethylamino-2,3-dimethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Bei 7-stdg. Erhitzen von 5 g 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 3 g Dimethyl-asymm.-o-xylidin (Bd. XII, S. 1103) in 50 g 100%iger Schwefelsäure auf 50° (BIELECKI, KOLENTEW, *C.* 1908 II, 878). — Blättchen (aus Methylalkohol). *F.*: 185°. — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht ein dunkelblauer Farbstoff.

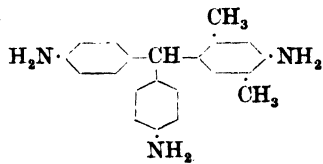
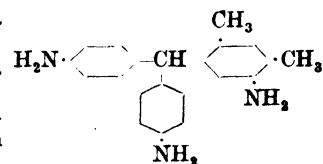
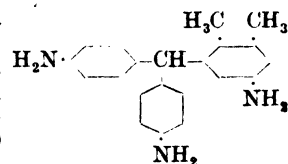
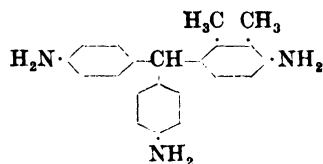
3. **5,4,4''-Triamino-2,4-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-2,4-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{29}N_3 = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure auf 50–60° (NOELTING, POLONOWSKY, *B.* 24, 3134). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). *F.*: 158°. — Liefert bei der Oxydation einen bläulichgrünen Farbstoff.

5,4,4''-Tris-dimethylamino-2,4-dimethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Bei 1-stdg. Erhitzen von 10 g 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 6 g Dimethyl-asymm.-m-xylidin (Bd. XII, S. 1115) in 100 g 100%iger Schwefelsäure auf 50° (BIELECKI, KOLENTEW, *C.* 1908 II, 878). — Prismen (aus Äther). *F.*: 135°. — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht ein grünblauer Farbstoff.

4. **4,4,4''-Triamino-2,5-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel.

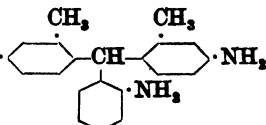
4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-2,5-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{29}N_3 = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) in Salzsäure (RIEGLER, Dissertation [Basel 1892], S. 31; vgl. REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 70). — Krystalle. *F.*: 192° (RIE.). — Liefert bei der Oxydation einen violettblauen Farbstoff (RIE.).



4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2.5-dimethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Dimethyl-p-xylydin (Bd. XII, S. 1137) in Gegenwart von Salzsäure auf dem Wasserbad oder in Gegenwart von 100%iger Schwefelsäure auf 50° (BIELECKI, KOLENIEW, O. 1908 II, 878). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 150°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Toluol, Aceton, schwer in Methylalkohol, fast unlöslich in Petroläther. — Gibt bei der Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung einen violettstichig blauen Farbstoff.

5. 4.4'.2''-Triamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.

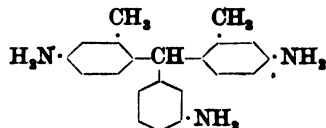
2''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{31}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Reduktion von 2''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan (S. 283) (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 89, 95, 116). — Weiße Krystalle. F: 90°. — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid in essigsaurer Lösung einen schwachen grünen Farbstoff.



Verbindung $C_{35}H_{49}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 2''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in Alkohol (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 73, 203). — $C_{35}H_{49}N_6 + HCl$. Dunkelgelbbraun. F: 102°. Bei der Oxydation entsteht ein schwacher blaugrüner Farbstoff.

6. 4.4'.3''-Triamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.

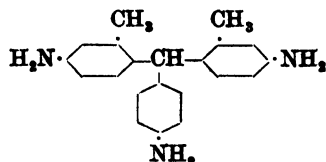
3''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{31}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Reduktion von 3''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan (S. 283) (NOELTING, v. SKAWINSKI, B. 24, 560). — Nadelchen. F: 131°. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.



Verbindung $C_{35}H_{49}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 3''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in Alkohol (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 73, 204). — $C_{35}H_{49}N_6 + HCl$. Gelbbraun. F: ca. 82°. Liefert bei der Oxydation einen gelbstichiggrünen Farbstoff.

7. 4.4'.4''-Triamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.

4''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{31}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von 4''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan (S. 283) mit Zinnchlorür (KOCK, B. 20, 1564). — Warzen (aus Alkohol). F: 139° (K.), 140° (NOELTING, v. SKAWINSKI, B. 24, 558). — Liefert bei der Oxydation einen violetten Farbstoff (N., v. SK.).

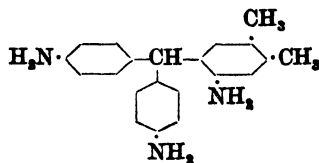


4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 3 g 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit 6 g Dimethyl-m-toluidin in 25 g absol. Alkohol und 4 g konz. Schwefelsäure (NOELTING, v. SKAWINSKI, B. 24, 561). Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-2.2'-dimethyl-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) in alkoholisch-salzsaurer Lösung am Rückflußkühler (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 116). — Krystalle (aus Benzol-Ligroin). F: ca. 98° (REL., RU.). Leicht löslich in allen Lösungsmitteln (N., v. SK.). — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid in essigsaurer Lösung einen blauen Farbstoff (REL., RU.; vgl. N., v. SK.).

Verbindung $C_{35}H_{49}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in Alkohol (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, J. pr. [2] 73, 205). — $C_{35}H_{49}N_6 + HCl$. Gelb. Sintert von 60° ab und schmilzt bei 78°. Das Oxydationsprodukt färbt tannierte Baumwolle lila.

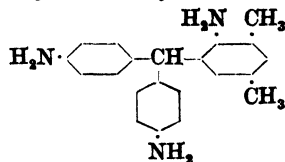
8. **6.4'.4''-Triamino-3.4-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel.

6.4'.4''-Tris-dimethylamino-3.4-dimethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 5 g 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit 4,8 g Dimethyl-asymm.-o-xylidin (Bd. XII, S. 1103) in Gegenwart von 9 g Salzsäure (D: 1,175) und 25 g Wasser auf dem Wasserbade (BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 878). — Krystalle (aus Äther). F: 164°. — Löst sich durch Chloranil oder Bleidioxyd nicht oxydieren.



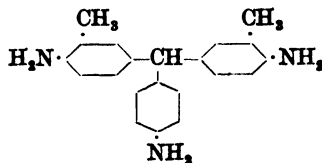
9. **2.4'.4''-Triamino-3.5-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel.

2-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-3.5-dimethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{29}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol mit asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) in Salzsäure auf dem Wasserbade (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3135; REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 70, 108). — F: 145° (N., P.). — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd in essigsaurer Lösung einen erdigblauen Farbstoff (REI., RV.).



2.4'.4''-Tris-dimethylamino-3.5-dimethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 5 g 4.4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol mit 6 g Dimethyl-asymm.-m-xylidin (Bd. XII, S. 1115) in Gegenwart von 9 g Salzsäure (D: 1,175) und 25 g Wasser auf dem Wasserbade (BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 878). — Gelbliche Flocken (aus Methylalkohol). F: 115°. — Gibt durch Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung einen blauen Farbstoff.

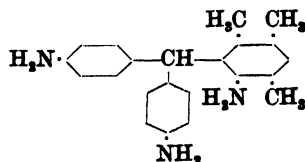
10. **4.4'.4''-Triamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{23}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4'-Nitro-4.4'-diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 284) mit Zinkstaub und Salzsäure (O. FISCHER, B. 15, 679). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser (O. FI.). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: SCHMIDLIN, C. r. 139, 543. Liefert bei der Oxydation einen bläulich fuchsinroten Farbstoff (Farbsalz des 4.4'.4''-Triamino-3.3'-dimethyl-triphenylcarbinols; Syst. No. 1867) (O. FI.).



4. Triamine $C_{22}H_{25}N_3$.

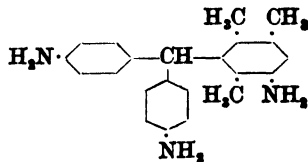
1. **6.4'.4''-Triamino-2.3.5-trimethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{29}N_3$, s. nebenstehende Formel.

6-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.3.5-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{37}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Kondensation von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in Gegenwart von Salzsäure (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3135). — F: 163–164°.



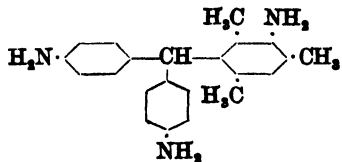
2. **5.4'.4''-Triamino-2.3.6-trimethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{29}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.3.6-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{37}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Kondensation von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3135; N., GERLINGER, B. 39, 2046). — F: 132° (N., P.; N., G.). — Liefert bei der Oxydation einen bläulich grünen Farbstoff (N., P.). Durch Diazotieren und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung mit Zinnoxidulnatron auf 80° erhält man 4.4''-Bis-dimethylamino-2.3.6-trimethyl-triphenylmethan (S. 286) (N., G.).

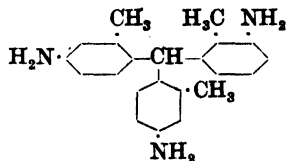


3. **3.4'.4''-Triamino-2.4.6-trimethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{29}N_3$, s. nebenstehende Formel.

3-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.4.6-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{37}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylaminobenzhydrol mit Mesidin (Bd. XII, S. 1160) und konz. Schwefelsäure auf 50–60° (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3135). — F: 142°. — Gibt bei der Oxydation einen bläulich grünen Farbstoff.



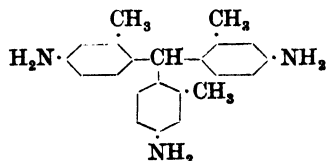
4. **3.4'.4''-Triamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan** $C_{22}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.



5-Chlor-3-amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 4-Chlor-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 835) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 402). — Krystalle (aus Toluol-Ligroin). — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht eine schwach grüne Farbstofflösung.

Verbindung $C_{27}H_{39}N_3Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 5-Chlor-3-amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid; die freie Base erhält man mittels Alkalilauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 405). — Pulver. — Läßt sich zu einem schwach grünen Farbstoff oxydieren.

5. **4.4'.4''-Triamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan** $C_{22}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.



4-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit m-Toluidin (Bd. XII, S. 853) in Schwefelsäure oder Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 74, 118, 119; vgl. BIELECKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 309; *C.* 1908 II, 877). — F: 115°. — Liefert bei der Oxydation eine schwach blaugrüne Lösung.

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{39}N_3 = CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) in Schwefelsäure oder Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 76, 77, 120, 121; vgl. B., K., *Anz. Akad. Wiss. Krakau*, 1908, 309; *C.* 1908 II, 877). Bei mehrstündigem Erhitzen von 12 g Dimethyl-m-toluidin mit 4 g Orthoameisensäureäthylester und 10 g Chlorzink auf dem Wasserbade (NOELTING, TRAUTMANN, *B.* 24, 562). — Nadeln (aus Alkohol). F: 190—191°; schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Alkohol (N., T.). — Liefert bei der Oxydation einen blauen Farbstoff (N., T.; vgl. REI., RU.).

Verbindung $C_{27}H_{39}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)]_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 199). — $C_{27}H_{39}N_3 + HCl$. Gelbbraun. Sintert bei 90° und schmilzt bei 109°. Löslich in Eisessig mit grüner Farbe. Bei der Oxydation entsteht ein schwacher grüner Farbstoff.

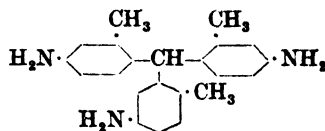
5-Chlor-4-amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 4-Chlor-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 871) in Schwefelsäure oder Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 392). — Läßt sich zu einem mattgrünen Farbstoff oxydieren.

Verbindung $C_{27}H_{39}N_3Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Sieden von 5-Chlor-4-amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoholisch-benzolischer Lösung (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 395). — $C_{27}H_{39}N_3Cl_2 + HCl$. Rötlich braunes Pulver. Sintert bei 85°. Durch Oxydation entsteht ein schwach grüner Farbstoff.

5-Nitro-4-amino-4.4''-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot CH[C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 4-Nitro-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 876) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 383). — Pulver. — Läßt sich zu einem grünen Farbstoff oxydieren.

6. **4.4'.5''-Triamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5'-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 75, 119). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen grünen Farbstoff.



4.4'.5''-Tris-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{37}N_3 = CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Dimethyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 77, 121). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen blaugrünen Farbstoff.

4.4'-Bis-dimethylamino-5''-äthylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{37}N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 75, 122). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen grünen Farbstoff.

4.4'-Bis-dimethylamino-5''-[2.4-dinitro-anilino]-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{25}O_4N_6 = (O_2N)_2 \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Bei der Einw. von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) auf 5''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 101, 131). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen gelbgrünen Farbstoff.

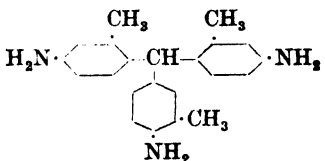
Verbindung $C_{27}H_{29}N_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)]_2 \cdot CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln der amyloalkoholischen Lösung von 5''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 201). — $C_{27}H_{29}N_5 + HCl$. Braun. Sintert von 105° ab und schmilzt bei 115° .

3'-Chlor-5''-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{27}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4CH(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 2-Chlor-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 988) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 385). — Pulver. — Wird durch Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung zu einem mattgrünen Farbstoff oxydiert.

Verbindung $C_{29}H_{29}N_5Cl = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)]_2 \cdot CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4CH(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht, wenn man eine benzoische Lösung von 3''-Chlor-5''-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.2''-trimethyl-triphenylmethan mit einer alkoh. Lösung von N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid kurze Zeit sieden läßt; die freie Base erhält man mittels Natronlauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 389). — Gelborange. — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht ein grüner Farbstoff.

7. **4.4'.4''-Triamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{25}N_3$, s. nebenstehende Formel.

4''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{33}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 72, 118). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen blauen Farbstoff.



4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{37}N_3 = CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 185) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 74, 120). — Krystalle (aus Alkohol). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen blauen Farbstoff.

Verbindung $C_{27}H_{29}N_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)]_2 \cdot CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4''-Amino-

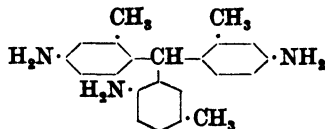
4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in alkoh. Lösung (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 199). — $C_{27}H_{29}N_9 + HCl$. Braungelb. Sintert von 90° ab und schmilzt bei 115°. Löslich in Eisessig mit grüner Farbe. Liefert bei der Oxydation einen schwachen blaugrünen Farbstoff.

6''-Chlor-4'-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{26}H_{28}N_9Cl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 4-Chlor-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 835) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 403). — Krystallinisches Pulver. — Die Oxydation mit Chloranil führt zu einem mattgrünen Farbstoff.

Verbindung $C_{27}H_{29}N_9 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)]_2CH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 6''-Chlor-4'-amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid; die freie Base erhält man mittels Alkalilauge (REI., SCH., *J. pr.* [2] 75, 406). — Pulver. — Gibt bei der Oxydation einen schwachen blauen Farbstoff.

8. 4.4'.6''-Triamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{31}N_9$, s. nebenstehende Formel.

6''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{31}N_9 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit p-Toluidin (Bd. XII, S. 890) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 74, 119). — Sintert von 62° ab. — Liefert bei der Oxydation einen schwachen grünblauen Farbstoff.



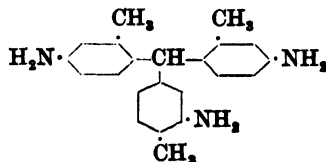
4.4'.6''-Tris-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{33}N_9 = CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Dimethyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 76, 121). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen blauen Farbstoff.

4.4'-Bis-dimethylamino-6''-äthylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{33}N_9 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 74, 122). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen blaugrünen Farbstoff.

Verbindung $C_{27}H_{29}N_9 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)]_2CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 6''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3''-trimethyl-triphenylmethan mit N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 200). — $C_{27}H_{29}N_9 + HCl$. Dunkelbraunes Pulver. Sintert bei 90° und schmilzt bei 112°. Löslich in Eisessig mit grüner Farbe. Gibt bei der Oxydation einen schwachen grünen Farbstoff.

9. 4.4'.3''-Triamino-2.2'.4''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{31}N_9$, s. nebenstehende Formel.

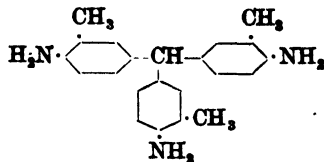
3''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.4''-trimethyl-triphenylmethan $C_{28}H_{31}N_9 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit o-Toluidin in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 73, 117). — F: 120°. — Liefert bei der Oxydation einen schwachen blaugrünen Farbstoff.



4.4'.3''-Tris-dimethylamino-2.2'.4''-trimethyl-triphenylmethan $C_{29}H_{33}N_9 = CH[C_6H_4(CH_3) \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] 71, 75, 120). — Sintert bei 98°. — Liefert bei der Oxydation einen schwachen grünen Farbstoff.

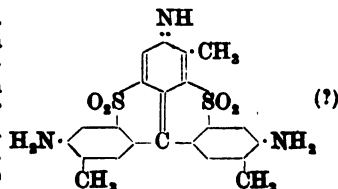
Verbindung $C_{27}H_{29}N_9 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3)]_2CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot N : CH : CH : CH \cdot CH_3$ bzw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Versetzen einer Lösung von 3''-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.4''-trimethyl-triphenylmethan in Alkohol + Amylalkohol mit einer alkoh. Lösung von N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid (REITZENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 73, 200). — $C_{27}H_{29}N_9 + HCl$. Dunkelgelb. Sintert von 85° an und schmilzt bei 115°.

10. **4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-tri-phenylmethan** $C_{23}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von 1 Tl. Paraleukanilin mit 2,5 Tln. o-Toluidin und 5 Tln. salzsaurem o-Toluidin (VON-GERICHTEN, BOCK, *C.* 1908 II, 442). Beim Erwärmen von 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit salzsaurem o-Toluidin in wäßr. Lösung (V., B.). Beim Behandeln von Neufuchsin (Farbsalz des 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinols; Syst. No. 1867) mit Zinn und Salzsäure (ROSENSTIEHL, GERBER, *A. ch.* [6] 2, 352). — Krystalle. *F.*: 150—151° (V., B.), ca. 155—160° (EBERHARDT, WELTER, *B.* 27, 1815), ca. 160—162° (Höchstes Farbw., D. R. P. 59775; *Frdl.* 3, 114). In Alkohol und Äther leichter löslich als Leukanilin (R., G.), ziemlich leicht löslich in heißem Benzol im Gegensatz zu Paraleukanilin und Leukanilin (SCHMIDLIN, *B.* 39, 4208). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: SCH., *C. r.* 139, 543; *A. ch.* [8] 7, 242. — Durch achttägiges Stehenlassen von salzsaurem 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethan in rauchender Schwefelsäure von 80% Anhydridgehalt und elektrolytische Oxydation der mit Eis versetzten Lösung erhält man die Verbindung $C_{23}H_{19}O_4N_3S_2$ (s. u.) (SCH., *B.* 39, 4204, 4212). Liefert bei mehrstündigem Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 170° Paraleukanilin (V., B.).



Verbindung $C_{23}H_{19}O_4N_3S_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Das Sulfat wird erhalten durch 8-tägiges Stehenlassen von 200 g salzsaurem 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethan in 1000 g rauchender Schwefelsäure von 80% Anhydridgehalt und elektrolytische Oxydation der mit Eis verdünnten Lösung; die freie Base erhält man durch Schütteln des Sulfats mit 10%iger Natronlauge (SCHMIDLIN, *B.* 39, 4204, 4212, 4213). — Schwarze mikrokristallinische Flocken der Zusammensetzung $C_{23}H_{19}O_4N_3S_2 + H_2O$. Unlöslich in Wasser und Äther, wenig löslich in Benzol, etwas löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Essigester. — Durch Erhitzen des Sulfats mit Salzsäure oder durch Behandeln desselben mit Natriumnitrit und Schwefelsäure unter Eiskühlung und Verkochen der Lösung erhält man eine Verbindung $C_{23}H_{19}O_4NS_2$ (s. u.). — $C_{23}H_{19}O_4N_3S_2 + HCl$. Bräunlich gefärbte Krystalle. Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Wasser, leichter löslich in verd. Säuren. — $2 C_{23}H_{19}O_4N_3S_2 + H_2SO_4 + H_2O$. Dunkelblaue Krystalle mit rötlichem Reflex. Sehr wenig löslich in Wasser; sehr leicht löslich in konz. Salzsäure mit brauner Farbe; läßt sich aus dieser Lösung durch Wasser wieder abscheiden.



Verbindung $C_{23}H_{19}O_4NS_2$. *B.* Durch Erhitzen des Sulfats der Verbindung $C_{23}H_{19}O_4N_3S_2$ (s. o.) mit Salzsäure oder durch Behandeln desselben mit Natriumnitrit und Schwefelsäure unter Eiskühlung und Verkochen der Lösung (SCHMIDLIN, *B.* 39, 4205, 4215). — Braunes Pulver (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Äther, unlöslich in Petroläther; schwer löslich in verd. Säuren, leicht in Alkalien mit brauner Farbe.

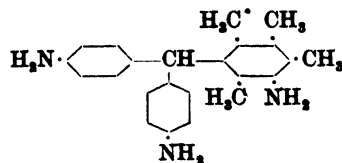
5. Triamine $C_{23}H_{27}N_3$.

1. **β,β -Dimethyl- α,α,γ -tris-[4-amino-phenyl]-propan** $C_{23}H_{27}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

β,β -Dimethyl- α,α,γ -tris-[4-dimethylamino-phenyl]-propan $C_{25}H_{31}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. Das Molekulargewicht wurde kryoskopisch in Phenol bestimmt (SAMEC, *M.* 26, 394). — *B.* Beim Erhitzen von 3 Mol. Dimethylanilin mit 1 Mol.-Gew. Formisobutyraldol (Bd. I, S. 833) in Gegenwart von $ZnCl_2$ im geschlossenen Gefäß auf ca. 130° (S., *M.* 26, 393). — Farblose Krystalle (aus Petroläther). *F.*: 94—95°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Petroläther und in Säuren. — Die Krystalle bläuen sich leicht. Bei der Oxydation mit Bleidioxyd in salzsauer-essigsaurer Lösung entsteht das Farbsalz des entsprechenden Carbinols $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$ (Syst. No. 1867). — Hydrochlorid. Farblose Krystalle. — Oxalat. Farblose Krystalle. — Chloroplatinat. Gelbbraune Krystalle.

2. **5.4'.4''-Triamino-2.3.4.6-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{23}H_{27}N_3$, s. nebenstehende Formel.

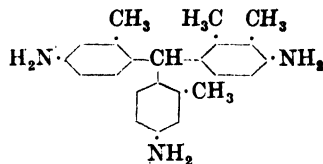
5-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.3.4.6-tetramethyl-triphenylmethan $C_{25}H_{31}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_4 \cdot CH(C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2)_2$. *B.* Durch Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Isoduridin (Bd. XII, S. 1175) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Salzsäure



(NOELTING, POLONOWSKY, *B.* **24**, 3135). — F: 157°. — Liefert bei der Oxydation einen blaugrünen Farbstoff.

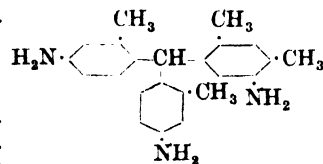
3. **4.4'.4'' - Triamino - 2.3.2'.2'' - tetramethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{27}N_3$, s. nebenstehende Formel.

4-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-2.3.2'.2''-tetramethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit vic.-o-Xylidin (Bd. XII, S. 1101) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] **71**, 76, 123). — Krystalle (aus Toluol). — Liefert beim Oxydieren einen schwachen blaugrünen Farbstoff.



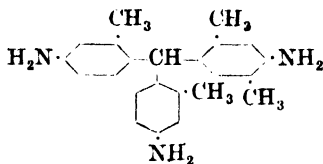
4. **5.4'.4''-Triamino-2.4.2'.2''-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{27}N_3$, s. nebenstehende Formel.

5-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-2.4.2'.2''-tetramethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] **71**, 77, 123). — Krystalle (aus Toluol + Ligroin). — Liefert beim Oxydieren keinen Farbstoff.



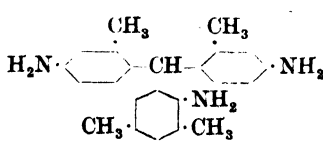
5. **4.4'.4''-Triamino-2.5.2'.2''-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{27}N_3$, s. nebenstehende Formel.

4-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-2.5.2'.2''-tetramethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] **71**, 78, 124). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). — Liefert bei der Oxydation eine schwach grüne Farbstofflösung.



6. **4.4'.2''-Triamino-2.2'.3'.5''-tetramethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{27}N_3$, s. nebenstehende Formel.

2'-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3'.5''-tetramethyl-triphenylmethan $C_{27}H_{35}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) in Salzsäure auf dem Wasserbade (REI., RU., *J. pr.* [2] **71**, 76, 123). — Liefert bei der Oxydation einen schwachen hellgrünen Farbstoff.



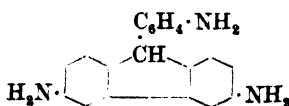
6. **4.4'.4''-Triamino-2.6.2'.6'.2''.6''-hexamethyl-triphenylmethan** $C_{25}H_{31}N_3 = CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot NH_2]_3$.

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2.6.2'.6'.2''.6''-hexamethyl-triphenylmethan $C_{31}H_{45}N_3 = CH[C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2]_3$. *B.* Beim Erhitzen von Dimethyl-symm.-m-xylidin (Bd. XII, S. 1131) mit Orthoameisensäureäthylester und $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (NOELTING, *B.* **24**, 562). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134—135°. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

7. Triamin $C_nH_{2n-21}N_3$.

3.6-Diamino-9-[4-amino-phenyl]-fluoren $C_{19}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel.

3.6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren $C_{25}H_{29}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_{15}H_9[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Man löst 19,4 g 2-Amino-4.4'-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 342) in einer Mischung von 50 ccm konz. Schwefelsäure und 30 ccm Wasser, setzt zu der auf 0° abgekühlten Flüssigkeit eine Lösung von 3,45 g Natriumnitrit in 50 ccm konz. Schwefelsäure, läßt $\frac{1}{2}$ Stde. stehen,

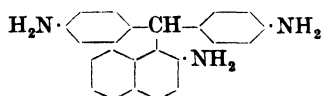


erhitzt auf dem Wasserbade bis zur völligen Zersetzung der Diazoniumverbindung, verdünnt mit Wasser und macht mit Natronlauge stark alkalisch; während der Neutralisation versetzt man die Flüssigkeit mit etwas Äther, damit der Niederschlag krystallinisch ausfällt; man entfernt das gleichzeitig entstandene 2-Oxy-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (Syst. No. 1864), indem man den Niederschlag in 100 ccm Alkohol unter Zusatz von 15 ccm konz. Salzsäure löst und zur siedenden Lösung siedende alkoholische Kalilauge bis zur stark alkalischen Reaktion setzt, wobei das Fluorenderivat ausfällt (HALLER, GUYOT, *Bl.* [3] 25, 753). — Weiße Nadeln (aus Benzol). F: 214°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in kaltem, ziemlich löslich in siedendem Benzol. — Gibt mit Chloranil in alkoholischer Lösung eine grünblaue Färbung, die auf Wasserezusatz in Blauviolett übergeht. Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid Fluorenbau (Syst. No. 1868).

8. Triamine $C_nH_{2n-25}N_3$.

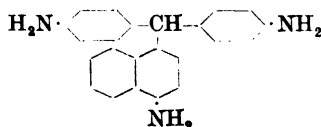
Triamine $C_{25}H_{31}N_3$.

1. Bis-[4-amino-phenyl]-[2-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{25}H_{31}N_3$, s. nebenstehende Formel.



Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[2-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{33}N_3 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. Läßt sich durch Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung und Verkohlen der Diazoniumsalzlösung in 6-[Dimethylamino]-9-[4-dimethylamino-phenyl]-1.2-benzo-fluoren (S. 291) überführen (GUYOT, GRANDERYE, *Bl.* [3] 33, 204).

2. Bis-[4-amino-phenyl]-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{23}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.



Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{33}N_3 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von Leukauramin (S. 307) mit α -Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) in 90%iger Essigsäure auf dem Wasserbade (KEHN & SANDOZ, D. R. P. 68144; *Frdl.* 3, 141). Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit α -Naphthylamin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Salzsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 75; NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 223; C. 1903 I, 87; B. 37, 1908). — Blättchen. F: 221—222° (N.). Sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol und Chloroform (N.). — Liefert bei der Oxydation einen blauen Farbstoff (B.A.S.F.; K. & S.; N.).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{26}H_{31}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Methyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) (NOELTING, B. 37, 1908). Bei der Reduktion des Farbsalzes des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) mit Zink und Essigsäure (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 223; C. 1903 I, 87; B. 37, 1908). — Blättchen. F: 201—202°. — Luftbeständig. Liefert bei der Oxydation wieder das Farbsalz des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinols.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{28}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit Dimethyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) in verd. Salzsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 75; NOELTING, PHILIPP, B. 41, 582). Bei der Reduktion des Farbsalzes des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 224; C. 1903 I, 87; N., PH.). — Nadeln. F: 172° (N.; N., PH.). — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht wieder das Farbsalz des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (N.; N., PH.).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{29}H_{33}N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit Äthyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1222) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 224; C. 1903 I, 87; B. 37, 1908). Bei der Reduktion des Farbstoffes Viktoriablau R (Syst. No. 1868) (N.). — Prismen. F: 172—173°. — Fluoresciert in Lösung stark. — Bei der Oxydation entsteht wieder der Farbstoff Viktoriablau R.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methan $C_{33}H_{33}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von Leukauramin (S. 307) mit Phenyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1224) in 90%iger Essigsäure auf dem Wasserbade (KERN & SANDOZ, D. R. P. 68144; *Frdl.* 3, 141). Bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Phenyl- α -naphthylamin in alkoholisch-essigsaurer Lösung in Gegenwart von Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 66712; *Frdl.* 3, 134). Beim Behandeln des Farbstoffes Viktoriablau B (Syst. No. 1868) mit Zinkstaub und Salzsäure (NATHANSOHN, MÜLLER, B. 22, 1890). — Krystalle. F: 163—165° (B. & Co.), 167—168° (NOELTING, B. 37, 1909). Wenig löslich in kaltem, reichlich in heißem Alkohol, leicht in Äther (NA., M.). — Liefert bei der Oxydation den Farbstoff Viktoriablau B zurück (NOE.). — Pikrat $C_{33}H_{33}N_3 + C_6H_5O_7N_3$. Mattgrüne Blättchen (aus Alkohol). Reichlich löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther (NA., M.). — $2C_{33}H_{33}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Reichlich löslich in heißem Alkohol, wenig in Benzol und Äther (NA., M.).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methan $C_{34}H_{34}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit p-Tolyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1225) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 226; *C.* 1903 I, 88; B. 37, 1909). Bei der Reduktion des Farbsalzes des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N.). — Prismen. F: 193—194°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Essigester mit blauer Fluorescenz. — Bei der Oxydation entsteht wieder das Farbsalz des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-carbinols.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-acetamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{35}H_{35}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Acetylieren von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 223; *C.* 1903 I, 87; B. 37, 1908). — Krystalle. F: 228—229°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Essigester. — Liefert durch Oxydation einen grünen Farbstoff.

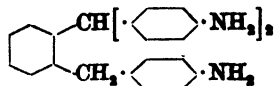
9. Triamine $C_nH_{2n-27}N_3$.

Triamine $C_{25}H_{25}N_3$.

1. α -Phenyl- β,β,β -tris-[4-amino-phenyl]-äthan $C_{25}H_{25}N_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$.

α -Phenyl- β,β,β -tris-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{27}H_{27}N_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Aus Krystallviolett und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (FREUND, BROCK, B. 37, 4679). — Nadeln (aus Chloroform + absol. Alkohol). F: 181—182°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Salzsäure. — Liefert bei der Oxydation keinen Farbstoff. — $C_{27}H_{27}N_3 + 3HI$. Krystalle. F: 267—268° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

2. 4,4''-Diamino-2-[4-amino-benzyl]-triphenylmethan $C_{28}H_{28}N_3$ s. nebenstehende Formel.



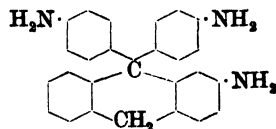
4,4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylmethan $C_{30}H_{30}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[4-dimethylamino- α -oxy-benzyl]-benzol (Syst. No. 1867) mit Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxchlorid (GUYOT, PIGNET, *C. r.* 146, 1044). Bei der Reduktion des Farbsalzes des 4,4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinols (Syst. No. 1868) mit Zink und Salzsäure (G., P.; G., HALLER, *A. ch.* [8] 19, 339). — Weiße Nadeln. F: 162° (G., P.; G., H.).

4'-Dimethylamino-4''-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylmethan $C_{34}H_{40}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Bei der Reduktion des Farbsalzes des 4'-Dimethylamino-4''-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinols (Syst. No. 1868) mit Zink und Salzsäure (GUYOT, HALLER, *A. ch.* [8] 19, 339). — Krystallpulver. F: 107° (G., PIGNET, *C. r.* 146, 1045; G., H.).

4,4''-Bis-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylmethan $C_{36}H_{44}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Bei der Reduktion des Farbsalzes des 4,4''-Bis-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinols (Syst. No. 1868) mit Zink und Salzsäure (GUYOT, HALLER, *A. ch.* [8] 19, 339). — Nadeln. F: 118° (G., PIGNET, *C. r.* 146, 1045; G., H.).

10. Triamin $C_nH_{2n-29}N_3$.

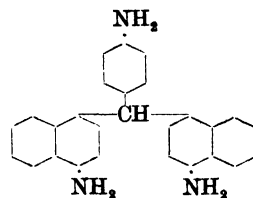
2-Amino-9.9-bis-[4-amino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10), 2-Amino-9.9-bis-[4-amino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen $C_{26}H_{22}N_3$, s. nebenstehende Formel.



2-Dimethylamino-9.9-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{32}H_{38}N_6 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Auflösen des Farbsalzes des 4'-4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenyl-carbinols (Syst. No. 1868) in konz. Schwefelsäure (GUYOT, PIGNET, C. r. 146, 1044; G., HALLER, A. ch. [8] 19, 340). — Weißes Krystallpulver. F: 175°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

11. Triamin $C_nH_{2n-31}N_3$.

[4-Amino-phenyl]-bis-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{22}N_3$, s. nebenstehende Formel.



[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{22}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2$. B. Bei der Kondensation von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Methyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) (NOELTING, Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 227; B. 37, 1910). Bei der Reduktion des Farbsalzes des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N.). — Gelbliches amorphes Pulver. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Durch Oxydation entsteht wieder das Farbsalz des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinols.

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{33}H_{38}N_6 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit 2 Mol.-Gew. Dimethyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) und etwas $ZnCl_2$ auf 110–120° (FRIEDLÄNDER, WELMANS, B. 21, 3129). — Nadeln. F: 178–179°.

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{33}H_{38}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Kondensation von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Äthyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1222) (NOELTING, Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 228; C. 1903 I, 88; B. 37, 1911). Bei der Reduktion des Farbsalzes des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N.). — Prismen. F: 220°. Schwer löslich, außer in Pyridin. — Geht durch Oxydation wieder in das Farbsalz des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinols über.

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methan $C_{41}H_{36}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei der Kondensation von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Phenyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1224) (NOELTING, Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 228; B. 37, 1911). Bei der Reduktion des Farbsalzes des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N.). — Weißes amorphes Pulver. Löst sich in organischen Mitteln mit blauer Fluorescenz. — Durch Oxydation entsteht wieder das Farbsalz des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinols.

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methan $C_{43}H_{38}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Bei der Kondensation von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit p-Tolyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1225) (NOELTING, Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 228; B. 37, 1911). Bei der Reduktion des Farbsalzes des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N.). — Besitzt ähnliche Eigenschaften wie die vorhergehende Verbindung.

[3-Nitro-4-dimethylamino-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{29}H_{26}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2$. B. Bei der Kondensation von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Methyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) (NOELTING, Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 229; B. 37, 1911). — Gelborangefarbenes amorphes Pulver. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Wird durch Oxydationsmittel langsam in einen violettblauen Farbstoff verwandelt.

[3-Nitro-4-dimethylamino-phenyl]-bis-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{29}H_{34}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH(C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Kondensation von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Äthyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1222) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 229; C. 1903 I, 88; B. 37, 1911). — Rote Prismen. F: 200°. Schwer löslich in Benzol und Alkohol, leichter in Eisessig, Pyridin und Anisol. — Durch Oxydation entsteht ein violettstichig blauer Farbstoff.

[3-Nitro-4-dimethylamino-phenyl]-bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methan $C_{31}H_{34}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH(C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei der Kondensation von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Phenyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1224) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 229; B. 37, 1912). — Orangefarbenes amorphes Pulver. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol und Ligroin. — Schwer oxydierbar zu einem violettblauen Farbstoff.

[3-Nitro-4-dimethylamino-phenyl]-bis-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methan $C_{33}H_{38}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH(C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Bei der Kondensation von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit p-Tolyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1225) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 230; B. 37, 1912). — Orangefarbenes Pulver. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroin. — Ist schwer oxydierbar zu einem violettblauen Farbstoff.

12. Triamin $C_nH_{2n-37}N_3$.

4,4',4''-Triamino-[tri-naphthyl-(1)-methan], Tris-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan $C_{31}H_{25}N_3 = CH(C_{10}H_7 \cdot NH_2)_3$.

Tris-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{37}H_{37}N_3 = CH(C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_2H_5)_3$. B. Bei der Kondensation von Orthoameisensäureäthylester (Bd. II, S. 20) mit Äthyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1222) in Gegenwart von Zinkchlorid (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 231; C. 1903 I, 88; B. 37, 1912). Bei der Reduktion des Farbsalzes des Tris-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (Syst. No. 1868) (N.). — Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Sublimierbar. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol. Färbt sich an der Luft grün; liefert durch Oxydation wieder das Farbsalz des Tris-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinols.

D. Tetraamine.

1. Tetraamine $C_nH_{2n-2}N_4$.

1. Tetraamine $C_6H_{10}N_4$.

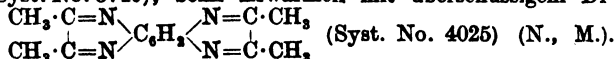
1. 1,2,3,4-Tetraamino-benzol $C_6H_{10}N_4 = C_6H_2(NH_2)_4$. B. Bei der Reduktion von „1,2,3,4-Tetranitroso-benzol“ (Bd. VII, S. 886) (NIETZKI, GEESE, B. 32, 505) oder von Dichinoyltetraoxim (Bd. VII, S. 886) (NIETZKI, SCHMIDT, B. 22, 1648) mit saurer Zinnchlorürlösung; man fügt verdünnte Schwefelsäure hinzu und fällt durch Alkohol das Sulfat (N., SCH.). — Die freie Base oxydiert sich rasch an der Luft (N., SCH.). Beim Erwärmen des Sulfats mit entwässertem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade entsteht 1-Acetyl-4,5- oder 6,7-bis-acetamino-2-methyl-benzimidazol $(CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2 \cdot \begin{matrix} N(CO \cdot CH_3) \\ \diagup \quad \diagdown \end{matrix} C \cdot CH_3$ (Syst. No. 3739) (N., SCH.). Bei gelindem Erwärmen der salzsauren Lösung des Sulfats mit Diacetyl bildet sich die Verbindung $CH_3 \cdot C \equiv N \cdot C_6H_2 \cdot \begin{matrix} N \equiv C \cdot CH_3 \\ \diagup \quad \diagdown \end{matrix} C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4025) (N., SCH.). — $C_6H_{10}N_4 + H_2SO_4$. Blättchen. Sehr schwer löslich in kaltem wie in heißem Wasser (N., SCH.).

2. 1,2,3,5-Tetraamino-benzol $C_6H_{10}N_4 = C_6H_2(NH_2)_4$. B. Bei der Reduktion von 2,4,6-Trinitro-anilin (Bd. XII, S. 763) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, HAGENBACH, B. 30, 539; N., DIETSCHE, B. 34, 58; vgl. dazu BORSCHKE, B. 56 [1923], 1939). — Die freie Base ist nicht bekannt. Bei der Oxydation des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid in der Kälte entsteht 2,6-Diamino-chinon-imid-(4) (Syst. No. 1874), in der Wärme 2,6-Diamino-chinon (N., H.). Die Einw. von Diacetyl führt zu 5,7-Diamino-2,3-dimethyl-chinoxalin (Syst. No. 3740) (N., H.). Beim Erhitzen von salzsaurem 1,2,3,5-Tetraamino-benzol mit Essig-

säureanhydrid und Natriumacetat entsteht 1.2.3.5-Tetrakis-acetamino-benzol (s. u.) (N., H.). — $C_6H_{10}N_4 + 2 HCl$. B. Beim Hinzufügen von Alkohol zu der Lösung des dreifach salzsauren Salzes in wenig Wasser (N., H.). — $C_6H_{10}N_4 + 3 HCl + H_2O$. Nadeln (N., H.). — $C_6H_{10}N_4 + 2 H_2SO_4$. Blättchen (N., H.).

1.2.3.5-Tetrakis-acetamino-benzol $C_{14}H_{18}O_4N_4 = C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_4$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 1.2.3.5-Tetraamino-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (NIETZKI, HAGENBACH, B. 30, 541). — Nadeln (aus Wasser oder Eisessig). F: 245°. — Beim Erwärmen mit 50%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 4.6-Diamino-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3739).

3. 1.2.4.5-Tetraamino-benzol $C_6H_{10}N_4 = C_6H_2(NH_2)_4$. B. Beim Behandeln von 4.6-Dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 59) mit Zinn und Salzsäure (NIETZKI, HAGENBACH, B. 20, 334; N., B. 20, 2114). — Die freie Base oxydiert sich äußerst leicht an der Luft zu 2.3.6.7-Tetraamino-phenazin (Syst. No. 3767) (N., MÜLLER, B. 22, 447). Wird von Eisenchlorid zu 2.5-Diamino-chinon-diimid (Syst. No. 1874) oxydiert (N., H.). Beim Vermischen der kalten Lösung des salzsauren Salzes mit Natriumacetat und Diacetyl bildet sich 6.7-Diamino-2.3-dimethyl-chinoxalin (Syst. No. 3740); beim Erwärmen mit überschüssigem Diacetyl entsteht die Verbindung



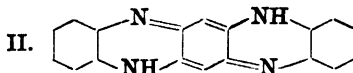
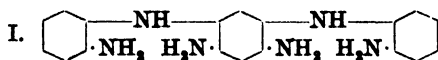
Beim Erwärmen von salzsaurem 1.2.4.5-Tetraamino-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht 1.2.4.5-Tetrakis-acetamino-benzol (s. u.) (N., M.). Beim Einleiten von Phosgen in eine konzentrierte wäßrige Lösung von salzsaurem 1.2.4.5-Tetraamino-benzol bildet sich Benzo-bis-imidazol $OC \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} NH \\ NH \end{array} C_6H_2 \begin{array}{c} \diagdown \\ \diagup \end{array} \begin{array}{c} NH \\ NH \end{array} CO$ (Syst. No. 4140) (N., M.). — $C_6H_{10}N_4 + 4 HCl$ (bei 100°). Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in konz. Salzsäure (N., H.). — $C_6H_{10}N_4 + H_2SO_4$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich (N., H.). — $2 C_6H_{10}N_4 + 3 H_2SO_4$. Blättchen. Schwer löslich (N., H.).

1.5-Diamino-2.4-dianilino-benzol $C_{18}H_{18}N_4 = (H_2N)_2C_6H_2(NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Behandeln von N.N'-Diphenyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 59) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, SCHEDLER, B. 30, 1668). — Nadeln (aus Benzol). F: 207°.

1.2.4.5-Tetraanilino-benzol, Hydrazophenin $C_{30}H_{22}N_4 = C_6H_2(NH \cdot C_6H_5)_4$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 2—3 g 2.5-Dianilino-chinon-dianil (Azophenin; Syst. No. 1874) mit 20 ccm konz. alkoholischer Schwefelammoniumlösung und 10 g Toluol im geschlossenen Rohr auf 140° (O. FISCHER, HEPP, B. 20, 2483). — Weiße Nadeln. F: 173—174°; fast unlöslich in Salzsäure (O. Fr., HEPP). — Bei der Einw. von Nitrit unter Zugabe von Salzsäure auf in Eisessig gelöstes Hydrazophenin entstehen grüne Nadeln, die bei ca. 230—235° schmelzen und in Chloroform unlöslich sind, und eine rotbraune Substanz vom Schmelzpunkt 222°, die in Chloroform löslich ist (HERVITT, STEVENSON, B. 31, 1791).

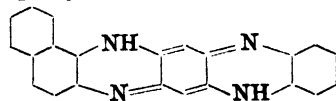
1.2.4.5-Tetrakis-acetamino-benzol $C_{14}H_{18}O_4N_4 = C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_4$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 1.2.4.5-Tetraamino-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (NIETZKI, MÜLLER, B. 22, 440). — Nadeln (aus Eisessig). F: 285°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Eisessig. — Beim Kochen mit Kalilauge werden nur drei Acetylgruppen abgespalten. Bei der Verseifung mit konz. Salzsäure wird Tetraaminobenzol zurückgebildet.

1.5-Diamino-2.4-bis-[2-amino-anilino]-benzol $C_{18}H_{18}N_6$, Formel I. B. Beim Behandeln von N.N'-Bis-[2-amino-phenyl]-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 60) mit Zinnchlorür und Salzsäure bei Gegenwart von metallischem Zinn (NIETZKI, SZABO-

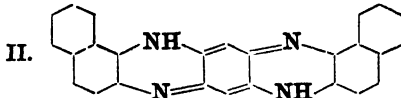
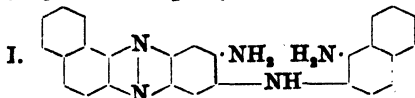


SZEWICZ, B. 34, 3729). — Sowohl die freie Base wie die Salze sind leicht bei gewöhnlicher Temperatur oxydierbar zu 2-Amino-3-[2-amino-anilino]-phenazin (Syst. No. 3745). Beim Kochen eines Salzes in wäßriger Lösung bei Luftzutritt entsteht Fluorindin (Formel II) (Syst. No. 4030). — $C_{18}H_{20}N_6 + 4 HCl$. — $C_{18}H_{20}N_6 + 4 HCl + ZnCl_2$.

1.5-Diamino-2-[2-amino-anilino]-4-[1(?) -amino-naphthyl-(2P)-amino]-benzol $C_{22}H_{18}N_6 = H_2N \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von N-[2-Amino-phenyl]-N'-[1(?) -amino-naphthyl-(2?)]-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 200) (NIETZKI, VOLLENBRUCK, B. 37, 3891). — Liefert bei der Oxydation in der Kälte ein gelbes Azin $C_{22}H_{12}N_6$, welches ein braunes Hydrochlorid $C_{22}H_{12}N_6 + 2 HCl$ bildet, in der Hitze das Fluorindinderivat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4033). — $C_{22}H_{12}N_6 + 4 HCl$.



1.5-Diamino-2.4-bis-[1(P)-amino-naphthyl-(2P)-amino]-benzol $C_{26}H_{24}N_6 = (H_2N)_2C_6H_4(NH \cdot C_{10}H_7 \cdot NH_2)_2$. B. Bei der Reduktion von N.N'-Bis-[1(?) -amino-naphthyl-(2?)]-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 200) mit Zinnchlorür, Zinn und Salzsäure (N., V.,



B. 37, 3889). — $C_{26}H_{24}N_6 + 4 HCl$. Die Lösung bräunt sich an der Luft unter Bildung des Amino-[1(?) -amino-naphthyl-(2?) -amino]-ang.-naphthophenazins der Formel I (Syst. No. 3754); beim Oxydieren in der Wärme entsteht das Fluorindinderivat der Formel II (Syst. No. 4034).

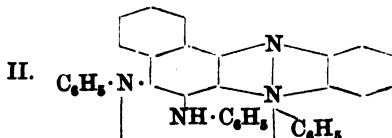
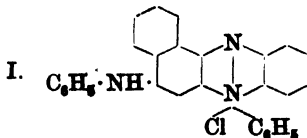
2. 2.3.4.5-Tetraamino-1-methyl-benzol, 2.3.4.5-Tetraamino-toluol $C_7H_{13}N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NH_2)_4$. B. Beim Behandeln von Toluidichinoyltetraoxim (Bd. VII, S. 887) oder von 3.5-Dinitro-2.4-diamino-toluol (S. 142) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIEZKI, RÖSEL, B. 23, 3217). — Die freie Base ist äußerst unbeständig. Beim Erhitzen des Sulfats mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht das Triacetylderivat eines Diamino-dimethyl-benzimidazols $C_{15}H_{15}O_9N_8$ (Syst. No. 3739). Beim Erhitzen des Sulfats mit Benzil und Natriumacetat in alkoh. Lösung bildet sich die Verbindung $C_6H_5 \cdot C=N \cdot C_6H(CH_3) \cdot N=C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4034). — $C_7H_{13}N_4 + H_2SO_4$. Blättchen. Unlöslich in Alkohol. — $C_7H_{13}N_4 + 2 H_2SO_4$. Blättchen.

2. Tetraamine $C_nH_{2n-8}N_4$.

Tetraamine $C_{10}H_{12}N_4$.

1. 1.2.3.4-Tetraamino-naphthalin $C_{10}H_{12}N_4 = C_{10}H_4(NH_2)_4$.

1.2.3.4-Tetraanilino-naphthalin $C_{24}H_{20}N_4 = C_{10}H_4(NH \cdot C_6H_5)_4$. B. Bei längerem Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem Naphthochinon-(1.4)-äthylimid-oxim (salzsaurem 4-Nitroso-1-äthylamino-naphthalin, Bd. VII, S. 728) oder salzsaurem Naphthochinon-(1.4)-anil-oxim (Bd. XII, S. 210) mit 1 Tl. Anilin und 4 Tln. Eisessig, neben 1.2.4-Trianilino-naphthalin (S. 304) und dem Anilino-ang.-naphthophenazin-chlorphenylat (salzsaures Phenylrosindulin) der Formel I (Syst. No. 3722) (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 249, 250; vgl. O. FI., H., B. 21,



2621). Entsteht auch neben relativ wenig Phenylrosindulin und etwas 1.2.4-Trianilino-naphthalin, wenn man 1 Tl. 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) (Syst. No. 2180) mit 2 Tln. Anilin und 2 Tln. salzsaurem Anilin längere Zeit auf 100—110° erhitzt (O. FI., H., A. 256, 241). — Farblose Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 191°; löslich in Chloroform; sehr schwer löslich in Alkohol (O. FI., H., B. 21, 679). Die Lösungen fluorescieren blau (O. FI., H., A. 256, 252). — Liefert beim Kochen mit Benzol und gelbem Quecksilberoxyd Dianilino-naphthochinon-dianil (?) (Syst. No. 1874) und Anilino-phenylrosindulin (Syst. No. 3754) der Formel II (O. FI., H., A. 256, 252).

2. 1.3.6.8-Tetraamino-naphthalin $C_{10}H_{12}N_4 = C_{10}H_4(NH_2)_4$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Behandeln von 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin (Bd. V, S. 564) mit Jodphosphor und Wasser (LAUTEMANN, D'AGUIAR, Bl. [2] 3, 287). — $C_{10}H_{12}N_4 + 4 HI$. Gelbliche Blätter, die sich am Licht schwärzen. Löslich in Wasser und Alkohol.

3. Tetraamine $C_nH_{2n-10}N_4$.

1. Tetraamine $C_{12}H_{14}N_4$.

1. 2.2'.2'.4'-Tetraamino-diphenyl $C_{12}H_{14}N_4 = (H_2N)_2C_6H_4 \cdot C_6H_4(NH_2)_2$. B. Bei der Reduktion von 2.2'-Dinitro-benzidin (S. 235) mit Zinn und Salzsäure (TAÜBER, B. 23, 797). Entsteht auch aus 3.3'-Diamino-hydrazobenzol (Syst. No. 2083) durch Erwärmen mit

mit schwefliger Säure gesättigtem Alkohol am Rückflußkühler auf dem Wasserbade (ELBS, KOPP, *Z. El. Ch.* 5, 111; *C.* 1898 II, 776) oder besser durch Behandlung der Lösung in heißem Eisessig mit rauchender Salzsäure (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 561). — Blättchen (aus Ammoniak) oder Tafeln (aus wenig Alkohol). F: 165° (T., B. 23, 797), 166° (E., K.). — Bei längerem Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180—190° entsteht 2.7-Diamino-carbazol (Syst. No. 3411) (T., B. 23, 3266; E., K.). — $C_{12}H_{14}N_4 + 4 HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (T., B. 23, 797).

4.4'-Diamino-2.2'-bis-dimethylamino-diphenyl, 2.2'-Bis-dimethylamino-benzidin $C_{16}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei kurzem Erhitzen von 3.3'-Bis-dimethylamino-hydrazobenzol (Syst. No. 2083) mit Salzsäure, neben N.N-Dimethyl-m-phenyldiamin (S. 40) und 2.4'-Diamino-4.2'-bis-dimethylamino-diphenyl(?) (s. u.) (NOELTING, FOURNEAUX, *B.* 30, 2940). Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 3.3'-Bis-dimethylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) mit Zinn und Salzsäure in der Wärme (N., F.), neben N.N-Dimethyl-m-phenyldiamin (LAUTH, *Bl.* [3] 7, 472; vgl. N., F.). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol + Ligroin). F: 165,5—166° (N., F.). Wenig löslich in kaltem Wasser und Ligroin, ziemlich leicht in kaltem Alkohol, sehr leicht in Benzol (N., F.), warmem Alkohol und siedendem Wasser (L.). — Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methylalkohol auf dem Wasserbade bildet sich [4.4'-Diamino-diphenylen-(2.2')]bis-trimethylammoniumjodid (s. u.) (N., F.). Beim Hinzufügen eines Tropfens Natriumnitritlösung zu einer sauren, stark verdünnten Lösung der Base entsteht eine intensive Violettfärbung, die rasch in Braun übergeht (N., F.; L.). Mit Eisenchlorid und mit Dichromat entstehen orange Färbungen (L.). — $C_{16}H_{22}N_4 + 4 HCl$. Nadelchen. Leicht löslich in Wasser (N., F.; L.), schwer in Alkohol (N., F.). — $C_{16}H_{22}N_4 + 4 HBr$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol (N., F.). — $C_{16}H_{22}N_4 + H_2SO_4$. Krystalle. Äußerst löslich in Wasser (N., F.; L.), wenig in Alkohol (N., F.).

2.4'-Diamino-4.2'-bis-dimethylamino-diphenyl (P), 4.2'-Bis-dimethylamino-diphenylin¹⁾ (P) $C_{16}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$ (?). B. Entsteht neben N.N-Dimethyl-m-phenyldiamin und 4.4'-Diamino-2.2'-bis-dimethylamino-diphenyl bei kurzem Erhitzen von 3.3'-Bis-dimethylamino-hydrazobenzol mit Salzsäure (NOELTING, FOURNEAUX, *B.* 30, 2942). — Wurde nicht krystallinisch erhalten. Schmilzt unscharf bei 100°. — $C_{16}H_{22}N_4 + 4 HCl + 4 H_2O$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol.

2.2'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenyl $C_{16}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von N.N.N'.N'-Tetramethyl-2.2'-dinitro-benzidin (S. 235) mit Zinnchlorür und Salzsäure in der Wärme (ULLMANN, DIETERLE, *B.* 37, 33). — Farblose Blättchen (aus Benzol-Ligroin). F: 166°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Äther, unlöslich in Wasser.

[4.4'-Diamino-diphenylen-(2.2')]bis-trimethylammoniumhydroxyd, [2.2'-Bis-dimethylamino-benzidin]bis-hydroxymethylat $C_{16}H_{20}O_2N_4 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 13,5 g 4.4'-Diamino-2.2'-bis-dimethylamino-diphenyl mit 15 g Methyljodid und mit Methylalkohol auf dem Wasserbade; es gibt mit feuchtem Silberoxyd die freie Base (NOELTING, FOURNEAUX, *B.* 30, 2942). — Krystalle (aus Alkohol). — Jodid $C_{16}H_{20}N_4I_2$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem, wenig in kaltem Wasser und Alkohol.

[4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylen-(2.2')]bis-trimethylammoniumjodid $C_{16}H_{22}N_4I_2 = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot N(CH_3)_2I$. B. Man behandelt [4.4'-Diamino-diphenylen-(2.2')]bis-trimethylammoniumjodid mit überschüssigem Bromwasserstoff und erhitzt das so erhaltene Salz mit Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100°; man macht aus dem entstehenden Salz mit feuchtem Silberoxyd die Ammoniumbase frei, behandelt mit überschüssigem Jodwasserstoff und darauf mit überschüssigem Ammoniak (NOELTING, FOURNEAUX, *B.* 30, 2943). — Farblose Nadeln. F: 190° (Zers.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.

2.4.2'.4'-Tetrakis-acetamino-diphenyl $C_{20}H_{22}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 2.4.2'.4'-Tetraamino-diphenyl (S. 338) oder von 3.3'-Diamino-hydrazobenzol (Syst. No. 2083) mit siedendem Eisessig und Acetanhydrid (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 562, 563). — Nadeln (aus Wasser) mit 3 Mol. Wasser. Wird bei 105—110° wasserfrei. F: 284°. Schwer löslich in kaltem Wasser. 100 Tle. Wasser lösen bei 90° 0,79 Tle. der wasserfreien Substanz. Leicht löslich in heißem Alkohol.

2. 2.5.2'.5'-Tetraamino-diphenyl $C_{12}H_{14}N_4 = (H_2N) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot (NH_2)_2$. B. Beim Behandeln von 5.5'-Dinitro-2.2'-diamino-diphenyl (S. 210) mit Zinn und Salzsäure (TÄUBER, *B.* 25, 130). — Nadelchen (aus Toluol). F: 168°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in Äther und siedendem Benzol, fast unlöslich in Ligroin und kaltem Benzol.

¹⁾ Bezifferung von „Diphenylin“ in diesem Handbuch s. S. 211.

— Beim Erhitzen mit der 5-fachen Menge 15–20%iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180–190° entsteht 3.6-Diamino-carbazol (Syst. No. 3411).

3. **3.4.3'.4'-Tetraamino-diphenyl** $C_{15}H_{14}N_4 = (H_2N) \cdot C_6H_5 \cdot C_6H_4(NH_2)_2$. B. Beim Erwärmen von 3.3'-Dinitro-benzidin (S. 236) mit salzsauerm Zinnchlorür auf dem Wasserbade (BRUNNER, WITT, B. 20, 1025). — Blättchen, die sich schon beim Abfiltrieren schwärzen. Löslich in heißem Wasser. — Beim Hinzufügen einer Eisessiglösung von 2 Mol.-Gew. Benzil zu 1 Mol.-Gew. essigsaurem 3.4.3'.4'-Tetraamino-diphenyl entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4034). — $C_{15}H_{14}N_4 + 4 HCl + 2 H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_{15}H_{14}N_4 + H_2SO_4$ (bei 120°). Nadelchen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther, löslich in heißem Wasser.

3.3'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenyl $C_{16}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von N.N.N'.N'-Tetramethyl-3.3'-dinitro-benzidin (S. 236) mit Zinn und Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (MICHLER, PATINSON, B. 14, 2164; 17, 118; vgl. LAUTH, Bl. [3] 7, 469). — Blättchen (aus Alkohol). F: 168°; leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (M., P., B. 17, 118). — Eisenchlorid und Salzsäure erzeugen Violettfärbung; Kaliumdichromat und Schwefelsäure färben rotbraun, Kaliumpermanganat und Salzsäure rot (M., P., B. 17, 118). — Salze: M., P., B. 14, 2165. $C_{16}H_{22}N_4 + 2 HCl$ (bei 110°). Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — $C_{16}H_{22}N_4 + 2 HI$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — $C_{16}H_{22}N_4 + 2 HCl + PtCl_4$. Hellgelbes Pulver.

2. Tetraamine $C_{13}H_{16}N_4$.

1. **2.4.2'.4'-Tetraamino-diphenylmethan**, **2.4.2'.4'-Tetraamino-ditan** $C_{13}H_{16}N_4 = CH_2[C_6H_4(NH_2)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 596) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, A. 218, 341). Bei kurzem Erhitzen von 2.2'-Azo-4.4'-diamino-diphenylmethan $H_2N \cdot C_6H_3 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ N:N \end{smallmatrix} > C_6H_3 \cdot NH_2$ (Syst. No. 3747) mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung (DUVAL, C. r. 142, 342; Bl. [4] 7, 533). — Nadeln (aus überhitzter Benzollösung) (Str.); Krystalle (aus wenig Wasser) (D.). F: 161° (Str.). Schmilzt unscharf bei 150–160°, wird dann fest und schmilzt wieder bei 173° (D.). Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser, schwer in Benzol (Str.), unlöslich in Äther (D.). — Die Salze sind in Wasser ungemein leicht löslich (Str.).

2.4.2'-Triamino-4'-dimethylamino-diphenylmethan $C_{16}H_{20}N_4 = (H_2N) \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin (S. 40) und 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin (S. 33) (BAYER & Co., D. R. P. 133709; *Frdd.* 6, 478; C. 1902 II, 615). — Farblose Krystalle (aus Toluol). F: 188–190°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Toluol, Chloroform und Alkohol; leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Durch Kochen der wäbr. Lösung eines Salzes, besonders auf Zusatz von Säure, und Oxydation durch den Luftsauerstoff bezw. Eisenchlorid entsteht ein Acridinderivat.

2.2'-Diamino-4-methylamino-4'-dimethylamino-diphenylmethan $C_{16}H_{22}N_4 = CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin (S. 40) und 1 Mol.-Gew. N-Methyl-m-phenylendiamin (S. 39) (BAYER & Co., D. R. P. 133709; *Frdd.* 6, 478; C. 1902 II, 615). — Farblose Krystalle (aus Toluol). F: 95°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Toluol, Chloroform und Alkohol; leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Durch Erhitzen mit 10%iger Salzsäure und etwas Chlorzink auf 115–120° und Oxydation mit Eisenchlorid entsteht ein Acridinderivat.

2.2'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan $C_{17}H_{24}N_4 = CH_2[C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Versetzen einer Lösung von 5 g N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin (S. 40) in 10 ccm Alkohol mit 0,9 g 20%iger Salzsäure und 1,4 g 40%iger Formaldehydlösung (BIEHRINGER, J. pr. [2] 54, 242). Beim Behandeln von 2.2'-Dinitro-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 245) mit Zinn und Salzsäure (PINNOW, B. 27, 3163). Beim Behandeln von 2.2'-Azo-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan $(CH_3)_2N \cdot C_6H_3 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ N:N \end{smallmatrix} > C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 3747) mit Zinnchlorür und Salzsäure (DUVAL, Bl. [4] 7 [1910], 537). — Nadeln (aus Alkohol). F: 139–141° (B.), 141–142° (F. ULLMANN, MARIC, B. 34, 4315), 142° (P.; D.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Alkohol, mäßig in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (P.). — Durch Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf ca. 140° und Oxydation mit Eisenchlorid oder Luft entsteht 3.6-Bis-dimethylamino-acridin (Acridinorange, Syst. No. 3412) (B.; LEONHARDT & Co., D. R. P. 59179; *Frdd.* 3, 290).

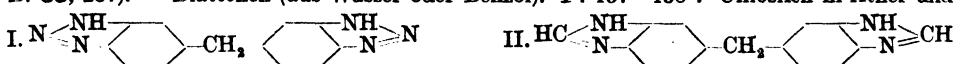
2.2'-Diamino-4.4'-bis-acetamino-diphenylmethan $C_{17}H_{20}O_2N_4 = CH_3[C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Behandeln von 2.2'-Dinitro-4.4'-bis-acetamino-diphenylmethan (S. 246) mit Zinnchlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung (DUVAL, *C. r.* 146, 1325; *Bl.* [4] 7, 530). — Nadeln (aus Alkohol). F: 244°; löslich in Alkohol und Pyridin, schwer löslich in Wasser, kaum löslich in Äther, Benzol und Chloroform (D., *C. r.* 146, 1326; *Bl.* [4] 7, 531). — Beim Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung bei 5–10° entsteht neben

anderen Produkten die Verbindung $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} \equiv \text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} \equiv \text{N} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ (Syst. No. 4177) (D., *C. r.* 146, 1408; *Bl.* [4] 7, 861).

2.4.2'.4'-Tetrakis-acetamino-diphenylmethan $C_{21}H_{24}O_4N_4 = CH_3[C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf 2.4.2'.4'-Tetraamino-diphenylmethan (S. 340) (STAEDL, *A.* 218, 343). — Krystalle (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

2.4.2'.4'-Tetrakis-benzamino-diphenylmethan $C_{21}H_{22}O_2N_4 = CH_2[C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2]_2$. *B.* Beim Behandeln von 2.4.2'.4'-Tetraamino-diphenylmethan mit Benzoylchlorid in alk. Lösung (DUVAL, *C. r.* 142, 342; *Bl.* [4] 7, 534). — Krystalle (aus Alkohol). F: 275°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in Essigsäure.

2. 3.4.3'.4'-Tetraamino-diphenylmethan, 3.4.3'.4'-Tetraamino-ditan $C_{13}H_{16}N_4 = CH_2[C_6H_3(NH_2)_2]_2$. *B.* Bei kurzem Erhitzen von 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenylmethan (S. 246) mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbade (J. MEYER, ROHMER, *B.* 33, 257). — Blättchen (aus Wasser oder Benzol). F: 137–138°. Unlöslich in Äther und



Aceton, schwer löslich in Benzol und absol. Alkohol, leicht in heißem Wasser. Die Salze sind in Wasser sehr leicht löslich. — Eisenchlorid färbt die salzsaure Lösung dunkelrot. Bei der Einw. von Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung entsteht das Methylen-bis-benzotriazol der Formel I (Syst. No. 4187). Beim Erhitzen mit konz. Ameisensäure wird das Methylen-bis-benzimidazol der Formel II (Syst. No. 4027) erhalten.

3. Tetraamine $C_{14}H_{18}N_4$.

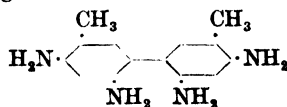
1. **4.6.2'.4'-Tetraamino-3-methyl-diphenylmethan** $C_{14}H_{18}N_4$, s. nebenstehende Formel. CH_3

4.6.2'-Triamino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{14}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2)_2$. *B.* Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. N.N-Dimethyl-m-phenyldiamin (S. 40) und 1 Mol.-Gew. asymm. m-Toluyldiamin (S. 124) (BAYER & Co., D. R. P. 133709; *Frdl.* 6, 478; *C.* 1902 II, 615). — Farblose Blättchen (aus Chloroform). F: 177°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Toluol, Chloroform und Alkohol; leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Durch Kochen der Lösung in 20%iger Schwefelsäure und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Eisenchlorid entsteht ein Acridinfarbstoff.

6.2'-Diamino-4-methylamino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{17}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. N.N-Dimethyl-m-phenyldiamin (S. 40) und 1 Mol.-Gew. 4-Amino-2-methylamino-toluol (S. 129) (BAYER & Co., D. R. P. 133709; *Frdl.* 6, 478; *C.* 1902 II, 615). — Farblose Blättchen (aus Toluol). F: 155°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Toluol, Chloroform und Alkohol; leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Durch Kochen der wäßr. Lösung eines Salzes und Oxydation des Reaktionsproduktes durch den Luftsauerstoff oder Eisenchlorid entsteht ein Acridinfarbstoff.

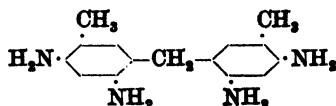
4.6.2'-Triamino-4'-diäthylamino-3-methyl-diphenylmethan $C_{18}H_{26}N_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2)_2$. *B.* Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. N.N-Diäthyl-m-phenyldiamin (S. 41) und 1 Mol.-Gew. asymm. m-Toluyldiamin (S. 124) (BAYER & Co., D. R. P. 133709; *Frdl.* 6, 478; *C.* 1902 II, 615). — Körnige Krystalle (aus Alkohol). F: 122°. Durch Kochen mit verd. Schwefelsäure und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Eisenchlorid entsteht ein orangefarbener Acridinfarbstoff.

2. **4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyl** $C_{14}H_{18}N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von 5.5'-Diamino-2.2'-dimethyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2083) mit alkoholischer schwefliger Säure unter allmählicher Zugabe von konz. Salzsäure (ELBS, SCHWARZ, *Z. El. Ch.* 5, 115; *C.* 1898 II, 777). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 176°. Beständig an Luft und Licht. — Hydrochlorid. Blättchen oder Prismen.



4. 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{18}H_{20}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der

Einw. von Formaldehyd auf asymm. m-Toluylendiamin $H_2N \cdot \text{C}_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$ in schwefelsaurer Lösung (LEONHARDT & Co., D. R. P. 52324; *Frdl.* 2, 109; ULLMANN, NAERF, B. 33, 915). — Lanzettförmige Blättchen (aus Wasser). F: 203—204° (Bräunung); sehr wenig löslich in Alkohol, Toluol und siedendem Wasser (U., N.). — Durch Erhitzen mit Salzsäure unter Druck und darauffolgende Oxydation mit Eisenchlorid entsteht salzsaures 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-acridin (Acridingelb; Syst. No. 3412) (L. & Co.; U., MARIĆ, B. 34, 4308; HAASE, B. 36, 589; vgl. *Schulz*, Tab. No. 602). Beim Erhitzen mit Methylalkohol bzw. Äthylalkohol und Salzsäure unter Druck lassen sich orangefarbene Acridinfarbstoffe erhalten (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 129479; *Frdl.* 6, 473; C. 1902 I, 739). Beim Erhitzen mit Chloressigsäure und wäßr. Salzsäure unter Druck auf 140° entsteht ein Gemenge von gelben und orangefarbenen Acridinfarbstoffen (Höchster Farb., D. R. P. 133788; *Frdl.* 6, 475; C. 1902 II, 616). Durch längeres Erhitzen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure auf 220° läßt sich 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan direkt in 3.6-Dioxy-2.7-dimethyl-acridin (Syst. No. 3140) überführen (CASSELLA & Co., D. R. P. 121686; C. 1901 II, 78; U., FITZENKAM, B. 38, 3794). Beim Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° bildet sich 3-Amino-2.7-dimethyl-acridin (Syst. No. 3399) (U., B. 36, 1018, 1025).



4.6.4'.6'-Tetrakis-dimethylamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{22}H_{28}N_4$ = $CH_2[C_6H_3(CH_3)(N(CH_3)_2)]_2$. B. Bei der Einw. von 40%iger Formaldehydlösung auf eine Lösung von N.N.N'.N'-Tetramethyl-asymm.-m-toluylendiamin (S. 130) in Essigsäureanhydrid (MORGAN, Soc. 81, 657). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 86°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Petroläther; löslich in verdünnten Mineralsäuren. — Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° entsteht ein Acridinfarbstoff. — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Äthylacetat). F: 147—148°.

6.6'-Diamino-4.4'-bis-benzylamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{28}H_{32}N_4$ = $CH_2[C_6H_3(CH_3)(NH_2) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5]_2$. B. Bei der Einw. von 40%iger Formaldehydlösung auf 4-Amino-2-benzylamino-toluol (S. 131) in Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 141297; C. 1903 I, 1163). — Blättchen (aus Alkohol). F: 157°. — Beim Erhitzen mit Schwefelsäure unter Druck auf ca. 160° entsteht ein Gemisch von 3.6-Bis-benzylamino-2.7-dimethyl-acridin (Syst. No. 3412) mit seinem Dihydrid.

4. Tetraamin $C_nH_{2n-12}N_4$.

2.4.2'.4'-Tetraamino-stilben, $\alpha\beta$ -Bis-[2.4-diamino-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{16}N_4$ = $(H_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:CH \cdot C_6H_3(NH_2)_2$. B. Aus 2.4.2'.4'-Tetranitro-stilben (Bd. V, S. 638) durch Reduktion mit Zinn und alkoh. Salzsäure (GREEN, BADDILEY, Soc. 93, 1725) oder mit Zinnchlorür in Salzsäure-Eisessig-Lösung (ESCALES, B. 37, 3599). — Gelbliche Blättchen mit 1 Mol. Wasser vom Schmelzpunkt 183—186° (G., B.). Hellbraune Krystalle (aus Amylalkohol) von schwankendem Schmelzpunkt, der einmal bei 191° gefunden wurde (E.). Löslich in Wasser und Alkohol (G., B.). Die Base ist in Lösung sehr licht- und luftempfindlich (E.). — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (G., B.).

5. Tetraamine $C_nH_{2n-18}N_4$.

1. Tetraamine $C_{19}H_{20}N_4$.

1. 2.4.4'.4'-Tetraamino-triphenylmethan, 2.4.4'.4'-Tetraamino-tritan $C_{19}H_{20}N_4$ = $(H_2N)_2C_6H_3 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH_2$.

2-Amino-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{28}N_4$ = $(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin (S. 40) in salzsaurer Lösung auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 82268; *Frdl.* 4, 205). Entsteht auch bei der Reduktion von 2-Nitro-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 317) mit Zinkstaub und Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 82570; *Frdl.* 4, 205). — Nadelchen (aus Toluol), Blättchen (aus Alkohol). F: 190—191° (B. & Co., D. R. P. 82268). — Das Acetylderivat gibt bei der

Oxydation mit Bleidioxyd in saurer Lösung einen blauen Farbstoff (B. & Co., D. R. P. 82268, 82570). Durch Diazotierung in sehr verd. salzsaurer Lösung und Verkothen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung läßt sich 2-Oxy-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (Syst. No. 1864) erhalten, bei gesteigerter Konzentration der Salzsäure wird daneben 2-Chlor-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 317) gebildet; letzteres entsteht ausschließlich bei Anwendung von konz. Salzsäure (HALLER, GUYOT, *Bl.* [3] 25, 752). Durch Diazotierung in sehr verdünnter schwefelsaurer Lösung und Verkothen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung entsteht 2-Oxy-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan, bei gesteigerter Konzentration der Schwefelsäure entsteht daneben 3.6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren (S. 332) (H., G.).

2. **2.5.4'.4''-Tetraamino-triphenylmethan, 2.5.4'.4''-Tetraamino-tritan**
 $C_{19}H_{20}N_4 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

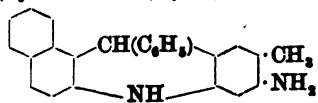
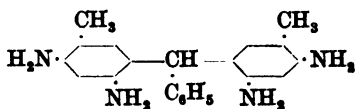
5-Amino-2.4'.4''- oder 2-Amino-5.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{28}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Erwärmen des aus 4-Nitrosodimethylanilin und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol erhältlichen Nitroso-tris-[dimethylamino]-triphenylmethans (S. 313) mit salzsaurer Zinnchloridlösung auf dem Wasserbade (MÖHLAU, KLOFFER, *B.* 32, 2156). — Prismen (aus Äther). F: 171°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.

3. **3.4.3'.4'-Tetraamino-triphenylmethan, 3.4.3'.4'-Tetraamino-tritan**
 $C_{19}H_{20}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(NH_2)_2]_2$.

3.3'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan $C_{23}H_{28}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Behandeln von 3.3'-Dinitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280) mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAMBERGER, RUDOLF, *B.* 41, 3309). — Fast farblose Flocken. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Alkohol, schwer in heißem Ligroin. — Die salzsaurer Lösung wird durch Eisenchlorid tiefrot, beim Erwärmen violettstichig rot gefärbt. — $C_{23}H_{28}N_4 + 2 HCl + PtCl_4$.

2. **4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan** $C_{21}H_{24}N_4$, s. nebenstehende Formel.

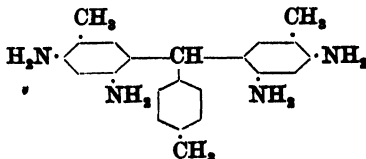
B. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf ein Gemisch von je 1 Mol.-Gew. asymm. m-Toluyldiamin und seinem salzsaurer Salz bei 70–80° (OEHLER, D. R. P. 43714; *Frdl.* 2, 104; vgl. OE., D. R. P. 43720; *Frdl.* 2, 106). Bei 3-stdg. Erwärmen von 2-Amino-4-benzalaminotoluol (S. 132) mit schwefelsaurem oder salzsaurer asymm. m-Toluyldiamin in Alkohol auf 60–70° (OE., D. R. P. 43714; R. MEYER, GROSS, *B.* 32, 2359). — *Darst.* Man gibt zu einer 60° warmen alkoholischen Lösung von 9,8 g salzsaurer und 6,1 g freiem asymm. m-Toluyldiamin 5,3 g Benzaldehyd und erwärmt 3 Stunden (R. M., G., *B.* 32, 2357). — Tafeln (aus verdunstendem Chloroform). F: 230–231°. Schwer löslich in Ligroin und Benzol, leichter in Alkoholen, Äther und Essigester, sehr leicht in Chloroform und Aceton (R. M., G.). — Durch Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,07) unter Druck auf 160° und Oxydieren des entstandenen 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-9-phenyl-acridin-dihydrids (9.10) (Syst. No. 3414) mit Eisenchlorid erhält man Benzoflavin (Syst. No. 3414) (OE., D. R. P. 43714; R. M., G.). Bei allmählichem Erhitzen mit β -Naphthol auf 190° entsteht das Amino-methyl-ms-phenyl-benzo-acridindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3401), neben asymm. m-Toluyldiamin (ULLMANN, RACOVITZA, ROSENBAUM, *B.* 35, 321). Beim Erhitzen mit Resorcin zunächst auf 165°, dann kurze Zeit auf 180–185° entstehen unter Abspaltung von Wasser und asymm. m-Toluyldiamin 3-Amino-6-oxy-2-methyl-9-phenyl-acridindihydrid (Syst. No. 3425) und das entsprechende Acridin (Syst. No. 3425) (U., FITZENKAM, *B.* 38, 3792). Über die Einw. von salzsaurer p-Toluidin in Gegenwart von freiem p-Toluidin vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 125697; *Frdl.* 6, 482; *O.* 1901 II, 1241; U., *B.* 36, 1025). — $C_{21}H_{24}N_4 + 4 HCl + 2 H_2O$. Tafeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol) (R. M., G.).



4'-Nitro-4.6.4'.6'-tetraamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{23}O_2N_5 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(NH_2)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit 2 Mol.-Gew. asymm. m-Toluyldiamin (S. 124) in Alkohol (ULLMANN, GREYER, *C.* 1903 I, 883) oder in Alkohol + Salzsäure (OEHLER, D. R. P. 45294; *Frdl.* 2, 107). — Kristalle (aus Anilin). F: 265°; leicht löslich in Eisessig, Anilin und Nitrobenzol, unlöslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol (U., G.). — Beim Behandeln mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht das 4.6.4'.6'.4''-Pentaamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 346) (OE.; U., G.).

3. 4.6.4'-Tetraamino-3.3'.4''-trimethyl-triphenylmethan, p-Tolyl-bis-[4.6-diamino-3-methyl-phenyl]-methan $C_{22}H_{28}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. einfach salzsaurem asymm. m-Toluyldiamin mit 1 Mol.-Gew. p-Toluylaldehyd (Bd. VII, S. 297) in alkoh.

Lösung auf dem Wasserbade (OEHLER, D. R. P. 45294; *Frdl.* 2, 107). — Weiß. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol. — Läßt sich durch Erhitzen mit Salzsäure unter Druck auf 160° und Oxydation des gebildeten Produktes mit Eisenchlorid in 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-9-p-tolyl-acridin (Syst. No. 3414) überführen.



6. Tetraamine $C_nH_{2n-22}N_4$.

1. Tetraamino-dinaphthyl-(2.2') $C_{20}H_{18}N_4 = C_{20}H_{10}(NH_2)_4$. B. Durch Eintragen von Zinkstaub in eine Eisessiglösung von Tetranitro-dinaphthyl-(2.2') (Bd. V, S. 727) und Erwärmen auf dem Wasserbade (STRAUB, SMITH, *Soc.* 47, 106). — Amorphes Pulver (aus Toluol). Bräunt sich bei 150° und schmilzt unter Zersetzung bei 164—167°. Wenig löslich in Alkohol, etwas mehr in Toluol und Eisessig.

2. 2.7.2'.7'-Tetraamino-[di-naphthyl-(1)-methan], Bis-[2.7-diamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{21}H_{20}N_4 = CH_2[C_{10}H_5(NH_2)_2]_2$.

Bis-[2.7-dianilino-naphthyl-(1)]-methan $C_{45}H_{36}N_4 = CH_2[C_{10}H_5(NH \cdot C_6H_5)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von Bis-[2.7-dioxy-naphthyl-(1)]-methan (Bd. VI, S. 1182) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 180—200° (DAHL & Co., D. R. P. 75755; *Frdl.* 3, 519). — Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). F: 157° (D. & Co., D. R. P. 75755). — Gibt mit salzsaurem 4-Nitrosodimethylanilin in Alkohol einen blauen Farbstoff (D. & Co., D. R. P. 75806; *Frdl.* 3, 324).

7. Tetraamin $C_nH_{2n-24}N_4$.

Bis-[4-amino-phenyl]-[3.4-diamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{23}H_{22}N_4 = (H_2N)_2C_{10}H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[3.4-diamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{30}N_4 = (H_2N)_2C_{10}H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) mit Naphthylendiamin-(1.2) (S. 196) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 226; *C.* 1903 I, 88; *B.* 37, 1909). — Nadeln (aus Benzol). F: 233—234°. Liefert durch Oxydation einen grünblauen Farbstoff.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[3.4-bis-acetamino-naphthyl-(1)]-methan $C_{31}H_{34}O_2N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_5 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Acetylieren von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[3.4-diamino-naphthyl-(1)]-methan (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 226; *C.* 1903 I, 88; *B.* 37, 1910). — Krystalle, die sich an der Luft allmählich grün färben. F: 258—259°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig. — Durch Oxydation entsteht ein grüner Farbstoff.

8. Tetraamine $C_nH_{2n-26}N_4$.

1. Tetraamine $C_{34}H_{22}N_4$.

1. Tetraamino-[1.3.5-triphenyl-benzol] vom Schmelzpunkt 137—138° $C_{34}H_{22}N_4 = C_{34}H_{14}(NH_2)_4$. B. Beim Behandeln des oberhalb 370° schmelzenden Tetranitro-[1.3.5-triphenyl-benzols] (Bd. V, S. 737) mit Zinn und Salzsäure unter Zusatz von Eisessig (MELLIN, *B.* 23, 2535). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 137—138°.

Oktaacetylderivat $C_{34}H_{22}O_6N_4 = C_{34}H_{14}[N(CO \cdot CH_3)_2]_4$. B. Beim Kochen des bei 137—138° schmelzenden Tetraamino-[1.3.5-triphenyl-benzols] mit Natriumacetat und Eisessig (M., *B.* 23, 2535). — Nadelchen. F: 156—158°.

2. Tetraamino-[1.3.5-triphenyl-benzol] vom Schmelzpunkt 96—98° $C_{34}H_{22}N_4 = C_{34}H_{14}(NH_2)_4$. B. Beim Behandeln des bei 108° schmelzenden Tetranitro-

[1.3.5-triphenyl-benzols] (Bd. V, S. 738) mit Zinn und Salzsäure unter Zusatz von Eisessig (MULLIN, B. 23, 2536). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 96—98° (Zers.).

Oktaacetylderivat $C_{40}H_{26}O_8N_4 = C_{24}H_{14}[N(CO \cdot CH_3)_2]_4$. B. Beim Kochen des bei 96—98° schmelzenden Tetraamino-[1.3.5-triphenyl-benzols] mit Natriumacetat und Eisessig (M., B. 23, 2536). — Krystalle (aus verd. Eisessig). F: 142—143°. Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

2. $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-amino-phenyl]-äthan $C_{26}H_{26}N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Beim Erwärmen von $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-nitro-phenyl]-äthan (Bd. V, S. 740) mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbade (BILTZ, A. 296, 227). — Prismen (aus Alkohol). F: 272° (korr.). Schwer löslich in Alkohol. Gibt durch Diazotieren und Kuppeln mit Aminen und Phenolen substantive Azofarbstoffe. — $C_{26}H_{26}N_4 + 4 HCl + SnCl_4$. Nadelchen (aus Wasser).

$\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{24}H_{42}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. Als solches faßte SCHOOP (B. 13, 2199) eine Verbindung auf, die jetzt als 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) erkannt ist.

$\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-acetamino-phenyl]-äthan $C_{24}H_{34}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-amino-phenyl]-äthan mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BILTZ, A. 296, 229). — Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 336—337° (korr.). Unlöslich in Alkohol.

9. Tetraamin $C_nH_{2n-28}N_4$.

$\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-amino-phenyl]-äthylen $C_{26}H_{24}N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2C : C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

$\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylen $C_{34}H_{40}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Eintragen von 9 g Stanniol in eine Lösung von 5 g 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in 75 ccm konz. Salzsäure (WILLSTÄTTER, GOLDMANN, B. 39, 3775). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit Kupferpulver auf 210° (GATTERMANN, B. 28, 2876). — Grüngelbe Nadeln (aus Aceton + Alkohol), Prismen (aus Benzol). F: 310—315° (GA.). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, mäßig in Aceton, leicht in warmem Chloroform, Benzol und Eisessig; die Lösung in Chloroform ist rot und fluoresciert grün (W., Go.).

10. Tetraamin $C_nH_{2n-34}N_4$.

1.4-Bis-[4.4'-diamino-benzhydryl]-benzol, $\omega.\omega.\omega'.$ -Tetrakis-[4-amino-phenyl]-p-xylol $C_{28}H_{20}N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

1.4-Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzol, $\omega.\omega.\omega'.$ -Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-p-xylol $C_{40}H_{44}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Bei der Kondensation von Dimethylanilin mit dem Tetraacetat des Terephthalaldehyds (Bd. VII, S. 676) in Gegenwart von Zinkchlorid (CLAUSSNER, B. 38, 2862). — Krystallpulver (aus Benzol + Alkohol). F: 243—248°. Leicht löslich in Essigsäure und Benzol, unlöslich in Alkohol, Äther und Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid in Essigsäure einen dem Malachitgrün ähnlichen Farbstoff.

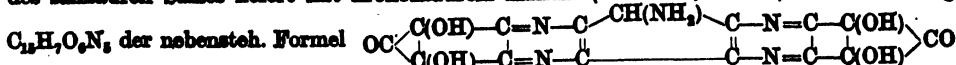
E. Pentaamine.

1. Pentaamin $C_nH_{2n+1}N_5$.

1.2.3.4.5-Pentaamino-cyclopentadien-(1.3) $C_5H_{11}N_5 =$

$H_2N \cdot HC \begin{matrix} \diagup C(NH_2) : C \cdot NH_2 \\ \diagdown C(NH_2) : C \cdot NH_2 \end{matrix}$. B. Bei allmählichem Eintragen von 10 g frisch dargestelltem, feuchtem Leukonsäurepentaosim (Bd. VII, S. 906) in ein Gemisch aus 100 g

Zinnchlorür und 200 g konz. Salzsäure bei höchstens 40° (NIEZKI, ROSEMAN, B. 22, 919). — Nur in Form von Salzen erhalten. Versetzt man die Lösung des salzsauren Salzes mit Natriumacetat und Diacetyl, so entsteht die Verbindung $C_{11}H_{11}N_5$ (s. u.). Die wäsr. Lösung des salzsauren Salzes liefert mit krokonsaurem Kalium (Bd. VIII, S. 488) die Verbindung



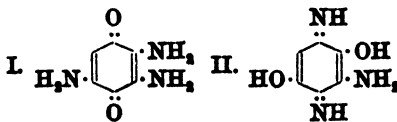
(Syst. No. 4180). — $C_5H_{11}N_5 + 3HCl + H_2O$. Farblose Nadeln. — $C_5H_{11}N_5 + 4HCl + H_2O$. Farblose Tafeln. Zersetzt sich bei 80–100°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $2C_5H_{11}N_5 + 5H_2SO_4 + 2H_2O$. Farblose Blättchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Verbindung $C_{11}H_{11}N_5$. B. Bei der Einw. von Diacetyl auf salzsaures 1.2.3.4.5-Pentamino-cyclopentadien in Gegenwart von Natriumacetat (NIEZKI, ROSEMAN, B. 22, 922). — Fast schwarze, im durchfallenden Licht violett erscheinende Nadeln (aus verd. Alkohol) mit $\frac{1}{2} H_2O$. Zersetzt sich bei höherer Temperatur.

2. Pentaamine $C_nH_{2n-1}N_5$.

1. Pentaaminobenzol $C_6H_{11}N_5 = C_6H(NH_2)_5$. B. Durch Reduktion von 2.4.6-Trinitrophenylendiamin-(1.3) (S. 60) (BARR, B. 21, 1547), von 2.4-Dinitro-1.3.5-triamino-benzol (S. 300) (PALMER, JACKSON, Am. 11, 451; vgl. P., J., B. 21, 1706) oder von 2.4.6-Trinitro-1.3.5-triamino-benzol (S. 301) (P., Am. 14, 378) mit Zinn und Salzsäure. — Wird durch den Sauerstoff der Luft in die Verbindung $C_6H_9O_2N_5$ (s. u.) übergeführt (P., GRINDLEY, B. 26, 2305). Eisenchlorid färbt die wäsr. Lösung des salzsauren Salzes violett und erzeugt eine dunkle Fällung (B.). — $C_6H_{11}N_5 + 3HCl$. Nadelchen oder Platten. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Äther (B.), Benzol und Chloroform (P., J., Am. 11, 453).

Verbindung $C_6H_9O_2N_5$ (vielleicht 2.3.5-Triamino-p-quinon (Formel I) bzw. 3-Amino-2.5-dioxy-p-quinon-diimid (Formel II). B. Man saugt durch eine Lösung von 1 g salzsaurem Pentaaminobenzol und 2 g Natriumacetat in 150 ccm Wasser 2 Tage lang einen Luftstrom (PALMER, GRINDLEY, B. 26, 2305). — Dunkelbraunes Pulver, teilweise aus mikroskopischen Prismen bestehend. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich. Verliert leicht Ammoniak.



Pentakis-acetamino-benzol $C_6H_9O_5N_5 = C_6H(NH \cdot CO \cdot CH_3)_5$. B. Beim Kochen von salzsaurem Pentaaminobenzol mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (BARR, B. 21, 1547). — Amorphes, unlösliches Pulver.

2. 2.3.4.5.6-Pentaamino-1-methyl-benzol, *eso*-Pentaamino-toluol $C_7H_{13}N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NH_2)_5$. B. Durch Reduktion von 2.4.6-Trinitro-3.5-diamino-toluol (S. 165) mit Zinn und Salzsäure (PALMER, B. 21, 3501). — Beim Leiten eines Luftstromes durch eine wässrige Lösung von salzsaurem Pentaaminotoluol und Natriumacetat entsteht eine Verbindung $C_7H_9O_2N_5$ (?) (PALMER, GRINDLEY, B. 26, 2307). Die wäsr. Lösung des salzsauren Salzes färbt sich beim Stehen blau; Eisenchlorid bewirkt eine schwarze Fällung (P.). — $C_7H_{13}N_5 + 3HCl$ (bei 100°). Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol. — $2C_7H_{13}N_5 + 6HCl + 3PtCl_4$. Schwarze Krystalle (P.).

3. Pentaamin $C_nH_{2n-17}N_5$.

4.6.4'.6'.4''-Pentaamin-3.3'-dimethyl-tri-

phenylmethan $C_{21}H_{25}N_5$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Behandeln von 4''-Nitro-4.6.4'.6'-tetraamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 343) mit Zinnchlorür und Salzsäure (OEHLEB, D. R. P. 45294; *Frdl.* 2, 107; ULLMANN, GARTNER, J. 1903 I, 883). — Farblose

Krystalle. Ziemlich löslich in siedendem Wasser; die

wäsr. Lösungen der Salze geben beim Erwärmen mit Eisenchlorid bräunlichrote Färbungen

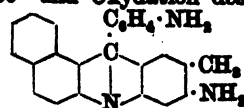
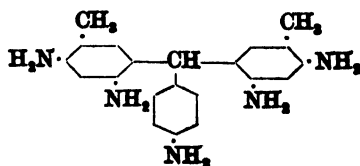
(O.). — Durch Erhitzen mit verd. Salzsäure unter Druck auf 160° und Oxydation des

Produktes entsteht 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-

acridin (Syst. No. 3415) (O.). Beim Erhitzen mit β -Naphthol auf

200° entsteht das Amino-methyl-ms-[4-amino-phenyl]-benzo-

acridin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3414) (U., G.).



4.6.4'.6'-Tetraamino-4''-acetamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan $C_{23}H_{17}ON_5 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)(NH_2)_2]_2$. B. Beim Kochen von 10 g asymm. m-Toluylen-diamin mit 6,7 g 4-Acetamino-benzaldehyd in Alkohol am Rückflußkühler (U., G., C. 1908 I, 883). — Krystalle (aus Anilin). F: 205°. Leicht löslich in heißem Anilin und Nitrobenzol, unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Beim Erhitzen mit β -Naphthol auf 180° entsteht Amino-methyl-ma-[4-acetamino-phenyl]-benzoacridin (vgl. die Formel im vorangehenden Artikel) (Syst. No. 3414) neben seinem Dihydrid (Syst. No. 3414).

4. Pentaamin $C_nH_{2n-33}N_5$.

Pentakis-[4-amino-phenyl]-äthan $C_{22}H_{21}N_5 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$.

Pentakis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan $C_{28}H_{31}N_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei allmählichem Versetzen eines Gemenges von Chloral und überschüssigem Dimethylanilin mit Chlorzink in der Kälte (O. FISCHER, B. 11, 951; E. FISCHER, O. FI., B. 11, 2097; O. FI., A. 206, 120). Bei allmählichem Zusatz von 10 g Chlorzink zu einer Lösung von 20 g Chloralhydrat in 50 g Dimethylanilin im kochenden Wasserbade, neben Trichlormethyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol (Syst. No. 1855) (BOSSNECK, B. 18, 1516; vgl. KNÖFLER, BOSSNECK, B. 20, 3193). — Nadeln (aus Alkohol) mit 1 Mol. Wasser; Krystalle (aus Benzol). F: 184° (B.), 188–190° (E. FI., O. FI.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Äther (O. FI., A. 206, 121). — Bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure (O. FI., A. 206, 121) oder mit Bleidioxid (B.) entsteht ein grünblauer Farbstoff.

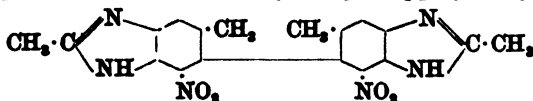
Pentakis-[4-diäthylamino-phenyl]-äthan $C_{38}H_{47}N_5 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Man erwärmt 20 Tle. Chloralhydrat mit 50 Tln. Diäthylanilin und 10 Tln. Chlorzink 5 Stdn. auf dem Wasserbad (BOSSNECK, B. 19, 367). — F: 158°. In Alkohol etwas leichter löslich als die vorhergehende Verbindung. — Gibt bei der Oxydation einen blaugrünen Farbstoff.

F. Hexaamine.

1. Hexaamin $C_nH_{2n-8}N_6$.

4.5.6.4'.5'.6'-Hexaamino-2.2'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{20}N_6 = (H_2N)_2C_6H(CH_3) \cdot C_6H(CH_3)(NH_2)_2$.

4.6.4'.6'-Tetraamino-5.5'-bis-acetamino- oder 5.6.5'.6'-Tetraamino-4.4'-bis-acetamino-2.2'-dimethyl-diphenyl $C_{18}H_{24}O_2N_6 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(CH_3)(NH_2)_2 \cdot C_6H(CH_3)(NH_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln der Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 4027) mit Zinn und Salzsäure (BANKIEWICZ, B. 21, 2409). — Krystalle (aus sehr verd. Alkohol) mit 5 H₂O. F: 196°. Äußerst löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Benzol, fast unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{24}O_2N_6 + 2 HCl + 2 H_2O$. Nadeln. Äußerst löslich in Wasser. — Pikrat $C_{18}H_{24}O_2N_6 + 2 C_6H_5O_7N_3$. Granatrote Nadeln (aus Alkohol).



2. Hexaamin $C_nH_{2n-16}N_6$.

3.4.3'.4'.3'.4'-Hexaamino-triphenylmethan $C_{19}H_{15}N_6 = CH[C_6H_4(NH_2)_2]_3$.

3.3'.3''-Triamino-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan $C_{25}H_{24}N_6 = CH[C_6H_4(NH_2) \cdot N(CH_3)_2]_3$. B. Bei der Reduktion von 3.3'.3''-Trinitro-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 317) mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3313). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 221,5–223,5° (kor.). Kaum löslich in Wasser, sehr wenig in Ligroin, schwer in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in heißem Alkohol, leicht in Benzol und Chloroform. — Die alkoholische oder schwach salzsaure Lösung nimmt auf Zusatz von Eisenchlorid, die verdünnte essigsaure auf Zusatz von Bleidioxid eine tiefrote Farbe an. — $2C_{25}H_{24}N_6 + 6 HCl + 3 PtCl_4$. Bräunlichgelbe Flocken.

3. Hexaamin $C_nH_{2n-40}N_6$.

Hexaamino-[hexabenzyläthan] $C_{44}H_{48}N_6 = C_{44}H_{36}(NH_2)_6$. B. Beim Kochen von Hexanitro-[hexabenzyläthan] (Bd. V, S. 762) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (SCHMERDA, M. 30, 393). — Schwach gelblichrotes Pulver (aus Benzol + Ligroin). Sintert bei 61°, zersetzt sich bei 105°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Aceton, Essigsäure, schwer in Ligroin. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol Dunkelrotfärbung, mit Chlorkalk Gelbfärbung. Gibt durch Diazotierung und Kuppelung mit Phenol einen gelben Farbstoff. — $C_{44}H_{48}N_6 + 2HCl + PtCl_4$. Gelb, krystallinisch. Zersetzt sich beim Erwärmen. Leicht löslich in Alkohol.

G. Oxy-amine.

(Verbindungen, die zugleich Alkohole bezw. Phenole und Amine sind.)

1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O$.1. Aminoderivate des Cyclohexanols $C_6H_{12}O = C_6H_{11} \cdot OH$ (Bd. VI, S. 5).

„cis“-2-Amino-cyclohexanol-(1)¹⁾ $C_6H_{11}ON = H_2C \begin{matrix} \text{CH}_3 \cdot \text{CH}(NH_2) \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{matrix} \text{CH} \cdot OH$. B.

Beim Erhitzen von 1 Vol. Cyclohexenoxyd (Syst. No. 2363) mit 5 Vol. wäBr. Ammoniaks (D: 0,92) im Druckrohr auf 110—115° (BRUNEL, C. r. 137, 199; Bl. [3] 29, 886; A. ch. [8] 6, 253). — Sehr hygroskopische Krystalle von schwach piperidinähnlichem Geruch. F: 66°. Kp: 219°. Löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln. Zieht begierig CO_2 an. — $C_6H_{11}ON + HCl$. Nadeln. F: 175°. Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther. — Nitrat. F: 144°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

„cis“-2-Äthylamino-cyclohexanol-(1) $C_8H_{17}ON = HO \cdot C_6H_{10} \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 30 g Cyclohexenoxyd mit 20 g Äthylamin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 115° (B., A. ch. [8] 6, 258). — Hygroskopische Nadeln von starkem Geruch. F: 44° bis 45°. Kp: 222°. — $C_8H_{17}ON + HCl$. Sehr zerfließliche Tafeln. F: 155°.

„cis“-2-Diäthylamino-cyclohexanol-(1) $C_{10}H_{21}ON = HO \cdot C_6H_{10} \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Cyclohexenoxyd und Diäthylamin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 125—130° (B., A. ch. [8] 6, 259). — Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp: 230°. — $C_{10}H_{21}ON + HCl$. Nadeln. F: 168°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

„cis“-2-Anilino-cyclohexanol-(1) $C_{12}H_{17}ON = HO \cdot C_6H_{10} \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen äquimolekularer Mengen von Cyclohexenoxyd und Anilin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 120—130° (B., A. ch. [8] 6, 261). — Krystalle. F: 58°. Kp₄₄: 210°; Kp: 327°. Leicht löslich in Alkohol, Essigsäure, Benzol, unlöslich in Wasser. — Hydrochlorid. Farblos, schwer krystallisierend. F: 150—151°. Löslich in Wasser und Alkohol.

„cis“-2-Methylanilino-cyclohexanol-(1) $C_{13}H_{19}ON = HO \cdot C_6H_{10} \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch 60-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Cyclohexenoxyd und Methylanilin (Bd. XII, S. 135) im Druckrohr auf 130° (B., A. ch. [8] 6, 262). — Flüssigkeit. Kp₂₈₋₃₀: 192°; Kp₄₀: 202°; Kp₆₇: 329°.

Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-amin vom Schmelzpunkt 153° $C_{12}H_{23}O_2N = (HO \cdot C_6H_{10})_2NH$. B. Entsteht neben einem Isomeren vom Schmelzpunkt 114° beim Erhitzen von 1 Vol. Cyclohexenoxyd mit 2 Vol. kalt gesättigtem alkoholischem Ammoniak im Druckrohr auf 110° bis 115°; beim Erkalten krystallisiert die Verbindung vom Schmelzpunkt 153° aus, während die Verbindung vom Schmelzpunkt 114° in der Mutterlauge gelöst bleibt und durch Eindampfen derselben gewonnen werden kann (B., C. r. 137, 199; Bl. [3] 29, 887; A. ch. [8] 6, 254). — Blättchen. F: 153°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{23}O_2N + HCl$. F: 264° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol.

Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-amin vom Schmelzpunkt 114° $C_{12}H_{23}O_2N = (HO \cdot C_6H_{10})_2NH$. B. s. im vorhergehenden Artikel. — Nadeln (aus Benzol). F: 114°; leicht löslich in Alkohol.

¹⁾ Zur Frage der Konfiguration vgl. die bei Cyclohexandiol-(1,2) (Bd. VI, S. 740) angeführte Literatur.

(B., *C. r.* 137, 199; *Bl.* [3] 29, 888; *A. ch.* [8] 6, 256). — $C_{14}H_{23}O_2N + HCl$. Schmilzt zuerst bei 192° , erstarrt dann wieder und schmilzt bei 264° unter starker Zersetzung von neuem (Übergang in die isomere Verbindung); leicht löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol.

Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-äthylamin $C_{14}H_{27}O_2N = (HO \cdot C_6H_{10})_2N \cdot C_2H_5$. *B.* Durch 8-stdg. Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Cyclohexenoxyl und 1 Mol.-Gew. Äthylamin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 130° (*B.*, *A. ch.* [8] 6, 258). — Blättchen (aus Essigester). *F.*: 114° ; *Kp.*: 352° . Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Essigester. — $C_{14}H_{27}O_2N + HCl$. Krystalle. *F.*: $162-163^\circ$. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

N-Nitrosoderivat des bei 153° schmelzenden Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-amins $C_{14}H_{25}O_2N_2 = (HO \cdot C_6H_{10})_2N \cdot NO$. *B.* Durch Einw. von Natriumnitrit auf das Hydrochlorid des Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-amins vom Schmelzpunkt 153° (*B.*, *C. r.* 137, 199; *Bl.* [3] 29, 887; *A. ch.* [8] 6, 255). — Gelbliche Prismen. *F.*: 148° . Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

N-Nitrosoderivat des bei 114° schmelzenden Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-amins $C_{14}H_{25}O_2N_2 = (HO \cdot C_6H_{10})_2N \cdot NO$. *B.* Aus dem Hydrochlorid des Bis-[2-oxy-cyclohexyl]-amins vom Schmelzpunkt 114° und Natriumnitrit (*B.*, *C. r.* 137, 199; *Bl.* [3] 29, 888; *A. ch.* [8] 6, 256). — Gelbliche Prismen. *F.*: 171° . Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol.

4-Amino-cyclohexanol-(1) $C_6H_{13}ON = H_2N \cdot HC \begin{smallmatrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen des Bis-hydrochlorids des 1,4-Diamino-cyclohexans (*S.* 2) mit Natriumnitrit in wäbr. Lösung auf dem Wasserbade, neben Δ^3 -Tetrahydroanilin (*Bd.* XII, *S.* 33) und Dihydrobenzol (*NOYES, BALLARD, B.* 27, 1450; *Am.* 16, 453). — $2C_6H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Citronengelbe Täfelchen (aus Alkohol).

2. Aminoderivate des Cycloheptanols $C_7H_{14}O = C_7H_{13} \cdot OH$ (*Bd.* VI, *S.* 10).

6,7-Dibrom-3-dimethylamino-cycloheptanol-(1), des-Methyltropindibromid $C_9H_{17}ONBr_2 = \begin{smallmatrix} H_3C \cdot CH[N(CH_3)_2] \cdot CH_2 \\ H_3C \cdot CHBr \text{---} CHBr \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot OH$. *B.* Das Hydrobromid entsteht durch Einw. von Brom in Chloroform auf eine wäßrige, durch Bromwasserstoffsäure neutralisierte Lösung von des-Methyltropin (*S.* 351) oder (weniger glatt) durch Einw. von Brom auf das freie des-Methyltropin in Chloroformlösung (*WILLSTÄTTER, A.* 326, 11). — Die aus dem Hydrobromid durch Soda abgeschiedene Base lagert sich in äther. Lösung schnell in das Bromtropinbrommethylat nebenstehender Formel (*Syst.* No. 3108) um. — $C_9H_{17}ONBr_2 + HBr$. Farblose Spieße (aus Alkohol), rhombenförmige und sechseckige Tafeln (aus Wasser). *F.*: 178° (*Zers.*). Löslich in $3\frac{1}{2}$ Tln. warmem Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, mäßig in siedendem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol. Beständig beim Kochen mit Wasser.

4-Dimethylamino-cycloheptanol-(1) $C_9H_{19}ON = \begin{smallmatrix} (CH_3)_2N \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ H_3C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot OH$. Ist vermutlich ein Gemisch von Stereoisomeren (*WILLSTÄTTER, A.* 326, 7). — *B.* Aus dem Chlorwasserstoffadditionsprodukt des Δ^4 -des-Methyltropans (*Bd.* XII, *S.* 9) durch Erwärmen mit verd. Salzsäure im Wasserbade (*W.*, *A.* 326, 7). — Farbloses dickflüssiges Öl von schwachem Geruch. Krystallisiert weder bei starker Abkühlung noch bei längerer Aufbewahrung. *Kp.*: 251° (*kor.*); mischbar mit Wasser (auch in der Wärme), Alkohol und Ät. r. Wird von $KMnO_4$ in schwefelsaurer Lösung allmählich angegriffen.

3. Aminoderivat des 1,4-Dimethyl-cyclohexanols-(2) $C_8H_{16}O = (CH_3)_2C_6H_9 \cdot OH$.

[2-Oxy-4-methyl-hexahydrobenzyl]-anilin $C_{14}H_{17}ON = CH_2 \cdot HC \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH(OH) \\ CH_2 \text{---} CH \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Methyl-1-anilinomethylen-cyclohexanon-(2) (*Bd.* XII, *S.* 206) mit Natrium und Alkohol (*Höchstes Farbw.*, *D. R. P.* 119862; *C.* 1901 I, 1024). — Krystalle. *F.*: $126-127^\circ$.

4. Aminoderivat des 1-Methyl-3-methoxyäthyl-cyclopentanol-(2) $C_9H_{18}O = (CH_3)[(CH_3)_2CH]C_5H_7 \cdot OH$ (*Bd.* VI, *S.* 23).

3¹-Amino-1-methyl-3-methoxyäthyl-cyclopentanol-(2) $C_9H_{18}ON = \begin{smallmatrix} H_3C \text{---} CH_2 \\ CH_3 \cdot HC \text{---} CH(OH) \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. *HARRIES, MATFUS, B.* 32, 1345. --

B. Aus Hydroxylamino-dihydrocampherphoron (Syst. No. 1938) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Knap, A. 290, 145). — Oxalat $2C_9H_{19}ON + C_2H_2O_4$ (über H_2SO_4). Krystalle.

5. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{20}O$.

1. *Aminoderivate des 1-Methyl-4-methoxythyl-cyclohexanols-(3)* $C_{10}H_{20}O = (CH_3)[(CH_2)_2CH]C_6H_9 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 28).

4-Amino-p-menthanol-(3), 4-Amino-menthol $C_{10}H_{21}ON = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ | & | \\ CH_2 & CH(OH) \end{smallmatrix} > C(NH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Durch Reduktion von 4-Amino-menthon (Syst. No. 1873) mit Natrium + Alkohol (KONOWALOW, ISHEWSKI, B. 31, 1480). — Glycerin-ähnliche Flüssigkeit. Kp: 254° ; Kp₂₀: $147-150^\circ$. Ziemlich löslich in Wasser. $[a]_D^{20}$: -6° . Riecht spermaartig. — $2C_{10}H_{21}ON + H_2SO_4$. Schmilzt bei 250° unter Braunfärbung. Schwer löslich in Wasser.

8-Amino-p-menthanol-(3), 8-Amino-menthol $C_{10}H_{21}ON = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ | & | \\ CH_2 & CH(OH) \end{smallmatrix} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus Pulegonamin (Syst. No. 1873) (SEMMLER, B. 37, 2288), Pulegonhydroxylamin (Syst. No. 1938) (S., B. 37, 2287) oder Anhydro-pulegonhydroxylamin (Syst. No. 3180) mit Alkohol und Natrium (S., B. 37, 956; D. R. P. 173775; C. 1906 II, 1094). — Kp₁₀: $121-124^\circ$ (S., B. 37, 2287). D₂₀: 0,9634 (S., B. 37, 2287). n_D: 1,4815 (S., B. 37, 956), 1,4780 (S., B. 37, 2287).

8-[ω-Phenyl-thioureido]-p-menthanol-(3), 8-[ω-Phenyl-thioureido]-menthol $C_{17}H_{25}ON_2S = CH_3 \cdot C_6H_4(OH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen von 8-Amino-menthol und Phenylsenföhl in Benzol (SEMMLER, B. 37, 2286). — Krystalle (aus Benzol). F: 132° . Oberhalb 132° findet Gasentwicklung statt und Bildung eines Produkts vom Schmelzpunkt 170° .

2. *Aminoderivat des 1-Methyl-4-[methoxythylol-(4)]-cyclohexans (?)* $C_{10}H_{20}O = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH(?)$.

2-Amino-p-menthanol-(6) (?) $C_{10}H_{21}ON = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 & CH_2 \\ | & | \\ CH(NH_2) & CH_2 \end{smallmatrix} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH(?)$ (wahrscheinlich Gemisch von Stereoisomeren). *B.* Aus aktivem Dihydrocarvylamin (Bd. XII, S. 39) beim Eindampfen der salzsauren Lösung auf dem Wasserbad (WILLSTÄTTER, A. 226, 6 Anm.). — Dickes Öl, kristallisiert bei längerem Aufbewahren zum Teil in Tafeln. Kp: $254-255^\circ$. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Mischbar mit Wasser. Zieht CO_2 an. — Gegen Permanganat in schwefelsaurer Lösung beständig.

3. *Aminoderivat des 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclohexanols-(3)* $C_{10}H_{20}O = (CH_3)_4C_6H_7 \cdot OH$.

[6-Oxy-2.2.4-trimethyl-hexahydrobenzyl]-anilin $C_{16}H_{23}ON = H_2C < \begin{smallmatrix} CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ | \\ CH(CH_3)_2 \end{smallmatrix} > C(CH_3)_2$. *B.* Aus Anilinomethylen-dihydroisophoron (Bd. XII, S. 206) mit Natrium und Alkohol (Höchstes Farb., D. R. P. 119862; C. 1901 I, 1024). — Nadeln (aus Ligroin); F: $68-70^\circ$; Kp₁₄: 221° . — Hydrochlorid. Farbloses kristallinisches Pulver. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in ätherischer Salzsäure.

4. *Aminoderivat des 1-Methyl-3-dimethoxythyl-cyclopentanols-(1)* $C_{11}H_{22}O = (CH_3)[(CH_2)_2C]C_5H_9 \cdot OH$.

3-Amino-1-methyl-3-dimethoxythyl-cyclopentanol-(1), Oxydihydro-α-fencholenamin $C_{10}H_{21}ON = \begin{smallmatrix} H_2C \cdot CH_2 \\ | \\ (HO)(CH_3) \cdot C \cdot CH_2 \end{smallmatrix} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. WALLACH, A. 414 [1917], 227, 228. — *B.* Entsteht neben α-Fencholenamin (Bd. XII, S. 40) bei der Reduktion von α-Fencholensäurenitril (Bd. IX, S. 67) mit Natrium und Alkohol (WALLACH, JENCKEL, A. 269, 374; W., A. 300, 310), wenn der Alkohol wasserhaltig ist (W., Terpene und Campher, 2. Aufl. [Leipzig 1914], S. 551). — Dickes Öl. Kp₂₁: 148° .

6. *Aminoderivate des 1.2-Dimethyl-4-methoxythyl-cyclohexanols-(3)* $C_{11}H_{22}O = (CH_3)_2[(CH_2)_2CH]C_6H_9 \cdot OH$.

6-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-hexahydrobenzylamin $C_{11}H_{23}ON = CH_3 \cdot HC < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ | \\ CH(CH_3) \cdot NH_2 \end{smallmatrix} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Entsteht in zwei diastereoisomeren

Formen beim Behandeln von 2-Aminomethylen-menthon (Bd. VII, S. 569) mit Natrium und Alkohol; man sättigt die Lösung des erhaltenen Basengemisches in Benzol mit Chlorwasserstoff, wobei das salzsaure Salz der „trans“-Form ausfällt, während das Salz der „cis“-Form in Lösung bleibt (Höchstes Farb., D. R. P. 119862; C. 1901 I, 1024).

„cis“-Form. Weiße Krystallmasse. Kp_{20} : 165—170°.

„trans“-Form. Weiße Krystallmasse. Kp_{20} : 163°.

[6-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-hexahydrobenzyl]-dimethylamin $C_{13}H_{27}ON = (CH_3)_2[(CH_2)_2CH]C_6H_4(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 2-[Dimethylaminomethylen]-menthon (H. F., D. R. P. 119862; C. 1901 I, 1024). — Kp_{14} : 140°.

[6-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-hexahydrobenzyl]-äthylamin $C_{13}H_{27}ON = (CH_3)_2[(CH_2)_2CH]C_6H_4(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 2-Äthylaminomethylen-menthon (H. F., D. R. P. 119862; C. 1901 I, 1024). — Kp_{19} : 165—166°.

[6-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-hexahydrobenzyl]-anilin $C_{17}H_{27}ON = (CH_3)_2[(CH_2)_2CH]C_6H_4(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Anilinomethylen-menthon, welches aus 2-Oxymethylen-menthon (Bd. VII, S. 568) und Anilin erhalten wird, durch Reduktion mit Natrium + Alkohol (H. F., D. R. P. 119862; C. 1901 I, 1024). — Dickes Öl. Kp_{20} : 247—248°.

b) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O$.

1. Aminoderivate des Cyclohepten-(1)-ols-(3) $C_7H_{12}O = C_7H_{11} \cdot OH$ (Bd. VI, S. 49).

Festes 5-Methylamino-cyclohepten-(1)-ol-(3) $C_8H_{15}ON =$

$H_2C \cdot CH(OH) \cdot CH = CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot HC - CH_2 - CH_3$. B. Neben einem öligen Stereoisomeren (?) aus dem Chlorwasserstoffadditionsprodukt des 5-Methylamino-cycloheptadiens-(1,3) (?) (Bd. XII, S. 52) durch Einw. von Natriumdicarbonat (WILLSTÄTTER, A. 326, 21). Aus dem öligen, unter 12 mm Druck bei 133° siedenden Reaktionsprodukt scheidet sich beim Stehen das feste Isomere aus (WILLSTÄTTER, A. 326, 21). — Prismen (aus Benzol oder wasserfreiem Äther). F: 103—104°. Schwer löslich in Äther, leicht in heißem hochsiedendem Ligroin, sehr wenig in kaltem Ligroin. Zieht an der Luft Feuchtigkeit und Kohlensäure an. Ist in schwefelsaurer Lösung gegen Kaliumpermanganat völlig unbeständig.

Öliges 5-Methylamino-cyclohepten-(1)-ol-(3) $C_8H_{15}ON =$

$H_2C \cdot CH(OH) \cdot CH = CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot HC - CH_2 - CH_3$. Wahrscheinlich stereoisomer mit dem festen 5-Methylamino-cyclohepten-(1)-ol-(3). Einheitlichkeit fraglich. Bildung s. im vorhergehenden Artikel. — Dickes Öl. Ist in Benzol leichter löslich als das feste Isomere (WILLSTÄTTER, A. 326, 21).

Sterisch dem Tropin entsprechendes 5-Dimethylamino-cyclohepten-(1)-ol-(3), des-Methyltropin, „ α -Methyltropin“ $C_9H_{17}ON = HO \cdot C_7H_{10} \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Destillation von Tropinhydroxymethylat (Syst. No. 3108) (s. nebenstehende Formel) (MERLING, A. 216, 332; LADENBURG, A. 217, 130; WILLSTÄTTER, A. 326, 9). — Farbloses, schwerflüssiges Öl. Kp : 243° (L.), 247—248° (korr.) (geringe Zersetzung); $Kp_{12-12.5}$: 130—131° (W.). Ziemlich leicht löslich in Äther (W.), leicht löslich in Wasser und Alkohol (L.). — Liefert in Bromwasserstoffsäure mit Brom in Chloroform das bromwasserstoffsäure Salz des des-Methyltropindibromids (S. 349) (W.). Gibt mit der berechneten Menge Salzsäure das salzsaure Salz des des-Methyltropins, mit überschüssiger Salzsäure dasjenige des 3-Chlor-5-dimethylamino-cycloheptens-(1) (Bd. XII, S. 35) (W.). — Hydrochlorid. Allmählich krystallinisch erstarrender Sirup. Sehr leicht löslich in Wasser (W.). — $C_9H_{17}ON + HCl + AuCl_3$ (L.). Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 96° (W.).

Sterisch dem Pseudotropin entsprechendes 5-Dimethylamino-cyclohepten-(1)-ol-(3), des-Methylpseudotropin $C_9H_{17}ON = HO \cdot C_7H_{10} \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von Pseudotropinhydroxymethylat (Syst. No. 3108) (WILLSTÄTTER, A. 326, 15). Aus dem Chlorwasserstoffadditionsprodukt des $\Delta^{(2,4)}$ -des-Methyltropidins (Bd. XII, S. 52) durch Einw. von Natriumdicarbonat bei gewöhnlicher Temperatur (W.). — Farblos, auch bei starkem Abkühlen nicht krystallisierender Sirup. Kp : 242—244° (fast ohne Zersetzung), Kp_{11} : 128—129°. — Gibt mit Goldchlorid einen öligen, mitunter krystallisierenden Niederschlag, der sich bald unter Abscheidung von Gold zersetzt.

Benzoessäureester des sterisch dem Tropin entsprechenden 5-Dimethylamino-cyclohepten-(1)-ols-(3), Benzoyl-des-methyltropin $C_{16}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_7H_{10} \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von des-Methyltropin mit Benzoessäureanhydrid in benzolischer Lösung auf dem Wasserbad (W., A. 326, 10). — Öl. — $C_{16}H_{21}O_2N + HCl$. Prismen oder Nadeln (aus Alkohol + wasserfreiem Äther). F: 171—172°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Benzoessäureester des sterisch dem Pseudotropin entsprechenden 5-Dimethylamino-cyclohepten-(1)-ols-(3), Benzoyl-des-methylpseudotropin $C_{16}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_7H_{10} \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von des-Methylpseudotropin mit Benzoessäureanhydrid in benzolischer Lösung (W., A. 326, 18). — Öl. — $C_{16}H_{21}O_2N + HCl$. Vierseitige Tafelchen und Prismen (aus Alkohol). F: 166—167°. Sehr leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol, ziemlich in kaltem Alkohol.

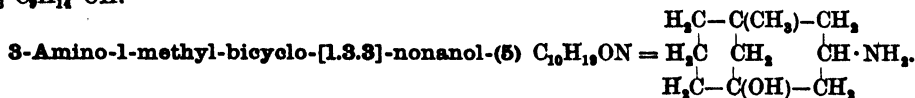
Sterisch dem Tropin entsprechendes Trimethyl-[3-oxy-cyclohepten-(4)-yl]-ammoniumhydroxyd, des-Methyltropin-hydroxymethylat $C_{10}H_{19}O_2N = HO \cdot C_7H_{10} \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus des-Methyltropin (S. 351) und Methyljodid in alkoholischer (MERLING, A. 216, 334) oder wässriger (LADENBURG, A. 217, 131) Lösung. Man erhält die freie Base aus dem Jodid in Wasser durch Silberoxyd (M.; L.). — Liefert bei der Destillation Trimethylamin, Tropiliden (Bd. V, S. 280), wenig Tropilen (Bd. VII, S. 54) (M.; L.) und ein öliges basisches Produkt (M., A. 216, 336). — Jodid. Zerfließliche Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem absolutem Alkohol; unlöslich in Äther (M.). Liefert bei der Destillation mit Kali Trimethylamin und Tropiliden (L.). — $2C_{10}H_{19}ONCl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Bräunt sich unter Zersetzung bei 100—110° (M., A. 216, 335).

2. Aminoderivate des Cycloocten-(1)-ols-(3) $C_8H_{14}O = C_8H_{13} \cdot OH$.

5-Dimethylamino-cycloocten-(1)-ol-(3), des-Dimethylpseudogranatolin $C_{10}H_{19}ON = CH_3)_2N \cdot HC < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH \\ CH_2 \cdot CH \cdot CH \end{matrix} > CH$. B. Durch erschöpfende Methylierung des Methylpseudogranatolins nebenstehender Formel $\begin{matrix} H_2C & N(CH_3) & CH \cdot OH \\ | & | & | \\ H_2C & -CH- & CH_2 \end{matrix}$ (Syst. No. 3109) neben einer isomeren Verbindung $C_{10}H_{19}ON$ (s. bei Methylpseudogranatolin, Syst. No. 3109) (WILLSTÄTTER, VERAGUTH, B. 38, 1990). — Sirup. Kp_{13} : 141—142° (unkorr.). In warmem Wasser ziemlich schwer löslich, sonst leicht löslich. Schwer flüchtig mit Wasserdampf.

3. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{18}O$.

1. **Aminoderivate des 1-Methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanols-(5)** $C_{10}H_{18}O = CH_2 \cdot C_8H_{14} \cdot OH$.



Ist in zwei optisch inaktiven, diastereoisomeren Formen bekannt.

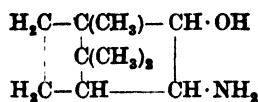
a) **Hochschmelzende Form** $C_{10}H_{19}ON = CH_2 \cdot C_8H_{14}(OH) \cdot NH_2$. B. Aus dem hochschmelzenden Oxim des 1-Methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5)-ons-(3) (Bd. VIII, S. 14) mit Natrium und Alkohol (RABE, A. 360, 279). — Farblose, prismatische Nadelchen (aus Benzol). F: 202—204°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in Benzol und Äther, sehr wenig in Ligroin.

b) **Niedrigschmelzende Form** $C_{10}H_{19}ON = CH_2 \cdot C_8H_{14}(OH) \cdot NH_2$. B. Aus dem niedrigschmelzenden Oxim des 1-Methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5)-ons-(3) (Bd. VIII, S. 14) mit Natrium und Alkohol (RABE, A. 360, 280). — Oktaedrische Krystalle (aus Benzol). F: 86—87°. In Wasser leichter löslich als die hochschmelzende Form. — $C_{10}H_{19}ON + HCl$. Nadelchen (aus Alkohol + wenig Aceton). F: 272—275° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_{10}H_{19}ON + C_6H_5O_2N_3$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 238°. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. — Pikrolonat s. bei Pikrolonsäure, Syst. No. 3561.

3-Dimethylamino-1-methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5)-jodmethylat $C_{12}H_{23}ONI = CH_2 \cdot C_8H_{14}(OH) \cdot N(CH_3)_3I$. B. Aus dem niedrigschmelzenden 3-Amino-1-methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5) in Methylalkohol mit überschüssigem Methyljodid und Natriummethylat (RABE, A. 360, 281). — Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 278°.

2. *Aminoderivate des 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanols-(2)* $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_3C_7H_8 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 72).

3-Amino-camphanol-(2), 3-Amino-borneol $C_{10}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. Ist in 2 genetisch mit d-Campher verknüpften, diastereoisomeren Formen bekannt. Die sterische Anordnung (vgl. Bd. VI, S. 72; Bd. VII, S. 117) sowohl der Hydroxyl- wie der Aminogruppe ist bei beiden Formen ungewiß.



a) *Hochschmelzendes 3-Amino-borneol*, „α“-Aminoborneol $C_{10}H_{15}ON = (CH_3)_3C_7H_8(OH) \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 3-Amino-campher (Syst. No. 1873) mit Natrium + siedendem Alkohol (DUDEN, MACINTYRE, B. 31, 1902). — Blättchen (aus Ligroin), dicke wasserhaltige Platten (aus feuchtem Äther), die bei ca. 90° wasserfrei werden. F: 187°; Kp_{761} : 264°; leicht sublimierbar; riecht eigentümlich durchdringend; löslich in ca. 100 Tln. Wasser von Zimmertemperatur, sonst leicht löslich (D., M., B. 31, 1903). $[\alpha]_D^{20}$: —8° 44' (in Methylalkohol, p = 16,3) (D., M., A. 313, 66). — PCl_5 bildet 2-Chlor-3-amino-camphan (Bd. XII, S. 50) (D., M., A. 313, 68). Das Monoacetylderivat schmilzt bei 128° (D., M., A. 313, 67). — Hydrochlorid. Leicht lösliche Krystallmasse. Zersetzt sich bei 285° (D., M., B. 31, 1903). — Chloraurat. Nadeln (aus Chloroform). F: 197° (D., M., A. 313, 67). — Chloroplatinat $2C_{10}H_{15}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Blättchen. Zersetzt sich bei 272° (D., M., B. 31, 1903).

3-Methylamino-borneol $C_{11}H_{21}ON = (CH_3)_3C_7H_8(OH) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 3-Methylamino-campher (Syst. No. 1873) mit Natrium und absol. Alkohol (DUDEN, PRITZKOW, B. 32, 1542). Aus „α“-Aminoborneol durch Methylierung (D., P.). — Dickes, bei längerem Stehen krystallinisch erstarrendes Öl. Kp_{744} : 257—258°.

3-Dimethylamino-borneol $C_{12}H_{23}ON = (CH_3)_3C_7H_8(OH) \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 3-Dimethylamino-campher (Syst. No. 1873) mit Natrium und Alkohol (D., P., B. 32, 1543). — Prismen (aus Petroläther). F: ca. 80°. Kp_{755} : 259—261°. Leicht löslich in organischen Mitteln.

3,3'-Imino-di-borneol $C_{20}H_{35}O_2N = [(CH_3)_3C_7H_8(OH)]_2NH$. B. Durch Reduktion von Di-[campheryl-(3)]-amin (Syst. No. 1873) mit Natrium + Alkohol (EINHORN, JAHN, B. 35, 3665). — Nadelchen (aus Ligroin). F: 197°; unzersetzt flüchtig; unlöslich in Wasser. — Sulfat. Nadeln (aus Alkohol).

3-Ureido-borneol vom Schmelzpunkt 177° $C_{11}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_3C_7H_8(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Hydrochlorid des hochschmelzenden 3-Amino-borneols mit Kaliumcyanat in Wasser (D., M., B. 31, 1904). — Nadeln (aus Alkohol). F: 177°.

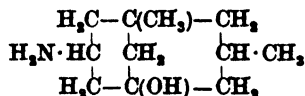
b) *Niedrigschmelzendes 3-Amino-borneol*, „β“-Aminoborneol $C_{10}H_{15}ON = (CH_3)_3C_7H_8(OH) \cdot NH_2$. B. Aus 3-Amino-campher durch Natrium in feuchtem Äther (DUDEN, MACINTYRE, A. 313, 66). — Krystalle (aus Äther-Ligroin). F: 166°. Kp_{751} : 262—263°. $[\alpha]_D^{20}$: —62° 28' (in Methylalkohol, p = 26,1). — Verhält sich chemisch wie die „α“-Verbindung (s. o.). — Die Monoacetylverbindung schmilzt bei 130°. — Chloraurat. Nadeln (aus Chloroform). F: 227°. — Chloroplatinat. Blättchen. Zersetzt sich bei 293°.

3-Ureido-borneol vom Schmelzpunkt 211° $C_{11}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_3C_7H_8(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Hydrochlorid des niedrigschmelzenden 3-Amino-borneols (s. o.) und Kaliumcyanat in Wasser (D., M., A. 313, 67). — Blättchen (aus Wasser). F: 211°.

4. *Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen* $C_{11}H_{20}O$.

1. *Aminoderivate des 1.3-Dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanols-(5)* $C_{11}H_{20}O = (CH_3)_2C_9H_{12} \cdot OH$.

7-Amino-1.3-dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5) $C_{11}H_{21}ON$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bd. VIII, S. 14 Anm. 2. Ist in zwei optisch inaktiven, diastereoisomeren Formen bekannt.



a) *Hochschmelzende Form* $C_{11}H_{21}ON = (CH_3)_2C_9H_{12}(OH) \cdot NH_2$. B. Aus dem hochschmelzenden Oxim des 1.3-Dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5)-ons-(7) (Bd. VIII, S. 14) mit Natrium und Alkohol (RABE, A. 360, 286). — Krystallisiert aus Benzol in weißen, Krystallbenzol enthaltenden, an der Luft rasch verwitternden Blättchen. F: 203—204°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol, sehr wenig in Wasser.

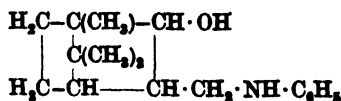
b) *Niedrigschmelzende Form* $C_{11}H_{21}ON = (CH_3)_2C_9H_{12}(OH) \cdot NH_2$. B. Aus dem niedrigschmelzenden Oxim des 1.3-Dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5)-ons-(7) mit Natrium und Alkohol (RABE, A. 360, 286, 287). — Weiße Nadelchen (aus Benzol). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol, sehr wenig in Ligroin; löslich in heißem Wasser.

— $C_{11}H_{21}ON + HCl$. Hygroscopische Krystalle (aus Alkohol mit Äther). Zersetzt sich bei $265-268^\circ$, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Pikrat $C_{11}H_{21}ON + C_6H_5O_3N_3$. Gelbrote Krystalle (aus Alkohol). F: $225-227^\circ$ (Zers.). — Pikrolonat s. bei Pikrolonsäure, Syst. No. 3561.

7 - Dimethylamino - 1.3 - dimethyl - bicyclo - [1.3.3] - nonanol - (5) - jodmethylat $C_{16}H_{29}ONI = (CH_3)_2C_6H_8(OH) \cdot N(CH_3)_2I$. B. Aus dem niedrigschmelzenden 7-Amino-1.3-dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5) in Methylalkohol mit überschüssigem Methyljodid und Natriummethylat (RABE, A. 360, 288). — Niederschlag (aus Alkohol mit Äther). Zersetzt sich bei $220-223^\circ$; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

2. Aminoderivat des 1.3.7.7-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanols-(2) $C_{11}H_{20}O = (CH_3)_4C_7H_6 \cdot OH$.

3 - [Anilino-methyl] - borneol $C_{17}H_{21}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Anilinomethylen-campher (Bd. XII, S. 206) mit Natrium und Alkohol (Höchstes Farbw., D. R. P. 119862; C. 1901 I, 1024). — Nahezu farbloser, zähflüssiger Sirup. Kp_{760} : 231° .



c) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$.

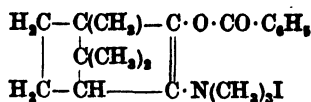
1. Aminoderivat des Cyclopentadien-(1.3)-ols-(5) $C_5H_6O = C_5H_5 \cdot OH$.

1.2.3.4-Tetraamino-cyclopentadien-(1.3)-ol-(5) $C_5H_{10}ON_4 = \begin{array}{c} H_2N-C-C(NH_2) \\ | \quad | \\ H_2N-C-CH(OH) \end{array} \cdot C \cdot NH_2$

bezw. desmotrope Formen. B. Aus dem Tetraoxim der Leukonsäure (Bd. VII, S. 906) mit $SnCl_4$ und konz. Salzsäure (NIETZKI, ROSEMAN, B. 22, 923). — $C_5H_{10}ON_4 + 3HCl$. Kleine oktaederförmige Kryställchen. — $C_5H_{10}ON_4 + 2H_2SO_4 + H_2O$. Schwer lösliche Nadeln.

2. Aminoderivat des 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2)-ols-(2) $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_3C_7H_6(OH)$.

Benzoesäureester der Enolform des 3-[Dimethyl-amino]-campher-jodmethylats $C_{20}H_{28}O_2NI$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Trimethylcampheryl-(3)-ammoniumjodid (Syst. No. 1873) durch Benzoylierung nach SCHOTTENBAUMANN (RABE, SCHNEIDER, B. 41, 876). — Öl, das beim Reiben mit Äther erstarrt.



d) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$.

1. Aminoderivate des Oxybenzols $C_6H_6O = C_6H_5 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 110).

Monoaminoderivate des Oxybenzols.

2-Amino-phenol und seine Derivate.

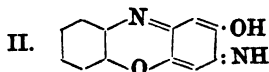
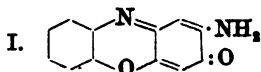
2-Amino-1-oxy-benzol, 2-Amino-phenol, o-Amino-phenol $C_6H_7ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

Bildung. Aus 2-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 213) durch Reduktion mit Schwefelnatrium (A. W. HOFMANN, A. 103, 351; Soc. 10, 207), mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ in siedender alkalischer Lösung (GRANDMOUGIN, B. 39, 3562), mit Schwefelammonium (FRITZSCHE, J. pr. [1] 75, 281; PAUL, Z. Ang. 9, 593), mit Aluminiumamalgam in verd. Alkohol (H. WISLIÖENUS, KAUFMANN, B. 28, 1326), mit Natriumamalgam in alkal. Lösung (BRUNCK in KKKULÉS Lehrbuch der organischen Chemie, III. Bd. [Erlangen 1867], S. 41), mit Zinkstaub und siedendem Wasser (BAMBERGER, B. 28, 251) in Gegenwart von Chlorcalcium (LUMIÈRE, SEYEWETZ, Bl. [3] 11, 1044), mit Zinkstaub und Salzsäure (KOCK, B. 20, 1568), mit alkalischer Zinnoxidullösung (GOLDSCHMIDT, ECKART, Ph. Ch. 58, 400), mit Zinn und Salzsäure (SCHMITT, COOK in KKKULÉS Lehrbuch der organischen Chemie, III. Band [Erlangen 1867], S. 62), mit Zinnchlorür in Salzsäure (PAUL; KOCK), mit Phenylhydrazin in heißem Xylol (BARR, B. 20, 1497). 2-Amino-phenol entsteht ferner neben braunen und roten Produkten bei der elektrolytischen Reduktion von 2-Nitro-phenol an Platin-kathoden unter verschiedenen

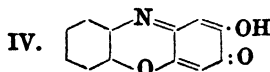
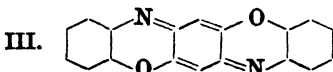
Bedingungen (ELBS, *J. pr.* [2] 43, 40), besonders leicht in Gegenwart überschüssiger Natronlauge (ELBS, *J. pr.* [2] 43, 45; LÖB, *Z. El. Ch.* 2, 533; *C.* 1896 I, 902). Bei der Einw. von alkoh. Schwefelsäure auf N-Phenyl-hydroxylamin (Syst. No. 1932), neben anderen Produkten (BAMBERGER, LAGUTT, *B.* 31, 1501). Sehr geringe Mengen von 2-Amino-phenol entstehen neben viel Azoxybenzol und zahlreichen anderen Verbindungen bei der Einw. wäbr. Natronlauge auf Nitrosobenzol (Bd. V, S. 230) (BAMBERGER, *B.* 33, 1939).

Physikalische Eigenschaften. Weiße Nadeln (A. W. HOF.). Zersetzlich; schwärzt sich an der Luft rasch, besonders in Lösung (A. W. HOF.). F: 170° (BAMB., *B.* 28, 251), 172° bis 173° (BARR; LÖB), 174° (GR.). Sublimierbar; löslich in 59 Tln. Wasser von 0°, in 23 Tln. Alkohol, viel leichter in Äther (vgl. A. KEKULÉ, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. III [Erlangen 1867], S. 62); schwer löslich in warmem Benzol (BARR). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 15°: $2,18 \times 10^{-10}$ (gemessen durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids) (VELEY, *Soc.* 93, 2131). Verlauf der Leitfähigkeit während des Neutralisierens („Leitfähigkeitstiteration“) als Maß der Acidität: THIEL, ROEMER, *Ph. Ch.* 63, 738).

Chemisches Verhalten. Bei der Oxydation von 2-Amino-phenol in heißer wäbriger Lösung mit Luftsauerstoff entstehen Aminophenoxazon (Formel I) (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, Syst. No. 4382) und Oxyphenoxazim (Formel II) (KEHRMANN, MATTISSON, *B.* 39, 135). Aminophenoxazon entsteht auch, wenn man 2-Amino-phenol in siedender benzolischer Lösung mit gelbem Quecksilberoxyd behandelt (O. FISCHER, JONAS, *B.* 27, 2784). Bei der Oxydation von salzsaurem 2-Amino-phenol in heißer wäbriger Lösung mit Luft-



sauerstoff entsteht Triphendioxazin (Formel III) (Syst. No. 4633) neben braunen amorphen Farbstoffen (SEIDEL, *B.* 23, 182; vgl. O. FISCHER, HEPP, *B.* 23, 2792; O. FISCH., JONAS, *B.* 27, 2784). Ähnlich verläuft die Oxydation von salzsaurem 2-Amino-phenol in heißer wäbriger Lösung mit Kaliumferriocyanid (G. FISCHER, *J. pr.* [2] 19, 319; SEIDEL, *B.* 23, 182). Wird salzsaures 2-Amino-phenol in wäbr. Lösung mit Kaliumferriocyanid in Gegenwart von überschüssiger Salzsäure bei Zimmertemperatur stehen gelassen, so bildet sich neben Triphendioxazin und anderen Produkten Oxyphenoxazon (Formel IV) (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, Syst. No. 4251) und eine Doppelverbindung dieses Oxyphenoxazons mit Aminophenoxazon $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup N \\ \diagdown O \end{smallmatrix} C_6H_4 (:O) \cdot OH + C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup N \\ \diagdown O \end{smallmatrix} C_6H_4 (:O) \cdot NH_2$ (Syst. No. 4382) (DIEPOLDER, *B.* 35, 2817). Reichlicher entsteht das Oxyphenoxazon, wenn man salzsaures 2-Amino-phenol mit Eisenchlorid in wäbr. Lösung auf dem Wasserbade unter Ausschluß der

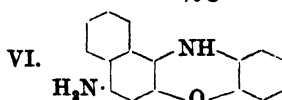
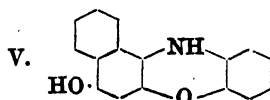


Luft oxydiert (DIEP.). Bei der Oxydation von 2-Amino-phenol in äther. Lösung mit neutraler Sulfomonopersäurelösung entsteht 2-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 213) neben anderen Produkten (BAMBERGER, CZERKIS, *J. pr.* [2] 68, 473). Erwärmt man eine wäbr. Lösung von salzsaurem 2-Amino-phenol mit einer 10%igen Natriumsuperoxydlösung allmählich auf 80°, so erhält man 2-Nitro-phenol; arbeitet man aber in saurer Lösung, so wird neben einem schwarzbraunen Farbstoff Triphendioxazin gebildet (O. FISCH., TROST, *B.* 26, 3084). Oxydation von 2-Amino-phenol durch Nitrosobenzol s. S. 356, durch Chinon s. S. 356, durch salzsaures 4-Amino-azobenzol s. S. 358. Erzeugung brauner Farbstoffe bezw. Färbungen durch Oxydation von 2-Amino-phenol: Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 59964; *Frdd.* 3, 998; D. R. P. 103506; *C.* 1899 II, 895. Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von salzsaurem 2-Amino-phenol in Eisessig entsteht zunächst 3,4,5,6-Tetrachlor-2-amino-phenol (S. 386), dann Hexachlor-cyclohexen-(1)-dion-(3,4 oder 4,5) (Bd. VII, S. 575) (ZINCKE, KÜSTER, *B.* 21, 2723). 2-Amino-phenol läßt sich durch Erhitzen mit Schwefel bezw. mit Schwefel und Ätzalkali in alkalilösliche Schwefelfarbstoffe überführen (Soc. St. Denis, VIDAL, D. R. P. 85330; *Frdd.* 4, 1049). Durch Erhitzen von 2-Amino-phenol mit Schwefelchlorür entsteht ein braunschwarzer basischer Farbstoff (CASSELLA & Co., D. R. P. 103646; *Frdd.* 5, 468; *C.* 1899 II, 639). Beim Lösen von 2-Amino-phenol in rauchender Schwefelsäure entsteht 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1926) (POST, *A.* 205, 51). Beim Übergießen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit absol. Alkohol, der mit salpetriger Säure gesättigt ist, entsteht o-Oxy-benzoldiazoniumchlorid (Syst. No. 2199) (SCHMITT, *B.* 1, 67; vgl. HANTZSCH, DAVIDSON, *B.* 29, 1528). Läßt man zu einer siedend-heißen Lösung von salzsaurem 2-Amino-phenol in salzsaurer Cuprochloridlösung Natriumnitritlösung tropfen, so bildet sich 2-Chlor-phenol (SANDMEYER, *B.* 17, 2651). Gießt man eine aus 2-Amino-phenol bereitete Diazoniumsalzlösung in eine siedende Cuprisulfat-Lösung, so entsteht Brenzcatechin (Soc. Chim. des Usines du Rhône,

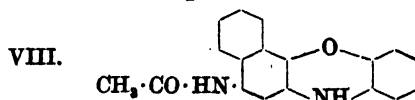
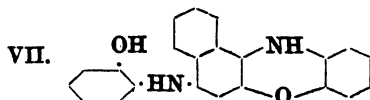
D. R. P. 167211; C. 1906 I, 721). 2-Amino-phenol wird auch bei längerem Erhitzen mit ca. 10%iger Salzsäure auf 180° teilweise in Brenzcatechin übergeführt (J. MEYER, B. 30, 2569).

Beim Vermischen von 1 Tl. salzsaurem 2-Amino-phenol in Methylalkohol mit 3 Tln. Methyljodid unter Zusatz von konz. Kalilauge bis zur stark alkalischen Reaktion entsteht Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumjodid (S. 363) (GREGG, B. 13, 246). Erhitzt man 2-Amino-phenol mit Brombenzol in Gegenwart geringer Mengen Cuprojodid, so entsteht 2-Oxy-diphenylamin (S. 365) (GOLDBERG, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). Mit Benzylchlorid reagiert 2-Amino-phenol lebhaft unter Bildung von 2-Dibenzylamino-phenol (S. 367) (BAKUNIN, G. 36 II, 223). 2-Amino-phenol liefert mit Nitrosobenzol (Bd. V, S. 230) in Eisessig reichlich Triphendioxazin (Formel III auf S. 355) (KRAUSE, B. 32, 126). Kocht man 2-Amino-phenol in Alkohol mit 2-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) unter Zusatz von Natriumacetat, so entsteht 2',6'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin (S. 365) (ULLMANN, A. 366, 110; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). Beim 5-stdg. Erhitzen von 2-Amino-phenol mit 4-Brom-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) im Druckrohr auf 130–140° entsteht 2',4'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin (S. 365) (SCHÖPFF, B. 22, 900). Beim Kochen von 2-Amino-phenol mit Pikrylchlorid und Benzol entsteht 2',4',6'-Trinitro-2-oxy-diphenylamin (TURPIN, Soc. 59, 720). Salzsäures 2-Amino-phenol gibt beim Erhitzen mit Methylalkohol im Druckrohr auf 180–186° 2-Dimethylamino-phenol; nach Abscheidung desselben mit Ammoniak kann durch Erhitzen der wäßr. Lösung mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 170–177° eine weitere Menge dieser Base erhalten werden (PINNOW, B. 32, 1405). 2-Amino-phenol verbindet sich mit Brenzcatechin bei 270° zu Phenoxazin $C_8H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \diagdown \\ \text{O} \end{smallmatrix} C_6H_4$ (Syst. No. 4198)

(BERNTSEN, B. 20, 942; KEHRMANN, A. 322, 9). Salzsäures 2-Amino-phenol gibt beim Erhitzen mit 2-Nitro-phenol, Glycerin und konz. Schwefelsäure zum mäßigen Sieden 8-Oxy-chinolin (Syst. No. 3114) (SKRAUP, B. 15, 893; M. 3, 536). Beim Erwärmen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade entsteht 8-Oxy-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3114) (DOEBNER, v. MILLER, B. 17, 1705). Äquimolekulare Mengen 2-Amino-phenol und Benzaldehyd kondensieren sich beim Erwärmen auf dem Wasserbade zu 2-Benzalmino-phenol (PICTET, ANKERSMIT, A. 266, 140). Beim Kochen von 2-Amino-phenol mit Benzaldehyd entsteht 2-Phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) (WHEELER, Am. 17, 400). Beim Erhitzen von 2-Amino-phenol mit Diacetyl in Wasser entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{18}O_2N_2$ (S. 358) (KEHRMANN, B. 28, 343). 2-Amino-phenol wird durch Chinon in heißer alkoholischer Lösung zu Aminophenoxazon (Formel I auf S. 355) oxydiert (ZINCKE, HERBRAND, A. 226, 61; O. FISCHER, HEPP, B. 28, 297). 2-Amino-phenol kondensiert sich in Benzol oder Alkohol mit Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796) zu einer farblosen Pseudobase $C_{30}H_{18}O_2N$ (Syst. No. 4204), die mit starken Säuren in violette Phenanthrophenazoniumsalze $C_6H_4 \cdot C \equiv N \begin{smallmatrix} \diagup \diagdown \\ \text{O} \end{smallmatrix} C_6H_4$ übergeht (KEHRM., B. 38, 2953; KEHRM., WINKELMANN, B. 40, 613; vgl. HANTZSCH, B. 39, 158). Bei der Kondensation von 2-Amino-phenol mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) durch Erwärmen mit 80%iger Essigsäure bildet



sich die Verbindung $C_{18}H_{16}O_2N$, der als Leukoprodukt das Oxy-ang- β - α -naphthophenoxazin der Formel V (Syst. No. 4228) entspricht (KEHRM., B. 28, 354). Nimmt man diese Kondensation in alkoh. Lösung vor, so bildet sich daneben 2-[2-Oxy-anilino]-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) (KEHRM., B. 28, 354). Bei der Kondensation von salzsaurem 2-Amino-phenol mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) bzw. 4-Amino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 302) in Alkohol entsteht das Farbsalz $C_{18}H_{11}ON_2Cl$, dem als Leukoverbindung das Amino-ang- β - α -naphthophenoxazin der Formel VI (Syst. No. 4347) entspricht (KEHRM., B. 40,



2080); bei der Kondensation von 2-Amino-phenol mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) in essigsaurer Lösung entsteht dagegen die Verbindung $C_{22}H_{14}O_2N_2$, der als Leukoverbindung das [Oxy-anilino]-ang- β - α -naphthophenoxazin der Formel VII (Syst. No. 4347) entspricht (KEHRM., B. 28, 355; 40, 2078). Bei der Kondensation von salzsaurem 2-Amino-phenol mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) bzw. 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 303) entsteht das Farbsalz $C_{18}H_{13}O_2N_2Cl$, dem als Leukoverbindung das Acetamino-ang- β - α -naphthophenoxazin der Formel VIII (Syst. No. 4347) entspricht; bei der Kondensation

von 2-Amino-phenol mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) in Abwesenheit von Säure wird die diesem Farbsalz entsprechende Pseudobase erhalten (KEHRM., B. 40, 2084). 2-Amino-phenol verbindet sich mit 2.5-Dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 377) zu Oxyphenoxazon (Formel IV auf S. 355) (DIEPOLDER, B. 35, 2818), mit 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 378) zu Chloroxyphenoxazon $C_{12}H_6O_3NCl$ (s. bei 1 oder 4-Chlor-2.3-dioxy-phenoxazin $C_{12}H_6O_3NCl$, Syst. No. 4251) (KEHRM., MESSINGER, B. 26, 2376), mit 3.6-Dioxy-2-methyl-chinon (Bd. VIII, S. 392) zu Oxymethylphenoxazon $C_{13}H_8O_3N$ (s. bei 2.3-Dioxy-1 oder 4-methyl-phenoxazin $C_{13}H_{11}O_3N$, Syst. No. 4251) (KEHRM., BÜRGIN, B. 29, 2076). 2-Amino-phenol gibt beim Kochen mit Ameisensäure 2-Formamino-phenol (S. 370), das beim Erhitzen in Wasser und Benzoxazol $C_6H_4\begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \\ O \end{smallmatrix}CH$ (Syst. No. 4195) zerfällt (BAMBERGER, B. 36, 2052; vgl. LADENBURG, B. 10, 1124). 2-Formamino-phenol entsteht auch beim Eintragen von 2-Amino-phenol in Ameisensäureanhydrid (Bd. II, S. 165) unter Kühlung (BÉHAL, A. ch. [7] 20, 428; D. R. P. 115334; C. 1900 II, 1141). Kocht man 2-Amino-phenol mit Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler und destilliert dann, so erhält man 2-Methyl-benzoxazol (LADENBURG, B. 9, 1525). Schüttelt man eine Lösung von 2-Amino-phenol in Natronlauge mit Essigsäureanhydrid, so wird 2-Acetamino-phenol gebildet (S. 370) (LUMIÈRE, BARBIER, Bl. [3] 33, 785). Beim 2-stdg. Erhitzen von 0,7 g 2-Amino-phenol mit 0,65 g Essigsäureanhydrid in 14 ccm Essigsäureäthylester entsteht O.N-Diacetyl-[2-amino-phenol] (S. 371) (BAMBERGER, B. 36, 2050). Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure in der 20-fachen Menge Wasser entsteht 2-Oxy-anilinoessigsäure (S. 379) (VATER, J. pr. [2] 29, 289). 2-Amino-phenol gibt mit α -Brom-propionsäure-äthylester in Gegenwart von Natriumsulfit bei 115–120° 2-Oxo-3-methyl-phenmorpholin $C_6H_4\begin{smallmatrix} NH-CH\cdot CH_3 \\ \diagup \diagdown \\ O-CO \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4278), mit α -Brom-buttersäure-äthylester und Natriumsulfit bei 140° α -[2-Oxy-anilino]-buttersäure-äthylester (S. 380), mit α -Brom-isobuttersäureäthylester und Natriumsulfit bei 125° [2-Amino-phenyl]-isobutyrat (S. 360) (BISCHOFF, B. 30, 2927). Wird 2-Amino-phenol mit Benzoylchlorid schwach erwärmt und das Reaktionsprodukt destilliert, so wird 2-Phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) erhalten (LADENBURG, B. 9, 1526). Bei 24–36-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem 2-Amino-phenol mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid unter Zusatz von Benzol entsteht neben 2-Phenyl-benzoxazol O.N-Dibenzoyl-[2-amino-phenol] (S. 373) (HÜBNER, A. 210, 387); letzteres entsteht leicht beim Benzoylieren von 2-Amino-phenol mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (HINSBERG, v. UDRÁNSZKY, A. 254, 256). Beim Vermischen von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol, in absol. Äther suspendiert, mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid entsteht 2-Benzamino-phenol (S. 372) (RANSOM, Am. 23, 17). Bei der Destillation von 2-Amino-phenol mit Benzamid (Bd. IX, S. 195) erhält man 2-Phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) (WHEELER, Am. 17, 400). Dieses entsteht auch, wenn man 2-Amino-phenol mit Benzimino-methyläther (Bd. IX, S. 270) auf dem Wasserbade erhitzt oder wenn man ein Gemisch von 2-Amino-phenol und Benzonitril destilliert (Wh.). Bei 1–2-stdg. Kochen von 1 Tl. 2-Amino-phenol mit 10 Tln. Oxalsäurediäthylester entsteht N.N'-Bis-[2-oxy-phenyl]-oxamid (S. 374) (R. MEYER, SEELIGER, B. 29, 2643). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 2-Amino-phenol und Phthalsäureanhydrid auf ca. 220° erhält man N-[2-Oxy-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3210); destilliert man ein Gemisch von 2-Amino-phenol und Phthalsäureanhydrid nach einigem Erhitzen, so erfolgt größtenteils Verkohlung, und in geringer Menge bildet sich 2-Phenyl-benzoxazol (LADENBURG, B. 9, 1527, 1528). Mit Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) liefert 2-Amino-phenol [2-Oxy-phenyl]-urethan (S. 375) (GROENVIK, Bl. [2] 25, 178). Beim Behandeln von trockenem 2-Amino-phenol mit Phosgen (Bd. III, S. 13) in Benzol (v. CHELMICKI, B. 20, 177; JACOBY, J. pr. [2] 37, 29) oder Chloroform (v. CHELM.) entsteht Benzoxazonol (Syst. No. 4278). Beim Erwärmen von 2-Amino-phenol mit Diphenylcarbaminsäurechlorid (Bd. XII, S. 428) und Pyridin im Wasserbade entsteht Diphenyl-carbaminsäure-[2-amino-phenyl]-ester (S. 361) (HERZOG, B. 40, 1833). Übergießt man 3 Tle. salzsaures 2-Amino-phenol und 2 Tle. Kaliumcyanat mit wenig Wasser, filtriert den Niederschlag ab und erhitzt ihn mit einigen Tropfen Wasser kurze Zeit über kleiner Flamme, so erhält man [2-Oxy-phenyl]-harnstoff (S. 375) (KALCKHOFF, B. 16, 374). Bei der Einw. von Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) auf 2-Amino-phenol in Äther entsteht N-Phenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-harnstoff (S. 375) (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 327). Beim Eintragen von salzsaurem 2-Amino-phenol in Kohlensäure-diäthylester-imid (Bd. III, S. 37) entsteht 2-Äthoxy-benzoxazol (Syst. No. 4222) (SANDMEYER, B. 19, 2655). 2-Amino-phenol liefert bei der Einw. von Bromcyan in wäßr. Alkohol Benzoxazonol-imid $C_6H_4\begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \diagdown \\ O \end{smallmatrix}C:NH$ (Syst. No. 4278) (PIERON, A. ch. [8] 15, 191). Beim Zusammenschmelzen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit Harnstoff (Bd. III, S. 42) entsteht Benzoxazonol (Syst. No. 4278) (SANDMEYER, B. 19, 2656). Durch Lösen gleicher Gewichtsmengen von Rhodankalium und salzsaurem 2-Amino-phenol mit möglichst wenig heißem Wasser und Einengen der erhaltenen Lösung über freier Flamme wird [2-Oxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 375) erhalten (BENDIX, B. 11, 2263). 2-Amino-phenol

gibt mit Allylsenföf (Bd. IV, S. 214) in Alkohol N-Allyl-N'-[2-oxy-phenyl]-thioharnstoff (v. CHELMICKI, *J. pr.* [2] 42, 442). Mit Phenylsenföf (Bd. XII, S. 453) wird N-Phenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-thioharnstoff gebildet (KALCKHOFF, *B.* 16, 1829). Bei mehrstädtigem Erhitzen von 2-Amino-phenol mit überschüssigem Schwefelkohlenstoff am Rückflußkühler in einer Wasserstoffatmosphäre entsteht Benzoxazolthion $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{O} \end{smallmatrix} \text{CS}$ (Syst. No. 4278) (DÜNNER, *B.* 9, 465). Dieselbe Verbindung entsteht beim Anfeuchten eines Gemisches von salzsaurem 2-Amino-phenol und Kaliumäthylxanthogenat (Bd. III, S. 209) mit verd. Alkohol schon in der Kälte (KALCKHOFF, *B.* 16, 1825). Beim Erhitzen eines Gemenges von 2-Amino-phenol, 2-Nitro-phenol, Milchsäure und konz. Schwefelsäure entsteht 8-Oxy-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3114) (WALLACH, WÜSTEN, *B.* 16, 2010). Bei $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen von äquimolekularen Mengen 2-Amino-phenol und Acetessigester entsteht 2-Methyl-benzoxazolin-essigsäure-(2)-äthylester $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{O} \end{smallmatrix} C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 4307) (HANTZSCH, *B.* 16, 1948).

Bei 18-stdg. Kochen von 20 g 2-Amino-phenol mit 30 g Acetessigester erhält man 2-Methyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) und 2-Acetamino-phenol (NIEMENTOWSKI, *B.* 30, 3069). Bei der Einw. von Benzolsulfchlorid (Bd. XI, S. 38) auf 2-Amino-phenol in Gegenwart von Kalilauge können 2-Benzolsulfamino-phenol und O.N-Dibenzolsulfonyl-[2-amino-phenol] (S. 382) entstehen (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 61). Beim vorsichtigen Erhitzen von 1 Mol.-Gew. schwefelsaurem 4.6-Diamino-resorcin (Syst. No. 1869) mit 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol bis über den Schmelzpunkt entsteht Triphenodioazin (Formel III auf S. 355) (Syst. No. 4633) (SEIDEL, *B.* 23, 188). Dieses entsteht auch beim Kochen von 2-Amino-phenol mit 3 Tln. salzsaurem 4-Amino-azobenzol (Syst. No. 2172) und 20 Tln. 75%iger Essigsäure (O. FISCHER, HEPP, *B.* 23, 2789). Einwirkung von Phthalsäureanhydrid auf 2-Amino-phenol s. S. 357.

Verwendung. 2-Amino-phenol findet Verwendung zur Erzeugung von braunen Färbungen auf Haaren und Pelzen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 103505; C. 1899 II, 895). Verwendung von 2-Amino-phenol zur Darstellung von Azofarbstoffen: ERDMANN, BORGMANN, D. R. P. 78409; *Frdl.* 4, 785; Höchster Farb., D. R. P. 167333; C. 1906 I, 1123.

Salze des 2-Amino-phenols. $C_6H_7ON + HCl$. Nadeln. Löst sich bei 0° in 1,25 Tln. Wasser und in 2,36 Tln. Alkohol (SCHMITT, COOK in KÉKULÉ Lehrbuch der organischen Chemie, III. Band [Erlangen 1867], S. 62). — $2C_6H_7ON + H_2SO_4$. Prismen (SCHMITT, COOK). — $C_6H_7ON + H_3PO_4$. Krystallinisch. In Wasser leicht löslich (RAIKOW, SCHATBANOW, *Ch. Z.* 25, 245). — Acetat $C_6H_7ON + C_2H_4O_2$. Schmilzt bei 150°. Löst sich bei 0° in 65 Tln. Wasser und in 10 Tln. Alkohol (SCHMITT, COOK).

Verbindung $C_{16}H_{15}O_2N_3$. *B.* Bei 1-stdg. Kochen von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol mit der Lösung von 1 Mol.-Gew. Diacetyl in Wasser (KEHRMANN, *B.* 28, 343). — Blätter (aus Benzol). Schmilzt bei 239–240° unter Bräunung. Unlöslich in Wasser, Alkalien und Säuren.

Funktionelle Derivate des 2-Amino-phenols.

1. Derivate des 2-Amino-phenols, die lediglich durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind.

2-Amino-phenol-methyläther, 2-Amino-anisol, o-Anisidin $C_6H_7ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 2-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 217) mit Zinn und Salzsäure (BRUNCK, *Z.* 1867, 205; *J.* 1867, 619; MÜHLHAUSER, *A.* 207, 238), neben 5-Chlor-2-amino-anisol (S. 284) (HEROLD, *B.* 15, 1685; REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2624). Aus 2-Nitro-anisol und alkoh. Na_2S_2 (BLANKSMA, *R.* 28, 107). Durch elektrolytische Reduktion von 2-Nitro-anisol in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung bei Gegenwart von Kupfer (BRAND, *J. pr.* [2] 67, 159). — *Darst.* Man versetzt 15,3 g 2-Nitro-anisol mit 75 ccm Salzsäure (D: 1,19) und 32 ccm Wasser und fügt 39 g gepulvertes Zinn in kleinen Portionen hinzu (VERMEULEN, *R.* 25, 20). — F: 5,2° (korr.) (SCHNEIDER, *Ph. Ch.* 22, 234). Kp_{760} : 225° (korr.) (PERKIN, *Soc.* 69, 1211); $Kp_{755,5}$: 218° (korr.) (KÖRNER, WENDER, *G.* 17, 492); Kp_{734} : 226,5° (MÜHLHAUSER, *A.* 207, 239). D_{20}^{25} : 1,108 (BRUNCK). D_4^{20} : 1,1062; D_H^{20} : 1,0978; D_D^{20} : 1,0914; D_N^{20} : 1,0788; D_{20}^{25} : 1,0686 (PERKIN, *Soc.* 69, 1211). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: BAILY, EWANK, *Soc.* 87, 1352. Magnetisches Drehungsvermögen: PERK., *Soc.* 69, 1245. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 15°: $1,9 \times 10^{-10}$ (bestimmt durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids) (VELEY, *Soc.* 93, 2131). Die unter Luftdruck stehenden Dämpfe zeigen bei der Einw. von Teslaströmen rotstichig blaue Lumineszenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 28, 695; *B.* 33, 1731; vgl. *B.* 34, 691). — o-Anisidin wird von CAROSCHER Säure zu 2-Nitroso-anisol (Bd. VI, S. 212, oxydiert (BAEYER, KNORR, *B.* 35, 3036). Beim Oxydieren von o-Anisidin mit Dichromat und Schwefelsäure entsteht Methoxy-chinon (Bd. VIII, S. 234) (WILL, *B.* 21, 605; vgl. MÜHLHAUSER, *A.* 207, 251). Durch Vermischen von o-Anisidin mit Methyljodid unter guter Kühlung und allmähliches Erhitzen auf Wasserbadtemperatur entsteht Methyl-o-anisidin (S. 362) (MÜHLHAUSER, *A.* 207, 247).

Aus o-Anisidin und Pentamethyldibromid entsteht N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-pentamethyldiamin (S. 381) (SCHOLTZ, WASSERMANN, B. 40, 857). Aus äquimolekularen Mengen o-Anisidin und Formaldehyd in wäßrig-salzsaurer Lösung bildet sich Anhydro-[4-amino-

3-methoxy-benzylalkohol] $\left[\text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \begin{array}{c} \text{NH} \\ | \\ \text{CH}_2 \end{array} \right]_x$ (Syst. No. 1869) (KALLE & Co., D. R. P. 96852; C. 1898 II, 159). Läßt man 2 Mol.-Gew. o-Anisidin auf 1 Mol.-Gew. Formaldehyd in alkoholisch-neutraler oder alkalischer Lösung einwirken, so entsteht Methylen-di-o-anisidin (S. 368) (BISCHOFF, REINFELD, B. 36, 48). Beim Kochen äquimolekularer Mengen von o-Anisidin, Brenztraubensäure und Benzaldehyd in absol. Alkohol erhält man 8-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3344) (DOEBNER, A. 249, 107). o-Anisidin liefert mit Bromcyan und Pyridin in Äther das bromwasserstoffsäure Salz des 1-[2-Methoxy-anilino]-pentadien-(1.3)-al-(5)-[2-methoxy-anils] (S. 369) (KÖNIG, J. pr. [2] 70, 47). — o-Anisidin findet Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Azococin (Schultz, Tab. No. 94) und Chromechtgelb GG (Schultz, Tab. No. 96). Zur Verwendung von o-Anisidin als Komponente für Azofarbstoffe vgl. ferner Schultz, Tab. No. 93, 95, 259, sowie BAYER & Co., D. R. P. 167497; C. 1906 I, 1205. Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchster Farbw., D. R. P. 162626; C. 1905 II, 1058. — $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{HCl}$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (MÜHLHAUSER, A. 207, 239). — $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{HBr}$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (MÜHLH.). — $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{HI}$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (MÜHLH.). — $2 \text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{H}_2\text{SO}_4$. Krystalle (MÜHLH.). — $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{H}_2\text{SO}_4$. Krystalle. Löslich in Alkohol (MÜHLH.). — $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{H}_3\text{PO}_4$. Prismen (aus Wasser) (RAIKOW, SORTABANOW, Ch. Z. 25, 245). — Chloressigsäures Salz $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2\text{Cl}$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (VATER, J. pr. [2] 29, 288). — Oxalat $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$. Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol (MÜHLH.). — Succinat $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$ (ANSELMINO, C. 1906 I, 753). — Pikrat $\text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_3$. Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther (MÜHLH.). — $2 \text{C}_7\text{H}_7\text{ON} + 2 \text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Sehr unbeständig (HEBOLD, B. 15, 1684).

2-Amino-phenol-äthyläther, 2-Amino-phenetol, o-Phenetidin $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenetol (Bd. VI, S. 218) mit Zinn und Salzsäure (GROLL, J. pr. [2] 12, 208; FÖRSTER, J. pr. [2] 21, 344) oder mit alkoh. Kali (SCHMITT, MÖHLAU, J. pr. [2] 18, 199). Neben anderen Produkten bei der Einw. von alkoholischer Schwefelsäure oder Salzsäure auf Phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) (BAMBERGER, LAGUTT, B. 31, 1501). Bei der Reduktion von 2'-Äthoxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19), neben anderen Produkten (JACOBSON, HUBER, A. 369, 7). — Darst. 100 g 2-Nitro-phenetol werden mit 200 g Zinkstaub zu einem Brei angerührt und dieser allmählich in kleinen Mengen in eine Mischung von 300 g konz. Schwefelsäure und 700 g Wasser eingetragen; die Reaktion wird durch einige Tropfen Kupfersulfatlösung und häufiges Schütteln beschleunigt (G. SCHULTZ, Die Chemie des Steinkohlenteers, 4. Aufl. Bd. I [Braunschweig 1926], S. 294). — Öl, das bei -21° noch flüssig bleibt (F.). Kp: 228° (GROLL); Kp₇₆₀: 229° (F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 20° : $4,64 \times 10^{-10}$ (bestimmt durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids (VELEY, Soc. 93, 2131). — Bräunt sich rasch am Licht und an der Luft (F.). Durch Eintragen von Brom in eine essigsäure Lösung von o-Phenetidin entsteht 3,5-Dibrom-2-amino-phenetol (MÖHLAU, OERMICHEN, J. pr. [2] 24, 479). Beim Erhitzen von o-Phenetidin mit Äthylbromid entsteht Äthyl-o-phenetidin (FÖRSTER, J. pr. [2] 21, 346). Reagiert mit der äquimolekularen Menge Formaldehyd in wäßrig-salzsaurer Lösung unter Bildung von Anhydro-[4-amino-3-äthoxy-benzylalkohol] $\left[\text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \begin{array}{c} \text{NH} \\ | \\ \text{CH}_2 \end{array} \right]_x$

(Syst. No. 1869) (KALLE & Co., D. R. P. 96852; C. 1898 II, 159). Erwärmt man 2 Mol.-Gew. o-Phenetidin mit 1 Mol.-Gew. Formaldehyd in wäßrig-salzsaurer Lösung auf dem Wasserbade, so entsteht 4,4'-Diamino-3,3'-diäthoxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (Höchster Farbw., D. R. P. 70402; Frdl. 3, 80). Bei der Einw. von Ameisensäureäthylester auf o-Phenetidin entsteht Form-o-phenetidin (S. 370) (GROLL). Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchster Farbw., D. R. P. 162626; C. 1905 II, 1058. — Chloressigsäures Salz $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2\text{Cl}$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (VATER, J. pr. [2] 29, 288).

2-Amino-phenol-phenyläther, 2-Amino-diphenyläther $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{ON} = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Durch allmähliches Eintragen von 10 g 2-Nitro-diphenyläther (Bd. VI, S. 218), gelöst in 40 ccm Alkohol, in die warme Lösung von 31 g Zinnchlorür in 100 ccm konz. Salzsäure und kurzes Kochen des Gemisches (ULLMANN, B. 29, 1881). — Krystalle (aus Ligroin). F: $42,5-43^\circ$; Kp₇₆₀: $307-308^\circ$; sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (U.). Verwendung des 2-Amino-diphenyläthers zur Herstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co.,

D. R. P. 214496; C. 1909 II, 1513. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 151,5°: sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (U.).

2-Amino-phenol-o-tolyläther, 2'-Amino-2-methyl-diphenyläther $C_{13}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 2'-Nitro-2-methyl-diphenyläther (Bd. VI, S. 353) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Cook, *Am. Soc.* 23, 808). — Die freie Base konnte nicht isoliert werden, da sie sich sofort zersetzt. — Hydrochlorid. Weiße wachsähnliche Masse. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Wasser.

2-Amino-phenol-p-tolyläther, 2'-Amino-4-methyl-diphenyläther $C_{13}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht durch Reduktion von 2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther (Bd. VI, S. 394) in Alkohol mit Zinn und HCl bei 40–50° (Cook, *HILLER, Am.* 24, 529). — Die freie Base ist nicht isoliert worden. — Hydrochlorid. F: 220°. — Chloroplatinat. Krystallisiert mit $1\frac{1}{2} H_2O$. F: 150° (Zers.).

2-Amino-phenol-benzyläther $C_{13}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenol-benzyläther (Bd. VI, S. 433) (Höchster Farb., D. R. P. 141516; C. 1903 I, 1381). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F., D. R. P. 141516. Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: H. F., D. R. P. 162626; C. 1905 II, 1058. — Hydrochlorid. F: 198° (H. F., D. R. P. 141516).

2-Amino-phenol-[2-chlor-benzyl]-äther $C_{13}H_{11}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus 2-Nitro-phenol-[2-chlor-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 444) durch Reduktion (Höchster Farb., D. R. P. 142061; C. 1903 II, 82). — Krystallinisch. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Hydrochlorid. F: 191°. Löslich in Alkohol.

2-Amino-phenol-[4-chlor-benzyl]-äther $C_{13}H_{11}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenol-[4-chlor-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 445) (H. F., D. R. P. 142061; C. 1903 II, 82). — Krystallinisch. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Hydrochlorid. F: 194–197°. Löslich in Alkohol.

2-Amino-phenol-[β-oxy-äthyl]-äther, Äthylenglykol-mono-[2-amino-phenyl-äther] $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Entsteht neben Benzoesäure beim Behandeln des Benzoats des Äthylenglykol-mono-[2-nitro-phenyläthers] (Bd. IX, S. 129) mit Zinn und Salzsäure (WEDDIGE, *J. pr.* [2] 24, 252). — Blättchen (aus Benzol), die sich allmählich braunviolett färben. F: 89–90°. Wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und heißem Benzol. Starke Base; die Salze sind leicht löslich in Wasser.

2-Amino-phenol-[β-benzoyloxy-äthyl]-äther, Äthylenglykol-[2-amino-phenyl-äther]-benzoat $C_{15}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen des Benzoats des Äthylenglykol-mono-[2-nitro-phenyläthers] (Bd. IX, S. 129) mit Zinkstaub und Ammoniak (WEDDIGE, *J. pr.* [2] 24, 253). — Nadeln (aus wäBr. Alkohol). F: 98–100°. Löslich in Äther.

2-[β-(2-Amino-phenoxy)-äthoxy]-benzoesäure $C_{15}H_{15}O_4N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Behandeln der 2-[β-(2-Nitro-phenoxy)-äthoxy]-benzoesäure (Bd. X, S. 66) mit Zinn und Salzsäure (WAGNER, *J. pr.* [2] 27, 218). — Schnell dunkelnde Prismen (aus Alkohol). F: 110°. — $C_{15}H_{15}O_4N + HCl$. Nadeln. F: 177°. Leicht löslich in Wasser. Gibt mit Eisenchlorid einen krapproten, in Wasser unlöslichen Niederschlag, der sich in heißem Alkohol mit rotvioletter Farbe löst.

4-[β-(2-Amino-phenoxy)-äthoxy]-benzoesäure $C_{15}H_{15}O_4N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Behandeln von 4-[β-(2-Nitro-phenoxy)-äthoxy]-benzoesäure (Bd. X, S. 157) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WAGNER, *J. pr.* [2] 27, 223). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°.

Äthylenglykol-bis-[2-amino-phenyläther] $C_{14}H_{17}O_2N_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2]_2$. B. Beim Behandeln von Äthylenglykol-bis-[2-nitro-phenyläther] (Bd. VI, S. 219) mit Zinn und Salzsäure (WAGNER, *J. pr.* [2] 27, 201). — Tafelchen oder Blättchen. F: 128°. Unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in heißem, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer Farbe. Gibt mit Eisenchlorid eine sepia-braune Färbung. — $C_{14}H_{17}O_2N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Nadeln.

[2-Amino-phenyl]-isobutyryl $C_{10}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim 8-stäg. Erhitzen von α-Brom-isobuttersäure-äthylester mit 2-Amino-phenol in Gegenwart von Natriumsulfit auf 125° (BISCHOFF, *B.* 30, 2928). — Tafeln und Säulen (aus Äther). F: 112–115°. Destilliert unter 23 mm Druck zwischen 168° und 176°. Unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in Ligroin, löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig. Unlöslich in kalten verdünnten Säuren und Natronlauge.

[2-Amino-phenyl]-kohleensäure-methylester $C_8H_9O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht durch Reduktion des [2-Nitro-phenyl]-kohleensäure-methyl-esters (Bd. VI, S. 220) mit Zinn und Salzsäure bei 0° (UPSON, *Am.* 33, 15). — Über die Affinitätskonstante und über die Umwandlung in [2-Oxy-phenyl]-carbamidsäure-methylester vgl. STIEGLITZ, UPSON, *Am.* 31, 482. — $C_8H_9O_2N + HCl$ (U.).

[2-Amino-phenyl]-kohleensäure-äthylester $C_9H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. 4 g [2-Nitro-phenyl]-kohleensäure-äthylester (Bd. VI, S. 220) werden mit 15 ccm konz. Salzsäure und unter Eiskühlung mit gepulvertem Zinn versetzt; nach einiger Zeit wird unter Kühlung in 100 g 50%ige Kalilauge gegossen und sofort sechsmal mit Äther extrahiert (RANSOM, *Am.* 23, 43). — Öl, das leicht — schon beim Aufbewahren im Exsiccator — in [2-Oxy-phenyl]-urethan (S. 375) übergeht. Über die Affinitätskonstante und über die Umwandlung in [2-Oxy-phenyl]-urethan vgl. STIEGLITZ, UPSON, *Am.* 31, 470, 475, 501. — $C_9H_{11}O_2N + HCl$. B. Beim Einleiten von Salzsäure in die Äther. Lösung der Base (R.). Weißer Niederschlag. F: 150—152° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_9H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ (R.).

[2-Amino-phenyl]-kohleensäure-methylanilid, Methyl-phenyl-carbamidsäure-[2-amino-phenyl]-ester $C_9H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion des Methyl-phenyl-carbamidsäure-[2-nitro-phenyl]-esters (Bd. XII, S. 417) mit Zinnchlorür und Salzsäure (LELLMANN, BENZ, B. 24, 2110). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°.

[2-Amino-phenyl]-kohleensäure-diphenylamid, Diphenylcarbamidsäure-[2-amino-phenyl]-ester $C_{19}H_{17}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Man versetzt eine alkoh. Lösung von Diphenylcarbamidsäure-[2-nitro-phenyl]-ester (Bd. XII, S. 428) abwechselnd mit Salzsäure und mit Zinnchlorür (LELLMANN, BONHÖFFER, B. 30, 2125). Aus 2-Amino-phenol und Diphenylcarbamidsäurechlorid (Bd. XII, S. 428) in Pyridin (HERZOG, B. 40, 1833). — Nadeln (aus Alkohol). Beginnt bei 173° sich gelb zu färben und ist bei 177° völlig geschmolzen (H.). F: 189—191° (L., B.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig (L., B.). — Zerfällt bei mehrstündigem Erhitzen auf 190° in Diphenylamin und Benzoxazonol (Syst. No. 4278) (L., B.).

2-Amino-phenoxyessigsäure $C_8H_9O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Entsteht als Natriumsalz bei der Reduktion von 2-nitro-phenoxyessigsäurem Natrium (Bd. VI, S. 220) in Wasser mit Natriumamalgam neben anderen Produkten (THATE, *J. pr.* [2] 29, 161, 175). Das Lactam der 2-Amino-phenoxyessigsäure (Phenmorpholon, Syst. No. 4278) entsteht bei der Reduktion von 2-Nitro-phenoxyessigsäure mit Eisenfeilspänen und Essigsäure (TH., *J. pr.* [2] 29, 178; WHEELER, BARNES, *Am.* 20, 560); das Kaliumsalz der 2-Amino-phenoxyessigsäure erhält man aus dem Lactam durch Erwärmen mit Kalilauge auf dem Wasserbade (TH., *J. pr.* [2] 29, 180). — Die Säure ist in freiem Zustande nicht bekannt; bei der Zerlegung der Alkalisalze mit Salzsäure wird das Lactam erhalten (TH.). — $KC_8H_9O_3N$ (bei 130°). Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol und Äther (TH., *J. pr.* [2] 29, 180). — $Pb(C_8H_9O_3N)_2$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (TH.). — Silbersalz. Leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol; sehr zersetzlich (TH.).

2-Amino-phenol-[β-amino-äthyl]-äther $C_8H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-phenol-[β-amino-äthyl]-äther (Bd. VI, S. 222) mit Zinn und Salzsäure (WEDDIGE, *J. pr.* [2] 24, 248). — Die freie Base ist nicht isoliert worden. — Hydrochlorid. Nadeln. Beim Behandeln mit Eisenchlorid liefert es grünschillernde Kristalle, die sich mit roter Farbe in Wasser lösen.

2,2'-Diamino-diphenyläther $C_{12}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 2,2'-Dinitro-diphenyläther (Bd. VI, S. 219) mit Zinnchlorür und Salzsäure (HAUßSERMANN, BAUER, B. 30, 738). — Nadelchen (aus Wasser). F: 60°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther und Benzol. — Wird von Natriumnitrit in saurer Lösung in eine Bis-diazoverbindung übergeführt, welche gelbe oder rote Azofarbstoffe liefert — $C_{12}H_{11}ON_2 + 2HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

p-Toluolsulfonsäure-[2-amino-phenyl]-ester $C_{11}H_{13}O_3NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion des p-Toluolsulfonsäure-[2-nitro-phenyl]-esters (Bd. XI, S. 100) in Eisessig mit Zinnchlorür und rauchender Salzsäure (BAMBERGER, RISING, B. 34, 241). — Nadeln. F: 101—101,5° (B., R.). Leicht löslich in Benzol, Äther, Aceton, schwer in Ligroin und Petroläther (B., R.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: CASSELLA & Co., D. R. P. 205152; C. 1909 I, 481.

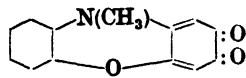
2. Derivate des 2-Amino-phenols, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Hydroxylgruppe) entstanden sind.

a) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-Verbindungen, Oxo-Verbindungen und Oxy-oxo-Verbindungen, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches nicht eine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).

2-Methylamino-phenol $C_7H_9ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Methyl-o-anisidin (s. u.) oder von Benzolsulfonsäure-[methyl-o-anisidid] (S. 382) mit rauchender Salzsäure auf 170° (DIEPOLDER, B. 32, 3519). Durch 3-stdg. Erhitzen von 2-[Acetylmethylamino]-phenol (S. 372) mit konz. Salzsäure auf 140° (LEES, SHEDDEN, Soc. 83, 756). Durch Erhitzen von Benzoxazoljodmethylat (Syst. No. 4195) mit verd. Salzsäure unter Rückfluß (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 427). Beim Erhitzen von N-Methyl-benzoxazon (Syst. No.

4278) (RANSOM, Am. 23, 34) oder von N-Methyl-benzoxazolthion $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} CS$ (Syst. No. 4278) (SEIDEL, J. pr. [2] 42, 453) mit konz. Salzsäure im Einschlußrohr. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von N-Methyl-phenmorpholon $C_8H_9 \begin{smallmatrix} N(CH_3) \cdot CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \quad CH_3 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4278)

mit konz. Salzsäure im Einschlußrohr auf 150 – 160° (WHEELER, BARNES, Am. 30, 561). — Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 86 – 87° (O. FI., RÖ.), 88 – 90° (RA.), 96 – 97° (L., SH.). Die salzsaure Lösung gibt mit $FeCl_3$ tiefrotbraune Färbung (WH., BA.). — Bei der Oxydation des schwefelsauren Salzes mit Kaliumferricyanid entsteht das N-Methyl-dioxophenoxazindihydrid nebenstehender Formel (Syst. No. 4298) (DIEP.). — $2C_7H_9ON + H_2SO_4$. Säulen (aus Alkohol) (DIEP.).



2-Methylamino-phenol-methyläther, Methyl-o-anisidin $C_8H_{11}ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Vermischen von o-Anisidin mit Methyljodid unter guter Kühlung und allmähliches Erhitzen auf Wasserbadtemperatur (MÜHLHÄUSER, A. 207, 247). Durch Erhitzen von Damascenin (Syst. No. 1911) oder der daraus durch Verseifung entstehenden Carbonsäure (Damasceninsäure; Syst. No. 1911) mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Druckrohr auf 100° , neben anderen Produkten (KELLER, Ar. 246, 16, 20; vgl. EWINS, Soc. 101 [1912], 545; KAUFMANN, ROTELIN, B. 49 [1916], 578). — Darst. Form-o-anisidid wird mit Methylalkohol und Natriummethylat übergossen, Methyljodid hinzugefügt und das Gemisch nach eintägigem Stehen am Rückflußkühler zum Sieden erhitzt. Nach Abdestillieren des Alkohols kocht man das Gemisch der Formylverbindungen zur Abspaltung der Formylgruppe mit verd. Schwefelsäure und versetzt die mittels Natronlauge und Äther isolierten Basen mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure. Das hierbei entstandene Methyl-[2-methoxy-phenyl]-nitrosamin wird dann zur Entfernung der Nitroso-gruppe mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure behandelt (DIEPOLDER, B. 32, 3515; vgl. auch WEDEKIND, B. 39, 486). — Das Basengemisch von o-Anisidin und Methyl-o-anisidin läßt sich auch in Form ihrer mittels Benzolsulfochlorids erhältlichen Benzolsulfonylderivate trennen (DIEP.). — Säulen. F: 33 – 33.5° (DIEP.). Kp: 218 – 220° (M.); Kp_{46–47}: 141 – 143° (DIEP.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (DIEP.). — Reduziert Goldchloridlösung und ammoniakalische Silberlösung (KNORR, B. 32, 732). Oxydationsmittel färben die wäßr. Lösung braunrot; die alkoh. Lösung färbt sich mit Benzochinon und Eisessig bordeauxrot (KN.). Salpetrige Säure erzeugt ein gelbes Nitrosamin (O. FISCHER, HEPP, Best. A. 255, 177; KN.). Mit Diazoniumverbindungen erfolgt Kuppelung zu Azoverbindungen (KN.). — Pikrat $C_8H_{11}ON + C_6H_5O_3N_3$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 139° (W.). — $2C_8H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen. Ziemlich schwer löslich in Wasser (M.).

2-Dimethylamino-phenol $C_8H_{11}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei der trocknen Destillation von Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumchlorid (GRIESS, B. 13, 249). Durch Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit Methylalkohol im Druckrohr auf 180 – 186° ; nach Abscheidung des 2-Dimethylamino-phenols mit Ammoniak kann durch Erhitzen der wäßr. Lösung mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 170 – 177° eine weitere Menge dieser Base erhalten werden (PINNOW, B. 32, 1405). Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erwärmen von salzsaurem Dimethylanilinoxid (Bd. XII, S. 156) mit konz. Schwefelsäure auf 65 – 75° (BAMBERGER, LEYDEN, B. 34, 26). Neben anderen Produkten in geringer Menge beim Einleiten von schwefliger Säure in eine wäßr. Lösung von Dimethylanilinoxid bei 0° (BAMBERGER, TSCHIRNER, B. 32, 1895). In sehr geringer Menge durch Diazotieren von o-Amino-dimethylanilin (S. 15) in Schwefelsäure und Verkothen der Diazoniumsalzlösung (B., TSCH., B. 32, 1907). — Prismen. Riecht teerartig (B., TSCH., B. 32, 1895). F: 45° (G.), 44 – 44.5° (P.). Kp: 199 – 200° (P.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (B., TSCH., B. 32, 1895). Löslich in kochendem Wasser, wenig in kaltem, leicht löslich in den organischen

Lösungsmitteln (B., Tsch., B. 32, 1895). FeCl_3 färbt die wäßr. oder acetonische Lösung rot (G.; B., Tsch., B. 32, 1895). Diese Rotfärbung wird von Zinnchlorür in Gelb umgewandelt (DIEFOLDER, B. 35, 2819).

2-Dimethylamino-phenol-methyläther, Dimethyl-o-anisidin $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON} = (\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Bei der trocknen Destillation von Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd (GRIESS, B. 13, 248). Beim Erhitzen von Methyl-o-anisidin mit Methylalkohol und Methyljodid auf 120° (MÜHLHAUSEN, A. 207, 248). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch und brennendem Geschmack (GRIESS). Kp: $210\text{--}212^\circ$ (M.). D₂₀: 1,016 (M.). — Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung der Base tief kirschrot; Goldchlorid wird von Dimethyl-o-anisidin schon in der Kälte, ammoniakalische Silberlösung in der Wärme reduziert (KNORR, B. 32, 733). Beim Erhitzen von Dimethyl-o-anisidin mit Arsensäure auf 170° entsteht ein blauer Farbstoff (GRIMAU, Bl. [3] 25, 216). Trägt man 1 Tl. Dimethyl-o-anisidin in 6 Tle. rauchende Salpetersäure, die durch ein Kältegemisch gekühlt wird, ein und fällt nach $\frac{1}{2}$ -stdg. Stehen mit Wasser, so erhält man neben einem bei etwa 170° schmelzenden Produkt 5-Nitro-2-dimethylamino-phenol-methyläther (S. 390); letztere Verbindung wird besser durch Behandeln von Dimethyl-o-anisidin in verd. Schwefelsäure mit einem Überschuß von Natriumnitrit gewonnen (GRIMAU, LEFÈVRE, Bl. [3] 6, 415). Erhitzt man 1 Tl. Dimethyl-o-anisidin mit 20 Tln. gewöhnlicher konzentrierter Salpetersäure bis zum Auftreten nitroser Gase und fällt sofort mit Wasser, so erhält man 3,5-Dinitro-2-[methyl-nitrosamino]-phenol-methyläther (S. 393) (GRIM., LEF.; VAN ROMBURGH, C. r. 113, 505). Kocht man Dimethyl-o-anisidin mit 15–20 Tln. gewöhnlicher konz. Salpetersäure, bis die Entwicklung nitroser Gase aufhört, oder läßt man Dimethyl-o-anisidin einige Stunden mit rauchender Salpetersäure bei 0° stehen, so erhält man 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-phenol-methyläther (S. 394) (GRIM., LEF.). Über die Geschwindigkeit der Abspaltung der Methylgruppen beim Kochen von Dimethyl-o-anisidin mit Jodwasserstoffsäure vgl. GOLDSCHMIDT, M. 27, 861, 870. — $2\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Gelbe Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in kochendem (GRIESS).

2-Dimethylamino-phenol-vinyläther $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{ON} = (\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH} : \text{CH}_2$. B.

Durch Kochen von Dimethylphenmorpholiniumjodid $\text{C}_9\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{N}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{I} \\ \text{O} \end{smallmatrix} \cdot \text{CH}_3$ (Syst. No. 4194)

mit konz. Natronlauge unter Durchleiten von Wasserdampf (KNORR, B. 32, 734). — Leicht bewegliches Öl von etwas stechendem Geruch und neutraler Reaktion. Kp: $224\text{--}225^\circ$. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln. FeCl_3 färbt die wäßr. Lösung purpurrot. Reduziert AuCl_3 in der Kälte, ammoniakalische Silberlösung in der Wärme. Fügt man zur wäßr. Emulsion eine Spur Chromsäure, so tritt eine tiefrote Färbung auf, die bald verschwindet, während eine schmutzig-grüne Trübung entsteht. NaNO_2 färbt die schwefelsäure Lösung purpurrot.

Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N} = (\text{CH}_3)_3\text{N}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{OH}$. B. Das Jodid entsteht durch Erhitzen von Benzoxazol (Syst. No. 4195) mit Methylalkohol und Methyljodid auf 120° unter Druck (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 435). Das Jodid entsteht ferner beim Vermischen von 2-Methyl-benzoxazolin-essigsäure-(2)-äthylester $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{O} \end{smallmatrix} \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$ (Syst. No. 4307) mit alkoh. Kali und Methyljodid (HANTZSCH, B. 16, 1951). — *Darst.* Man vermischt eine kalte Lösung von 1 Tl. salzsaurem 2-Amino-phenol in Methylalkohol mit 3 Tln. Methyljodid und hierauf mit konzentrierter Kalilauge bis zur stark alkal. Reaktion. Das Gemisch bleibt unter öfterem Zusatz von Kali stehen, bis keine saure Reaktion mehr eintritt; man destilliert den Methylalkohol ab und fügt zum Rückstande Jodwasserstoffsäure, wobei er zum Jodid erstarrt; dieses wird aus Wasser umkristallisiert (GRIESS, B. 13, 246). — Behandelt man die wäßr. Lösung des Jodids mit Silberoxyd oder Silbercarbonat und dampft die filtrierte Flüssigkeit dann ein, so kristallisiert das betainartige Anhydrid $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON}$ (s. u.) aus (G.). — Salze. $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{Cl} + 2\text{H}_2\text{O}$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser; zerfällt bei der Destillation in Methylchlorid und 2-Dimethylamino-phenol (S. 362) (G.). — $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{I} + \text{H}_2\text{O}$. Prismen. Verliert das Kristallwasser beim Stehen über Schwefelsäure (H.). F: $198\text{--}200^\circ$ (O. F., R.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser (G.). Reagiert stark sauer (G.). Neutralisiert man die Lösung mit Ammoniak, so kristallisiert das Salz $\text{C}_9\text{H}_{14}\text{ON} \cdot \text{I} + \text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON}$ in schwer löslichen Nadeln. — $[\text{C}_9\text{H}_{14}\text{ON}]_2[\text{Fe}(\text{NO})(\text{CN})_5]$. Blättchen oder Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (G.). — $2\text{C}_9\text{H}_{14}\text{ON} \cdot \text{Cl} + \text{PtCl}_4$. Gelbrote Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (G.).

Betainartiges Anhydrid des Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyds $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON} = (\text{CH}_3)_3\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O}$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen mit $1\text{H}_2\text{O}$ (aus Wasser); ist, bei 105° getrocknet, wasserfrei; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; schmeckt sehr bitter; verbindet sich mit Mineralsäuren, nicht aber mit

Kohlensäure zu Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumsalzen; isomerisiert sich bei der trocknen Destillation zu Dimethyl-o-anisidin ($CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 363) (GRIESS, B. 13, 246).

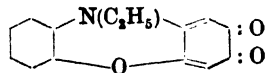
Trimethyl-[2-methoxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{10}H_{15}O_2N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht, wenn eine methylalkoholische Lösung von Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd (S. 363) mit Methyljodid und etwas Kalilauge längere Zeit in der Kälte stehen bleibt (GRIESS, B. 13, 649). Das Jodid entsteht ferner beim Behandeln von Dimethyl-o-anisidin mit Methyljodid (G.), aus Methyl-o-anisidin und Methyljodid in Methylalkohol neben Dimethyl-o-anisidin (MÜHLHAUSER, A. 207, 250) oder durch Behandeln von Allyl-benzyl-o-anisidin mit Methyljodid neben Allyljodid und Benzyljodid (WEDKIND, B. 39, 488). Man erhält die freie Base aus dem Jodid in Wasser durch Silberoxyd (G.). — Leicht zerfließliche Masse. Reagiert stark alkalisch und zieht begierig CO_2 an (G.). Zerfällt beim Erhitzen in Methylalkohol und Dimethyl-o-anisidin (G.). — Salze. $C_{10}H_{15}ON \cdot I$. Tafeln (aus Methylalkohol) (M.) oder Nadeln (G.). Sublimiert bei $210-220^\circ$ unter Zersetzung (W.). Schwer löslich in kaltem Wasser oder Alkohol, leicht bei Siedehitze (G.). — $2C_{10}H_{15}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen oder Tafeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (G.).

Trimethyl-[2-äthoxy-phenyl]-ammoniumjodid $C_{11}H_{15}ONI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Amino-phenol-äthyläther (S. 359) mit CH_3I unter guter Kühlung (SEIDEL, J. pr. [2] 42, 451). — Blättchen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther.

Trimethyl-[2-vinyl-oxy-phenyl]-ammoniumjodid $C_{11}H_{15}ONI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH:CH_2$. B. Beim Stehenlassen eines gekühlten Gemisches gleicher Teile 2-[Dimethylamino]-phenol-vinyläther (S. 363), Methylalkohol und Methyljodid (KNORR, B. 32, 736). — Prismen (aus Methylalkohol).

2-Äthylamino-phenol $C_8H_9ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot OH$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 2-Äthylamino-phenol-methyläther (s. u.) mit rauchender Salzsäure auf 170° (DIEFOLDER, B. 31, 495). Bei 4–5-stdg. Erhitzen von 2-Äthylamino-phenol-äthyläther mit rauchender Salzsäure auf 150° (FÖRSTER, J. pr. [2] 21, 356). Neben 2-Acetamino-phenol durch elektrolytische Reduktion des Phenmorpholons $C_8H_7 \begin{smallmatrix} NH-CO \\ | \\ O-CH_2 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4278) in schwefelsaurer Lösung

(LEES, SHEDDEN, Soc. 83, 754). — Tafeln. F: $107,5^\circ$ (SEIDEL, J. pr. [2] 42, 449 Anm.), 112° (L., SH.). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in heißem Benzol, ziemlich schwer in Äther und Chloroform, schwer in Schwefelkohlenstoff (F.). — Bei der Oxydation mit Dichromat und Schwefelsäure entstehen das N-Äthyl-dioxo-phenoxazindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4298) und Äthylamin (D.). — Die Salze sind wenig beständig; sie lösen sich leicht in Wasser und Alkohol (F.). — $C_8H_9ON + HCl$. Nadeln oder Säulen (F.). F: 220° (L., SH.). — $C_8H_{11}ON + HBr$. Prismen (F.). — $2C_8H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (F.).



2-Äthylamino-phenol-methyläther, Äthyl-o-anisidin $C_8H_9ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von o-Anisidin mit Äthylbromid auf 59° (DIEFOLDER, B. 31, 495). — Wasserhelles Öl. Kp.: 117° , Kp₇₂₅: $228-229^\circ$. — $C_8H_9ON + HCl$. Rautenförmige Täfelchen. F: 193° .

2-Äthylamino-phenol-äthyläther, Äthyl-o-phenetidin $C_{10}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei 4–5-stdg. Erhitzen von 100 g o-Phenetidin (S. 359) mit 84 g Äthylbromid auf 60° (FÖRSTER, J. pr. [2] 21, 346). Bei der trocknen Destillation von jodwasserstoffsaurer oder bromwasserstoffsaurer Diäthyl-o-phenetidin (S. 365) (Fö.). — Stark lichtbrechendes Öl, das bei -21° noch flüssig bleibt (Fö.). Kp: 238° (FRIEDLÄNDER, M. 19, 633). Kp₇₅₁: $234-236^\circ$ (Fö.). D₄²⁰: 1,021 (Fö.). Mit Wasserdämpfen flüchtig; in jedem Verhältnis mischbar mit Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff (Fö.). — Bromwasserstoffsaurer Äthyl-o-phenetidin zerfällt bei raschem und starkem Erhitzen in o-Phenetidin und Äthylbromid; ein analoges Verhalten zeigt das jodwasserstoffsaurer Salz (Fö.). Äthyl-o-phenetidin liefert mit Diazoniumverbindungen rote Azofarbstoffe (FRIED.). Gibt mit Chlorkalklösung keine violette Färbung wie o-Phenetidin, sondern zunächst eine Braunfärbung, dann eine Ausscheidung schwarzbrauner Flocken und zeigt gegen Bromwasser und andere Oxydationsmittel ein ähnliches Verhalten (Fö.). — Die Salze lösen sich sehr leicht in Wasser und Alkohol, nicht in Äther (Fö.). — $C_{10}H_{15}ON + HCl$. Prismen (Fö.). — $C_{10}H_{15}ON + HBr$. Tafeln. Läßt sich bei vorsichtigem Erhitzen sublimieren; schwer löslich in rauchender Bromwasserstoffsäure (Fö.). — $C_{10}H_{15}ON + HI$. Blättchen oder Säulen. Läßt sich bei vorsichtigem Erhitzen sublimieren (Fö.). — Oxalat $2C_{10}H_{15}ON + C_2H_2O_4$. Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Fö.). — $2C_{10}H_{15}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Prismen oder Täfelchen (Fö.).

2-Methyläthylamino-phenol $C_8H_9ON = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_2H_4 \cdot OH$. B. Neben 2-[Acetyl]methylamino-phenol (S. 372) und N-Methyl-phenmorpholon (Syst. No. 4194) bei der elektrolytischen Reduktion von N-Methyl-phenmorpholon $C_8H_7 \begin{smallmatrix} N(CH_3) \cdot CO \\ | \\ O-CH_2 \end{smallmatrix}$ (Syst. No.

4278) in schwefelsaurer Lösung (LEES, SHEDDEN, *Soc.* 83, 757). — $C_8H_{13}ON + HCl$. Platten. F: 150°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt in wäBr. Lösung mit Eisenchlorid eine purpurbraune Färbung.

2-Diäthylamino-phenol $C_{10}H_{15}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Man erhitzt den 2-Diäthylamino-phenol-äthyläther (s. u.) mit rauchender Salzsäure auf 130° (FÖRSTER, *J. pr.* [2] 21, 367). — Gewürzig riechendes Öl. Kp: 219–220°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Äther, Chloroform, Alkohol, Benzol. Mit Wasserdampf flüchtig. — Die Salze krystallisieren gut, sind aber sehr zersetzlich; sie lösen sich sehr leicht in Wasser und Alkohol. — $C_{10}H_{15}ON + HCl$. — $C_{10}H_{15}ON + HBr$. Tafeln. — $2C_{10}H_{15}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche, vierseitige Säulen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

2-Diäthylamino-phenol-äthyläther, Diäthyl-o-phenetidin $C_{12}H_{19}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man erhitzt 2-Amino-phenol mit der $1\frac{1}{2}$ -fachen theoretischen Menge Äthyljodid und absolutem Alkohol im geschlossenen Rohr auf 120–130° (FÖRSTER, *J. pr.* [2] 21, 363). — Aromatisch riechendes Öl. Kp: 231–233° (FRIEDLÄNDER, *M.* 19, 633), Kp₇₆₀: 227–228° (FÖ.). Unlöslich in Wasser, in jedem Verhältnis mischbar mit Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff (FÖ.). Mit Wasserdampf flüchtig (FÖ.). — Das Hydrojodid und das Hydrobromid zerfallen bei der trocknen Destillation in Äthyl-o-phenetidin und Äthyljodid bzw. Äthylbromid (FÖ.). Reagiert nicht mit salpetriger Säure und Aldehyden, unvollständig und langsam mit p-Nitro-diazobenzol unter Bildung eines roten Azofarbstoffes (FRIED.). — Bildet mit Säuren leimartige Salze, die sich sehr leicht in Wasser und Alkohol lösen (FÖ.). — $C_{12}H_{19}ON + HBr$ (FÖ.).

2-Methylallylamino-phenol-methyläther, Methyl-allyl-o-anisidin und Allyljodid (WEDEKIND, *B.* 39, 486). — Hellgelbes Öl. Kp₈₈: 167° (W.). — Gibt mit Benzylbromid Methylallyl-[2-methoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumbromid (S. 367) (WEDEKIND, FRÖHLICH, *B.* 40, 1008).

2-Anilino-phenol, 2-Oxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei 24-stdg. Erhitzen von 50 g Anilin mit 59 g Brenzcatechin und 25 g Calciumchlorid auf 180° in mit Kohlensäure gefülltem Einschlußrohr (DENINGER, *J. pr.* [2] 50, 89). Beim Erhitzen von 2-Amino-phenol mit Brombenzol bei Gegenwart von Kupferjodür (GOLDBERG, *D. R. P.* 187870; *C.* 1907 II, 1465). Aus dem 2-Oxy-N-acetyl-diphenylamin (S. 372) beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 130° (GAMBAJAN, *B.* 42, 4012). Aus 2-Oxy-N-benzoyl-diphenylamin (S. 374) durch Erhitzen mit methylalkoholischem Kali im geschlossenen Rohr auf 140° (GA., *B.* 42, 4009). — Prismen (aus Wasser). F: 68° (D.), 69–70° (GA.). Kp₃₀: 180–189° (GA.). Sehr löslich in Benzol und kochendem Wasser, leicht in Alkohol und Äther (D.). Eisenchlorid ruft in der wäBr. Lösung eine blauschwarze, sehr schnell in Dunkelrot übergehende Färbung (D.), in alkoh. Lösung eine indigblaue, bald in Rotviolett umschlagende Färbung (GA.) hervor. Gibt mit konz. Schwefelsäure und Nitrit die Diphenylaminreaktion (GA.). — Liefert mit Acetanhydrid das 2-Oxy-N-acetyl-diphenylamin (GA.). — $C_{12}H_{11}ON + HCl$. Blätter (D.).

2'4'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin $C_{12}H_9O_2N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei 5-stdg. Erhitzen von 10 g 2-Amino-phenol mit 24 g 4-Brom-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) auf 130–140° im Einschlußrohr (SCHÖPF, *B.* 22, 900). Aus 2-Amino-phenol und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in Gegenwart von Natriumacetat (NIETZKI, SCHÜNDLEN, *B.* 24, 3588). — Orangefelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 190° (N., SCHÜ.), 198–199° (SCHÖ.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol (SCHÖ.). — Liefert beim Schmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen schwarzen Baumwollfarbstoff (LEONHARDT & Co., *D. R. P.* 113418; *C.* 1900 II, 704). Bei der Einw. von Alkalipolysulfid in Gegenwart von Kupfersalzen entsteht ein rotbrauner Farbstoff (Akt.-Ges. f. Anilin., *D. R. P.* 194198; *C.* 1908 I, 1014).

2'6'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin $C_{12}H_9O_2N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) beim Kochen mit 2-Amino-phenol, Natriumacetat und Alkohol unter Rückfluß (ULLMANN, *A.* 366, 110; Akt.-Ges. f. Anilin., *D. R. P.* 200736; *C.* 1908 II, 839). — Rotviolette Nadeln (aus Alkohol). F: 191° (U.). Leicht löslich in heißem Äther, Eisessig und Benzol mit gelber Farbe (U.). — Liefert beim Kochen mit Natronlauge 4-Nitro-phenoxazin (Syst. No. 4198) (U.; A.-G. f. A.).

5'-Chlor-2'4'-dinitro-2-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_2N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_3Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) und 2-Amino-phenol in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat bei 40–60° (Bad. Anilin- u. Sodaf., *D. R. P.* 122606; *C.* 1901 II, 382). — F: 195°. Löslich in Alkohol.

2-Pikrylamino-phenol, 2'4'6'-Trinitro-2-oxy-diphenylamin $C_{12}H_5O_2N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim 2-stdg. Kochen von 2-Amino-phenol mit 2-Chlor-

1.3.5-trinitro-benzol (Bd. V, S. 273) und Benzol (TURPIN, *Soc.* 59, 720). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in Alkohol. — Beim Kochen mit Kalilauge entsteht 2.4-Dinitro-phenoxazin (Syst. No. 4198).

2-Anilino-phenol-methyläther, Phenyl-o-anisidin, 2-Methoxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2'-Methoxy-diphenylamin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1894) auf 240—260° (ULLMANN, A. 355, 344). Beim Erwärmen von o-Anisidin mit Brombenzol und Pottasche bei Gegenwart von etwas Kupferjodür und Jodbenzol (GOLDBERG, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{760} : 320—325° (G.), Kp_{735} : 325—326° (U.). Färbt sich an der Luft braun (U.). Mit Alkohol und Äther mischbar (U.). Löst sich in konz. Schwefelsäure bräunlichviolett, auf Zusatz von etwas Salpetersäure tiefdunkelblau (G.).

[4-Nitro-phenyl]-o-anisidin, 4'-Nitro-2-methoxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen des Kaliumsalzes der 4'-Nitro-2-methoxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Syst. No. 1923) mit 20%iger Salzsäure (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1083). — Gelbe Nadeln mit stahlblauem Oberflächenglanz (aus Benzol + Ligroin). F. 111°. Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe.

[2.4-Dinitro-phenyl]-o-anisidin, 2',4'-Dinitro-2-methoxy-diphenylamin $C_{12}H_9O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von o-Anisidin, gelöst in Alkohol, mit 4-Brom-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) im Einschlußrohr (SCHÖPF, B. 22, 902). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. — Gibt bei der Chlorierung mit Natriumchlorat und Salzsäure x.x-Dichlor-2',4'-dinitro-2-methoxy-diphenylamin $(O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 385) (REVERDIN, CRÉPIEU, B. 36, 3270).

Pikryl-o-anisidin, 2',4',6'-Trinitro-2-methoxy-diphenylamin $C_{12}H_7O_6N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus o-Anisidin und Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) in Alkohol (BUSCH, PUNGS, J. pr. [2] 79, 548, 552). — Orangerote Nadeln. F: 142°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.

[2.4-Dinitro-phenyl]-o-phenetidin, 2',4'-Dinitro-2-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man versetzt eine alkoholische Lösung von 28 g 2',4'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin (S. 365) mit 3 g Natrium und erhitzt mit 17 g Äthyljodid 4—5 Stunden am Rückflußkühler (SCHÖPF, B. 22, 902). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 164° (SCH.). — Gibt bei der Chlorierung mit Natriumchlorat und Salzsäure x.x-Dichlor-2',4'-dinitro-2-äthoxy-diphenylamin $(O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 386) (REVERDIN, CRÉPIEU, B. 36, 3269).

Pikryl-o-phenetidin, 2',4',6'-Trinitro-2-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_9O_6N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus o-Phenetidin und Pikrylchlorid in Alkohol (BUSCH, PUNGS, J. pr. [2] 79, 548, 553). — Scharlachrote Nadeln. F: 136—137°.

2',4'-Dinitro-2-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2',4'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin mit der 10-fachen Menge Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (SCHÖPF, B. 22, 902). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. Unlöslich in Alkalien.

[2-Pikrylamino-phenyl]-acetat, 2',4',6'-Trinitro-2-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_7O_7N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man läßt 2',4',6'-Trinitro-2-oxy-diphenylamin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid mehrere Tage bei Zimmertemperatur stehen und erwärmt schließlich einige Stunden auf dem Wasserbade (TURPIN, *Soc.* 59, 722). — Braunrote Tafeln (aus Eisessig). F: 161°.

[2-Pikrylamino-phenyl]-benzoat, 2',4',6'-Trinitro-2-benzoyloxy-diphenylamin $C_{15}H_7O_6N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Pikrylamino-phenol, Benzoylchlorid und Natronlauge (TURPIN, *Soc.* 59, 722). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 191°.

2-Benzylamino-phenol-methyläther, Benzyl-o-anisidin $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von o-Anisidin mit Benzylchlorid und gepulvertem Kaliumhydroxyd auf dem Wasserbade (WEDEKIND, B. 39, 487). — Dickes, gelbes Öl. Kp_{25} : 217—220°. — Pikrat $C_{14}H_{13}ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 137°.

1.2-[2-Nitro-benzylamino]-phenol-methyläther, [2-Nitro-benzyl]-o-anisidin $C_{15}H_{13}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2 Mol.-Gew. o-Anisidin und 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid in siedender alkoholischer Lösung, neben geringen Mengen Bis-[2-nitro-benzyl]-o-anisidin (PAAL, SCHILLING, J. pr. [2] 54, 277). Aus 1 Mol.-Gew. o-Anisidin und 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid in siedender alkoh. Lösung in Gegenwart von 3 Mol.-Gew. Soda (BUSCH, BRUNNER, BIRK, J. pr. [2] 52, 401). — Orangerote Krystalle (aus Alkohol). F: 80° (BV., BR., BI.; P., SCH.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (P., SCH.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entsteht

[2-Amino-benzyl]-o-anisidin (BU., BR., BI., P., SCH.) neben 2,2'-Bis-[2-methoxy-anilino-methyl]-azobenzol (Syst. No. 2173) (BU., BR., BI.). — $C_{14}H_{14}O_2N_2 + HCl$. Prismen (aus Alkohol). F: 158° (P., SCH.).

2-[4-Nitro-benzylamino]-phenol-methyläther, [4-Nitro-benzyl]-o-anisidin $C_{14}H_{14}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 4-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzylchlorid 2 Mol.-Gew. o-Anisidin in Alkohol (PAAL, BENKKE, B. 32, 1253). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 95°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.

2-Methylbenzylamino-phenol-methyläther, Methyl-benzyl-o-anisidin $C_{11}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-o-anisidin (S. 362) und Benzylbromid (WEDEKIND, B. 39, 486). — Dickes, gelbes Öl. Kp_{75} : 217–220° (W.). — Gibt mit Allylbromid Methyl-allyl-[2-methoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumbromid (s. u.) (WEDEKIND, FRÖHLICH, B. 40, 1008). — Pikrat $C_{11}H_{11}ON + C_6H_5O_2N_3$. Prismen (aus Alkohol). F: 129° (W.).

2-Allylbenzylamino-phenol-methyläther, Allyl-benzyl-o-anisidin $C_{11}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot CH \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Allyljodid und Benzyl-o-anisidin (S. 366) in Benzol bei Gegenwart von gepulvertem Ätzkali (WEDEKIND, B. 39, 487). — Öl. Kp_{50} : 205–206°. — Bei der Einw. von Methyljodid entsteht unter Abspaltung von Benzyljodid und Allyljodid Trimethyl-[2-methoxy-phenyl]-ammoniumjodid (S. 364).

Methyl-allyl-[2-methoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumhydroxyd $C_{15}H_{23}O_2N = (C_6H_5 \cdot CH_2)(CH_3 \cdot CH \cdot CH_3)(CH_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)$. B. Das Bromid entsteht aus Methyl-allyl-o-anisidin und Benzylbromid (WEDEKIND, FRÖHLICH, B. 40, 1008) oder aus Methyl-benzyl-o-anisidin und Allylbromid (W., F.). Das Jodid entsteht aus Methyl-allyl-o-anisidin und Benzyljodid (WEDEKIND, B. 39, 487) oder aus Methyl-benzyl-o-anisidin und Allyljodid (W.). — Die freie Base ist nicht bekannt. — Bromid $C_{15}H_{23}ON \cdot Br$. Sechseckige Prismen (aus Alkohol). F: 106–107°; zersetzt sich langsam beim Trocknen (W., F.). — Jodid $C_{15}H_{23}ON \cdot I$. Krystallpulver (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei 120° (W.). — Salz der [d-Campher]- β -sulfonsäure (Bd. XI, S. 315) $C_{15}H_{23}ON \cdot O \cdot SO_3 \cdot C_{10}H_{15}O$. B. Durch Kochen des Bromids mit [d-campher]- β -sulfonsaurem Silber in Essigester + wenig Alkohol (W., F.). Krystalle. F: 108–109°. $[\alpha]_D^{20} + 10,32^\circ$ (0,5530 g in 20 ccm Wasser).

2-Dibenzylamino-phenol $C_{20}H_{19}ON = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 2-Amino-phenol und Benzylchlorid (BAKUNIN, G. 36 II, 223). — Die freie Base ist nicht bekannt. — $C_{20}H_{19}ON + HCl$. Oktaeder. F: 200–205°. Fast unlöslich in Äther, Petroläther und Benzol, schwer löslich in Wasser.

2-[Bis-(2-nitro-benzyl)-amino]-phenol-methyläther, Bis-[2-nitro-benzyl]-o-anisidin $C_{17}H_{15}O_4N_2 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. o-Anisidin mit 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid auf 130° (PAAL, SCHILLING, J. pr. [2] 54, 278). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 117°.

2-[2-Brommethyl-benzylamino]-phenol-methyläther, [2-Brommethyl-benzyl]-o-anisidin $C_{15}H_{15}ONBr = BrCH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus o-Anisidin und o-Xylylenbromid (Bd. V, S. 366) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 31, 423). — Prismen.

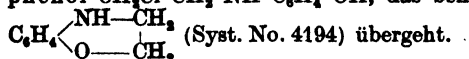
2-{[2,4-Dinitro-naphthyl-(1)]-amino}-phenol, N-[2-Oxy-phenyl]-2,4-dinitro-naphthylamin-(1) $C_{16}H_{11}O_4N_2 = (O_2N)_2C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-[2,4-dinitro-naphthyl-(1)]-ester (Bd. XI, S. 101) und 2-Amino-phenol in siedendem Alkohol (ULLMANN, BRUCK, B. 41, 3938). — Orangerote Nadeln (aus Benzol). F: 178° (korr.). Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in warmem Äther, Alkohol und Essigsäure, unlöslich in Ligroin. — Gibt beim Erwärmen mit 30%iger Natronlauge 2,4-Dinitro-naphthol-(1). Konzentrierte Schwefelsäure löst mit violetter, Ätznatron mit roter Farbe.

2-Naphthylamino-phenol-methyläther, β -Naphthyl-o-anisidin, [2-Methoxy-phenyl]- β -naphthylamin $C_{17}H_{15}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333), o-Anisidin und Disulfidlösung (BUCHERER, SEYDE, J. pr. [2] 75, 273). — Blättchen (aus heißer alkoh. Lösung durch Wasser). F: 68°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Hydrochlorid. Krystallinisch. Löslich in Alkohol.

2-Benzhydrylamino-phenol-methyläther, Benzhydryl-o-anisidin, α -o-Anisidino-diphenylmethan $C_{20}H_{19}ON = (C_6H_5)_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Benzal-o-anisidin in Benzol und Phenylmagnesiumbromid im Äther unter guter Kühlung (BUSCH, RINCK, B. 38, 1770). — Stäbchen (aus Alkohol). F: 92°. Kp_{15} : 244–245°. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 162°. Leicht löslich in Alkohol.

2-[β -Oxy-äthylamino]-phenol-methyläther, [β -Oxy-äthyl]-o-anisidin $C_9H_{13}O_2N = HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus o-Anisidin und β -Chlor-äthylalkohol (Bd. I, S. 337)

bei 115—120° (KNORR, B. 22, 2095). — Dickes Öl. Kp: 305° (korr.). Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen von [β -Oxy-äthyl]-o-anisidin mit rauchender Salzsäure auf 160° entsteht nicht näher untersuchtes 2-[β -Chlor-äthylamino]-phenol $CH_3Cl \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$, das beim Kochen mit Natronlauge in Phenmorpholin



2-[Methyl- β -oxy-äthyl]-amino]-phenol-methyläther, [β -Oxy-äthyl]-methyl-o-anisidin $C_{10}H_{11}O_2N = HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-o-anisidin und β -Chlor-äthylalkohol (KNORR, B. 22, 2098). — Kp: 290° (korr.). — Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 160° entsteht ein chlorhaltiges Produkt, das beim Kochen mit Natronlauge in N-Methyl-phenmorpholin (Syst. No. 4194) übergeht.

Verbindung aus o-Anisidin, Formaldehyd und schwefliger Säure $C_8H_{11}O_4NS = (HO \cdot S)CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Natriumsalz entsteht aus o-Anisidin und Formaldehyd-Natriumsulfid-Lösung (BUCHERER, SCHWALBE, B. 39, 2802). — Die freie Säure ist nicht dargestellt. — Das Natriumsalz ist gegen verd. Mineralsäuren bei 20° beständig. Es gibt beim Erwärmen mit einer wäbr. Kaliumcyanidlösung o-Anisidinoacetonitril. — $NaC_8H_{11}O_4NS$ („methyl-o-anisidin- ω -sulfonsaures Natrium“). Blätter (aus heißem ca. 80%igem Alkohol). Leicht löslich in heißem ca. 80%igem Alkohol.

Methylen-bis-[2-amino-phenol-methyläther], Methylen-di-o-anisidin, Di-o-anisidino-methan $C_{15}H_{15}O_4N_2 = CH_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus o-Anisidin in Alkohol und Formaldehydlösung mit oder ohne Zusatz von Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (BISCHOFF, REINFELD, B. 36, 48). — Tafeln (aus Benzol + Ligroin). F: 86° (B., R.). Kp₂₅: 160° (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3972). Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, löslich in warmem Ligroin (B., R.). Färbt sich an der Luft allmählich rosa (B., R.). — Gibt mit Phenol bei 180—200° [4(?) Oxy-benzyl]-o-anisidin (Syst. No. 1855), beim Kochen mit Phenol in Benzollösung [2-Oxy-benzyl]-o-anisidin (Syst. No. 1855), mit Oxalsäure-diphenylester (Bd. VI, S. 155) in siedendem Xylol Oxalsäure-di-o-anisidid (S. 374) (B., F.).

[β,β,β -Trichlor-äthyliden]-bis-[2-amino-phenol-methyläther], [β,β,β -Trichlor-äthyliden]-di-o-anisidin $C_{16}H_{17}O_4N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus o-Anisidin und Chloral in Benzol auf dem Wasserbade (WHEELER, Am. Soc. 30, 138). — Schwach gelbliche Krystalle (aus Ligroin oder Benzol), Prismen (aus Alkohol). F: 121°. Leicht löslich in kaltem Benzol, Tetrachlorkohlenstoff, heißem Eisessig, löslich in heißem, schwer löslich in kaltem Ligroin. 100 ccm siedender Alkohol lösen etwa 7 g Substanz; 100 ccm Alkohol von 25° lösen etwa 2,5 g Substanz. — Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht ein bei ca. 230° schmelzendes Bromderivat.

2-Benzal-amino-phenol $C_{15}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen Benzaldehyd und 2-Amino-phenol auf dem Wasserbade (PICTET, ANKERSMIT, A. 266, 140). — Blättchen (aus Alkohol). F: 89° (P., An.; MÖHLAU, ADAM, C. 1907 I, 107). Sehr leicht löslich in Äther und Benzol (P., An.). In konz. Schwefelsäure hellorange löslich (M., Ad.).

2-[2-Nitro-benzal-amino]-phenol $C_{15}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) und 2-Amino-phenol in 50%igem Alkohol (MÖHLAU, ADAM, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 404; C. 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln. F: 104°. Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure dunkelgelb. Färbt sich am Licht dunkel.

2-[3-Nitro-benzal-amino]-phenol $C_{15}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) und 2-Amino-phenol in absol. Alkohol (POPE, Soc. 93, 535) oder in wäbrig-alkoholischer Lösung (MÖHLAU, ADAM, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 406; C. 1907 I, 108). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 135° (P.), 131° (M., A.). Absorption: P., Soc. 93, 537. Die gelbliche Lösung in Alkohol wird durch Alkali etwas dunkler (P.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (M., A.).

2-[4-Nitro-benzal-amino]-phenol $C_{15}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und 2-Amino-phenol in absol. Alkohol (POPE, Soc. 93, 534). Aus 4-Nitro-benzaldehyd, salzsaurem 2-Amino-phenol und Natriumacetat in wäbrig-alkoholischer Lösung (MÖHLAU, ADAM, C. 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 158° (M., A.), 161° (P.). Löslich in Alkohol, Toluol, Essigester, unlöslich in Petroläther, Ligroin (M., A.). Absorption: POPE, Soc. 93, 536. Die gelbe Lösung in Alkohol wird durch Alkali orangefarben (P.). Löst sich in konz. Schwefelsäure orangefarben (M., A.).

2-[4-Nitro-benzalamino]-phenol-methyläther, [4-Nitro-benzal]-o-anisidin $C_{15}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und o-Anisidin in alkoh. Lösung (POPE, FLEMING, *Soc.* 93, 1917). — Schwefelgelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 111°. — $C_{15}H_{13}O_3N_2 + HCl$. Gelbliches amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 141°.

2-Benzalamino-phenol-äthyläther, Benzal-o-phenetidin $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus o-Phenetidin und Benzaldehyd in Alkohol (STEINBRECK, Dissertation [Heidelberg 1896], S. 45). — Öl. *Kp*₂₀: 215–216° (STEINBRECK, Dissertation; *B.* 34, 833 Anm.).

2-Cinnamalamino-phenol $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Schütteln einer Lösung von 2-Amino-phenol in verd. Essigsäure mit Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) (HÄGELE, *B.* 25, 2756). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 79° (H.; MÖHLAU, ADAM, *C.* 1907 I, 107). Leicht löslich in Alkohol und in Äther (H.). Löst sich in konz. Schwefelsäure orangefarben (M., A.).

2-[2-Nitro-cinnamalamino]-phenol $C_{15}H_{11}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) und 2-Amino-phenol (MÖHLAU, ADAM, *C.* 1907 I, 108). — Goldglänzende Prismen (aus Alkohol). *F.*: 125°. In konz. Schwefelsäure orange löslich.

2-[3-Nitro-cinnamalamino]-phenol $C_{15}H_{11}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) und 2-Amino-phenol (M., A., *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). *F.*: 137°. Schwer löslich in Petroläther, Ligroin; leicht löslich in Essigester, Toluol; in konz. Schwefelsäure orange löslich.

2-[4-Nitro-cinnamalamino]-phenol $C_{15}H_{11}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) und 2-Amino-phenol (M., A., *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 158°. Leicht löslich in Essigester, Aceton, Petroläther, Toluol; schwer löslich in Ligroin, Äther. In konz. Schwefelsäure dunkelorange löslich.

Glutacondialdehyd-bis-[2-methoxy-anil] bzw. 1-[2-Methoxy-anilino]-penta-dien-(1,3)-al-(5)-[2-methoxy-anil] $C_{15}H_{21}O_5N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH:CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH:CH:CH:NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. — Hydrobromid $C_{15}H_{21}O_5N_2 + HBr$. Zur Frage der Konstitution vgl. die bei der analogen Anilin-Verbindung (Bd. XII, S. 204) angeführten Literaturstellen. — *B.* Man löst 12,3 g o-Anisidin und 4 g Fyridin in 75 cm Äther und fügt eine äther. Lösung von 5,3 g Bromcyan hinzu (KÖNIG, *J. pr.* [2] 70, 47). — Violettbraune, blauschimmernde Nadeln (aus Alkohol), hellrote, goldglänzende Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 148°.

ms-[2-Äthoxy-phenylimino]-methyl]-acetylaceton bzw. ms-[o-Phenetidino-methylen]-acetylaceton $C_{15}H_{17}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $(CH_3 \cdot CO)_2C:CH:NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus N,N'-Bis-[2-äthoxy-phenyl]-formamidin (S. 370) und Acetylaceton bei 125° (DAINS, BROWN, *Am. Soc.* 31, 1152). — Nadeln (aus Ligroin). *F.*: 115–116°.

Methyl-[α-o-anisidino-isopropyl]-ketoxim, Amylennitrol-o-anisidin $C_{15}H_{19}O_3N_2 = CH_3 \cdot C(N:OH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Amylennitrosat (Bd. I, S. 391) und o-Anisidin (WALLACH, *A.* 241, 302). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 138–139°. — $C_{15}H_{19}O_3N_2 + HCl$. Prismen. Leicht löslich in Wasser.

2-Salicylalamino-phenol $C_{13}H_{11}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Amino-phenol, gelöst in verd. Essigsäure, und Salicylaldehyd (HÄGELE, *B.* 25, 2755). — Rote Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 185° (H., *B.* 26, 394). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol (H., *B.* 25, 2755).

2-Salicylalamino-phenol-äthyläther, Salicylal-o-phenetidin $C_{15}H_{13}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Öl. *Kp*₁₇: 228–229° (STEINBRECK, *B.* 34, 833 Anm.).

2-Anisalamino-phenol $C_{14}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus Anisaldehyd (4-Methoxy-benzaldehyd, Bd. VIII, S. 67) und 2-Amino-phenol (HÄGELE, *B.* 25, 2755). — Gelbbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 89°.

b) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Mono- und Polycarbonsäuren.

2-Formamino-phenol $C_7H_7O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Amino-phenol und Ameisensäure durch Kochen am Rückflußkühler (BAMBERGER, *B.* 36, 2052). Beim allmählichen Versetzen von Ameisensäureessigsäureanhydrid mit 2-Amino-phenol unter Kühlen (BÉHAL, *A. ch.* [7] 30, 429; D. R. P. 115334; C. 1900 II, 1141). Bei der Oxydation von 2-Amino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit neutralisierter Sulfomonopersäurelösung, neben anderen Produkten (BA., DEMUTH, *B.* 36, 831; BA., *B.* 36, 2042). Beim Erhitzen von Benzoxazol (Syst. No. 4195) mit Wasser im Dampfbade (BA., *B.* 36, 2053). — Nadeln (aus Wasser). F: 129—129,5° (BA., D.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Essigester, Chloroform, Aceton, heißem Wasser, leicht in heißem Äther, ziemlich löslich in Benzol, kaltem Wasser, schwer in Ligroin (BA., D.). Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung violettblau, die alkoh. Lösung grünblau (BA., D.). Reagiert gegen Lackmus neutral, ist aber in Alkalien löslich, durch Säuren fällbar (BA., D.). — Liefert beim Erhitzen Benzoxazol (BA.). Wäßrige Ätzlauge spaltet bei gewöhnlicher Temperatur in 2-Amino-phenol und Ameisensäure (BA.). Liefert mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge O.N-Dibenzoyl-[2-amino-phenol] (BA.).

2-Formamino-phenol-methyläther, Ameisensäure-o-anisidid, Form-o-anisidid $C_8H_9O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man reduziert 2-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 217) mit Zinn und Salzsäure, destilliert das entstandene Basengemisch ab, kocht es mit konz. Ameisensäure und extrahiert hierauf mit verd. Alkohol (1 Vol. Alkohol + 1 Vol. Wasser) bei ca. 40°; ungelöst bleibt der 5-Chlor-2-formamino-phenol-methyläther (S. 384) (DIEFOLDER, *B.* 32, 3514). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 83,5°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in Äther und heißem Wasser.

2-Formamino-phenol-äthyläther, Ameisensäure-o-phenetidid, Form-o-phenetidid $C_9H_{11}O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Einw. von Ameisensäureäthylester auf o-Phenetidin (GROLL, *J. pr.* [2] 12, 208). — Krystalle. F: 62°. Siedet im Wasserstoffstrom unterersetzt bei 292°.

2-[Formyl-(2-nitro-benzyl)-amino]-phenol-methyläther, N-[2-Nitro-benzyl]-[form-o-anisidid] $C_{14}H_{14}O_4N_2 = (OHC)(O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim mehrstündigen Kochen von [2-Nitro-benzyl]-o-anisidin (S. 346) mit der 4–5-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure (PAAL, SCHILLING, *J. pr.* [2] 54, 279). — Prismen (aus Alkohol). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

2-[Formyl-(4-nitro-benzyl)-amino]-phenol-methyläther, N-[4-Nitro-benzyl]-[form-o-anisidid] $C_{14}H_{14}O_4N_2 = (OHC)(O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch 5-stdg. Kochen von [4-Nitro-benzyl]-o-anisidin (S. 367) mit der 5-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure (PAAL, BENKER, *B.* 32, 1254). — Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 102°. Ziemlich leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin.

N-[2-Methoxy-phenyl]-formiminoäthyläther $C_{10}H_{13}O_2N = C_2H_5 \cdot O \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim längeren Kochen von o-Anisidin und Orthoameisensäureäthylester (Bd. II, S. 20) (GOLDSCHMIDT, *Ch. Z.* 25, 329). — Kp: 253°.

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-formamidin $C_{18}H_{19}O_4N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. o-Anisidin mit 1 Mol.-Gew. Orthoameisensäureäthylester für sich (GOLDSCHMIDT, D. R. P. 103982; *Frdl.* 5, 772; C. 1899 II, 949; vgl. DAINS, BROWN, *Am. Soc.* 31, 1149), oder auch in Gegenwart von Lösungsmitteln, wie Alkohol, Benzol, Toluol, Xylol (G., D. R. P. 103982; vgl. G., *Ch. Z.* 32, 1033). Aus Dichlor-methyl-formamidin-hydrochlorid (Bd. II, S. 90) und o-Anisidin in Benzol (DAINS, *B.* 35, 2502). — Krystalle (aus Alkohol oder aus Benzol + Ligroin). F: 105° (D., B.), 106°; schwer löslich in Wasser (G.).

N,N'-Bis-[2-äthoxy-phenyl]-formamidin $C_{17}H_{20}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus o-Phenetidin und Orthoameisensäureäthylester bei 140° (DAINS, BROWN, *Am. Soc.* 31, 1149). — Nadeln (aus Ligroin). F: 81°. Leicht löslich in Alkohol. — $2C_{17}H_{20}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote Krystalle. F: 178°.

2-Acetamino-phenol $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Erwärmen von 2-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 213) mit Zinn und 100%iger Essigsäure, die durch Zusatz der entsprechenden Menge Essigsäureanhydrid zu bestem Eisessig dargestellt wird (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 57). Bei der Reduktion von 2-Nitro-phenol mit Zinn und mit etwas mehr als der berechneten Menge Eisessig (MORSE, *B.* 11, 232; vgl. dazu ZINCKE, HERBRAND, *A.* 226, 69 Anm.). Beim Erwärmen von 2-Amino-phenol mit Essigsäureanhydrid bis zur völligen Lösung (Zi., Hm.). Durch Schütteln einer Lösung von 10,9 g 2-Amino-phenol in 100 ccm 4%iger Natronlauge mit 12,3 g Essigsäureanhydrid und Zersetzung des Natriumsalzes mit Salzsäure (A. LUMIERE, L. LUMIERE, BABBIE, *Bl.* [3] 33, 785). Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit Eisessig, Natriumacetat und der berechneten Menge

Essigsäureanhydrid (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, *Soc.* 69, 1323). Beim Erwärmen von 2-Amino-phenol mit Thioessigsäure in Benzol (PAWLEWSKI, *B.* 35, 112). Entsteht neben 2-Methyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) bei 18-stdg. Kochen von 20 g 2-Amino-phenol mit 30 g Acetessigester (NIRMANTOWSKI, *B.* 30, 3069). Durch Lösen von O.N-Diacetyl-[2-amino-phenol] in Ätznatron (BAMBERGER, *B.* 36, 2050). Beim Erwärmen von 2-Methyl-benzoxazol in verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (LADENBURG, *B.* 9, 1525). Bei der elektrolytischen

Reduktion des Phenmorpholons $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} - \text{CO} \\ | \\ \text{O} - \text{CH}_2 \end{matrix}$ (Syst. No. 4278) in schwefelsaurer Lösung bei 35° (LEES, SHEDDEN, *Soc.* 83, 754). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 201° (LA., *B.* 9, 1526; A. LV., L. LV., BAR.), 202–203° (PA.), 202,5–203,5° (N.), 209° (BAM.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser; löst sich in Kalilauge (LA.). Die alkoh. Lösung wird mit Eisenchlorid grün; Wasserzusatz bewirkt Übergang der Farbe in Violettbraun bis Rotbraun (BAM.). — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 130°, oder mit alkoh. Kali auf 120° in Essigsäure und 2-Amino-phenol (LA.). Liefert bei der Destillation mit Phosphorsäureanhydrid 2-Methyl-benzoxazol (LA.). Beim Zusammenoxydieren von 2-Acetamino-phenol mit p-Phenylendiamin entsteht ein Indophenol, dessen Leukoverbindung beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium einen blauen Schwefelfarbstoff gibt (KALLE & Co., D. R. P. 156478; C. 1904 II, 1527).

2-Chloracetamino-phenol $C_6H_5O_2NCl = CH_3Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei der Einw. von Chloracetylchlorid auf 2-Amino-phenol in Benzol (ASCHAN, *B.* 20, 1524). — Leicht löslich in wäßriger Kalilauge.

2-Trichloracetamino-phenol $C_6H_5O_2NCl_3 = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Amino-phenol und Trichloracetylchlorid in Äther (L. SPIEGEL, P. SPIEGEL, *B.* 40, 1736). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161–162°. Leicht löslich in Chloroform und Äther. — Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 160° unter Gasentwicklung. Wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr in 2-Amino-phenol und Trichloroessigsäure gespalten.

2-Acetamino-phenol-methyläther, Essigsäure-o-anisidid, Acet-o-anisidid $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von o-Anisidin mit Essigsäureanhydrid (MÜHLHAUSER, A. 207, 242; KÖRNER, WENDER, *G.* 17, 492) oder mit Eisessig (HEBOLD, *B.* 15, 1685). Aus o-Anisidin und Essigsäureanhydrid in Benzol (KAUFMANN, *B.* 42, 3482). — Krystalle (aus Wasser). F: 78° (MÜ.), 84° (HE.; KÖ., WZ.), 87–88° (KAU.). Kp: 303–305° (MÜ.). 100 Tle. 96%iger Alkohol lösen bei 21° 55,28 Tle. (KÖ., WZ.). Sehr leicht löslich in Eisessig und in heißem Wasser (MÜ.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: AUWERS, *Ph. Ch.* 23, 461. — Gibt beim Lösen in Salpetersäure (38–45° B) ein bei 143° schmelzendes Gemisch zweier Mononitroderivate, das zu 66% aus 5-Nitro-2-acetamino-anisol (S. 390) und zu 33% aus 4-Nitro-2-acetamino-anisol (S. 389) besteht; nitriert man in schwefelsaurer Lösung mit 1 Mol.-Gew. HNO_3 , so erhält man 4-Nitro-2-acetamino-anisol, mit 2 Mol.-Gew. HNO_3 4,6-Dinitro-2-acetamino-anisol (S. 394) (FRYSS, C. 1901 I, 738). Diese Verbindung entsteht auch beim Eintragen von Acet-o-anisidid in rauchende Salpetersäure (MÜ.). Geschwindigkeit der Zersetzung durch wäßr. Natronlauge: DAVIS, *Soc.* 95, 1403.

2-Acetamino-phenol-äthyläther, Essigsäure-o-phenetidid, Acet-o-phenetidid $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von o-Phenetidin mit Essigsäureanhydrid (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 159). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 79°; Kp: oberhalb 250° (R., DÜ.). — Geschwindigkeit der Zersetzung durch wäßr. Natronlauge: DAVIS, *Soc.* 95, 1403.

Äthylenglykol-bis-[2-acetamino-phenyläther] $C_{18}H_{23}O_5N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2]_2$. *B.* Beim Erhitzen gleicher Teile Äthylenglykol-bis-[2-amino-phenyläther] (S. 360) und Eisessig auf 160° (WAGNER, *J. pr.* [2] 37, 204). — Nadeln (aus Anilin). F: 226°. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; leicht löslich in heißem Anilin. — Liefert bei der Destillation Äthylenglykol-bis-[2-amino-phenyläther].

[2-Acetamino-phenyl]-acetat, O.N-Diacetyl-[2-amino-phenol] $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim 2-stdg. Erhitzen von 0,7 g 2-Amino-phenol mit 0,65 g Essigsäureanhydrid in 14 ccm Essigsäureäthylester (BAMBERGER, *B.* 36, 2050). Beim mehrstündigen Kochen von salzsäurem 2-Amino-phenol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und trockenem Natriumacetat (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, *Soc.* 69, 1323). — Nadeln (aus Wasser). F: 123–124° (M., WOO., WZ.), 124,5° (B.).

N-Trichloroacetyl-O-benzoyl-[2-amino-phenol] $C_{11}H_{10}O_3NCl_3 = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Schütteln von 2-Trichloracetamino-phenol mit 10%igem Ammoniak und Benzoylchlorid (L. SPIEGEL, P. SPIEGEL, *B.* 40, 1737). — Tafeln (aus Alkohol). F: 104–105°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

[3-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-anilid, Phenylcarbamidsäure-[2-acetamino-phenyl]-ester $C_{15}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Acetamino-phenol, gelöst in Toluol, mit Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 328). — Nadeln. F: 162°.

2-[Acetylmethylamino]-phenol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei der elektrolytischen Reduktion des N-Methyl-phenmorpholons $C_8H_9 \begin{smallmatrix} N(CH_3) \cdot CO \\ \diagdown \quad \diagup \\ O \quad \quad CH_3 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4278) in schwefelsaurer Lösung, neben anderen Produkten (LEES, SHEDDEN, Soc. 83, 756). — Nadeln (aus Methylal). F: 150°. Leicht löslich in Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine purpurne Färbung, die allmählich in Braun übergeht. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140° in Essigsäure und 2-Methylamino-phenol.

2-Acetylanilino-phenol, 2-Oxy-N-acetyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) und Acetylsuperoxyd (Bd. II, S. 170) in Äther unter starker Kühlung, neben anderen Produkten (GAMBARJAN, B. 42, 4010). Beim Erhitzen von 2-Oxy-diphenylamin (S. 365) mit Essigsäureanhydrid (G.). — Krystalle (aus Petroläther + wenig Eisessig). F: 144—146°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform, ziemlich schwer in Äther, Benzol, Petroläther. Wird aus der Lösung in Natronlauge durch CO_2 gefällt; kann der Sodalösung durch Äther entzogen werden. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos und wird durch Nitrit nicht verändert. Die alkoh. Lösung gibt mit $FeCl_3$ keine Färbung. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 130° 2-Oxy-diphenylamin.

2-[Acetyl-(4-nitro-benzyl)-amino]-phenol-methyläther, N-[4-Nitro-benzyl]-[acet-o-anisidid] $C_{16}H_{15}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von [4-Nitro-benzyl]-o-anisidin (S. 367) mit dem doppelten Gewicht Essigsäureanhydrid (PAAL, BENKE, B. 32, 1254). — Gelbliche Täfelchen (aus verd. Alkohol). F: 78°.

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-acetamidin $C_{16}H_{15}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)$. Nadeln. F: 99°; leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (TAUBER, D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1179).

2-Laurylamino-phenol, 2-Laurinoylamino-phenol $C_{15}H_{29}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Laurylchlorid (Bd. II, S. 363) und 2-Amino-phenol in Aceton (AUWERS, BERGS, WINTERITZ, A. 332, 206). — Blättchen (aus Alkohol). F: 68—69°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig, Benzol, mäßig in Alkohol, schwer in Ligroin, Petroläther.

2-Palmitoylamino-phenol $C_{23}H_{43}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Palmitinsäurechlorid (Bd. II, S. 374) und 2-Amino-phenol in Aceton (AU., B., W., A. 332, 207). — Blättchen (aus Alkohol). F: 78—79°.

2-Acryloylamino-phenol $C_9H_9O_2N = CH_2 : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2-Amino-phenol und Acrylsäurechlorid (Bd. II, S. 400), beide verteilt in absol. Äther (MOUREU, A. ch. [7] 2, 186). — Krystalle (aus Benzol). F: 123—124°.

2-Benzamino-phenol $C_{12}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei der Einw. des Sonnenlichtes auf Gemische von Benzaldehyd und Nitrobenzol, neben anderen Produkten (CIAMICIAN, SILBER, B. 38, 1177, 1181; G. 36 II, 193). Wird neben 2-Phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) erhalten, wenn man Benzoesäure-[2-nitro-phenyl]-ester (Bd. X, S. 118) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Eisessig oder mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure reduziert (EINHORN, A. 311, 39; vgl. BÖTTCHER, B. 16, 630). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol in absol. Äther (RANSOM, B. 31, 1062; Am. 23, 17). Beim 24-stdg. Kochen von O.N-Dibenzoyl-[2-amino-phenol] mit Wasser, in welchem überschüssiges Bariumcarbonat verteilt ist (HÜBNER, A. 210, 387). Bei 2-tägigem Kochen der alkoh. Lösung von 2-Phenyl-benzoxazol mit Salzsäure am Rückflußkühler (Bö.; vgl. dazu EN., A. 311, 40). — Blätter (aus Benzol). Schmilzt bei 167° und geht dabei unter Wasserabgabe in 2-Phenyl-benzoxazol über (Hü.); F: 169° (Cr., Sr.). Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem, leicht in Alkohol, Eisessig, Aceton und Benzol (Hü.). Löslich in kaltem Alkali und daraus durch Säuren fällbar (Bö.). — Liefert beim Einleiten von salpetriger Säure in die kalte eisessigsäure Lösung (Bö.) oder beim Behandeln der eisessigsäuren Lösung mit höchst konzentrierter Salpetersäure bei —3° bis —5° 4,6-Dinitro-2-benzamino-phenol (S. 396) (Hü.).

2-[3-Nitro-benzamino]-phenol $C_{12}H_{11}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man suspendiert 2 g 2-Amino-phenol in Äther und gibt eine Lösung von 1,7 g 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) hinzu (RANSOM, Am. 23, 26). Man mischt eine wäßr. Lösung von salzsaurem 2-Amino-phenol in einer CO_2 -Atmosphäre mit einer benzolischen Lösung von 3-Nitro-benzoylchlorid und versetzt dann allmählich mit 20%iger Kalilauge bis zur dauernd alkal. Reaktion; man behandelt das Reaktionsprodukt mit heißem Benzol, wobei O.N-Bis-

[3-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] in Lösung geht, 2-[3-Nitro-benzamino]-phenol ungelöst bleibt (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 60). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 206° (T., W.), 207° (R.). Leicht löslich in heißem Aceton, unlöslich in Benzol (T., W.).

2-[4-Nitro-benzamino]-phenol $C_{12}H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man mischt eine wäßr. Lösung von salzsaurem 2-Amino-phenol in einer CO_2 -Atmosphäre mit einer Lösung von 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) in Benzol und versetzt dann allmählich mit 20%iger Kalilauge bis zur dauernd alkal. Reaktion; die entstandene Fällung wird gewaschen, getrocknet und hierauf mit Aceton behandelt; 2-[4-Nitro-benzamino]-phenol geht hierbei in Lösung, während O.N-Bis-[4-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] ungelöst bleibt (T., W., *Am.* 37, 59). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 220°. Ziemlich leicht löslich in Aceton, unlöslich in Benzol.

2-Benzamino-phenol-methyläther, Benzoesäure-o-anisidid, Benz-o-anisidid $C_{14}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim langsamen Versetzen einer äther. Lösung von o-Anisidin mit Benzoylchlorid (MÜHLHAUSER, *A.* 207, 244). — Krystalle (aus Alkohol). F: 59,8°; die geschmolzene Masse erstarrt nur schwierig (M.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (M.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: AUFWERS, *Ph. Ch.* 30, 540.

[2-Benzamino-phenyl]-benzoat, O.N-Dibenzoyl-[2-amino-phenol] $C_{20}H_{15}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem 2-Amino-phenol mit 2 Tln. Benzoylchlorid und Benzol auf 100°; das Produkt wird durch Destillation von Benzol befreit, dann mit Wasser und Sodalösung gewaschen und mit Petroläther zur Entfernung von 2-Phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) ausgezogen (HÜBNER, *A.* 210, 387). Aus 2-Amino-phenol (HINSBERG, v. UDRÁNSZKY, *A.* 254, 256), 2-Formamino-phenol (BAMBERGER, *B.* 36, 2051), 2-Acetamino-phenol (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 58), 2-Benzamino-phenol (CIAMICIAN, SILBER, *B.* 38, 1181; *G.* 36 II, 193) mit Benzoylchlorid und Natronlauge.

Man erhitzt Benzoxazolthion $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ O \end{smallmatrix} \cdot CS$ (Syst. No. 4278) mit Benzoylchlorid und läßt das ölige Reaktionsprodukt mit Sodalösung stehen (KALOKHOFF, *B.* 16, 1828). — Nadeln (aus Alkohol). F: 182° (K.), 183—184,5° (BA.), 185° (C., S.). Kaum löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Alkohol, Benzol, heißem Ligroin, leicht in heißem Benzol, sehr leicht in heißem Aceton, heißem Chloroform (BA.). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser, in welchem überschüssiges Bariumcarbonat verteilt ist, in Benzoesäure und 2-Benzamino-phenol (HÜ.).

N-Benzoyl-O-[3-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] $C_{20}H_{14}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4 g 2-Benzamino-phenol in Kalilauge mit 3,5 g 3-Nitro-benzoylchlorid und Äther (RANSOM, *Am.* 23, 29). — Prismen (aus Alkohol). F: 152°.

O-Benzoyl-N-[3-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] $C_{20}H_{14}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man löst 1,29 g 2-[3-Nitro-benzamino]-phenol in einer Lösung von 1 Mol.-Gew. KOH und schüttelt bei 0° mit 0,7 g Benzoylchlorid (R., *Am.* 23, 28). — Nadeln (aus Alkohol). F: 153°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] $C_{22}H_{13}O_7N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. s. im Artikel 2-[3-Nitro-benzamino]-phenol (S. 372). — Krystalle (aus Alkohol). F: 186°; löslich in Benzol (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 61).

O.N-Bis-[4-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] $C_{20}H_{13}O_7N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. s. im Artikel 2-[4-Nitro-benzamino]-phenol (s. o.). — Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 219°; unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 60).

2-[Benzoylmethylamino]-phenol $C_{14}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Versetzen einer Suspension von 3,7 g 2-Methylamino-phenol in Äther mit 2,1 g Benzoylchlorid (RANSOM, *Am.* 23, 34). — Krystalle (aus Alkohol). F: 160—162°.

2-[(3-Nitro-benzoyl)-methylamino]-phenol $C_{14}H_{13}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2 Mol.-Gew. 2-Methylamino-phenol und 1 Mol.-Gew. 3-Nitro-benzoylchlorid (R., *Am.* 23, 36). — Krystalle (aus Alkohol). F: 105°. Zersetzt sich bei 110—115°.

N-Methyl-N-benzoyl-O-[3-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] $C_{21}H_{16}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2-[Benzoylmethylamino]-phenol und 3-Nitro-benzoylchlorid in alkal. Lösung (R., *Am.* 23, 37). — Krystalle (aus Alkohol). F: 123,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

N-Methyl-O-benzoyl-N-[3-nitro-benzoyl]-[2-amino-phenol] $C_{21}H_{16}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man löst 2-[(3-Nitro-benzoyl)-methylamino]-phenol in Natronlauge und versetzt mit Benzoylchlorid (R., *Am.* 23, 37). — Krystalle (aus Alkohol). F: 141°.

[2-(Benzoylmethylamino)-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{17}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-[Benzoylmethylamino]-phenol und Chlorameisensäure-

äthylester in alkal. Lösung (R., *Am.* 23, 34). — Nadeln (aus Ligroin). F: 68° Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

2-Benzoylanilino-phenol, 2-Oxy-N-benzoyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) und Benzoylsuperoxyd (Bd. IX, S. 179) in Chloroform (GAMBARJAN, B. 42, 4008). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 214°. Leicht löslich in heißem Eisessig, ziemlich schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Liefert mit methylalkoholischem Kali im geschlossenen Rohr bei 140° 2-Oxy-diphenylamin (S. 365).

[2-Benzoylanilino-phenyl]-benzoat, 2-Benzoyloxy-N-benzoyl-diphenylamin $C_{20}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Oxy-diphenylamin und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (DENINGER, *J. pr.* [2] 50, 90). — Krystalle (aus Alkohol).

N,N-Diphenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-bensamidin $C_{20}H_{17}ON_2 = (C_6H_5)_2N \cdot C(C_6H_5) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man verwandelt Benzoyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 270) durch Phosphor-pentachlorid in das Dichlorid $C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot N(C_6H_5)_2$ und behandelt dieses mit o-Anisidin (v. BRAUN, B. 37, 2684). — Pikrat $C_{28}H_{21}ON_3 + C_6H_5O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 202° bis 203°. Schwer löslich in Alkohol.

N,N'-Bis-[2-oxy-phenyl]-oxamid $C_{14}H_{11}O_4N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. B. Bei 1—2-stdg. Kochen von 1 Tl. frisch dargestelltem 2-Amino-phenol mit 10 Tln. Oxalsäure-diäthylester (R. MEYER, SEELIGER, B. 29, 2643). — Goldbraune Blättchen (aus Alkohol). F: 280—282°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in Benzol, fast unlöslich in Äther, Essigester und Ligroin. Löslich in Alkalien mit gelber, in heißen verdünnten Säuren mit roter Farbe.

[2-Methoxy-phenyl]-oxamidsäure, Oxalsäure-mono-o-anisidid $C_9H_7O_4N = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kochen des sauren o-Anisidin-oxalats mit Alkohol (ANSELMINO, C. 1906 I, 753). — F: 159°.

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-oxamid, Oxalsäure-di-o-anisidid $C_{18}H_{13}O_5N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Beim Erhitzen von o-Anisidin mit wasserfreier Oxalsäure auf 175° (BAUER, B. 42, 2114). Beim Kochen von o-Anisidin oder Methylen-di-o-anisidin (S. 368) mit Oxalsäurediphenylester (Bd. VI, S. 155) in Xylol (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3973). — Nadeln oder Tafeln (aus Eisessig). F: 245° (BAU.), 246° (Br., F.). Unlöslich in Ligroin, Alkohol, Äther, schwer löslich in Aceton, leichter in Chloroform, heißem Benzol, Xylol und Eisessig; unlöslich in Salzsäure und Natronlauge (Br., F.). — Gibt bei 3-stdg. Erhitzen in Benzol mit Phosphorpentachlorid Oxalsäure-bis-[(2-methoxy-phenylimid)-chlorid] (s. u.) (BAU.). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2,2'-Dimethoxy-oxanilid-disulfonsäure-(5,5') (Syst. No. 1926) (BAU.).

Oxalsäure-bis-[(2-methoxy-phenyl)-amidin], „Cyan-o-anisidin“ $C_{18}H_{13}O_4N_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C : (NH) \cdot C : (NH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : C(NH_2) \cdot C(NH_2) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Dicyan (Bd. II, S. 549) in eine alkoh. Lösung von o-Anisidin (MEYER, *J. pr.* [2] 61, 465). — Prismen (aus Alkohol). F: 205—207°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther. — $C_{18}H_{13}O_4N_4 + 2HCl$. Nadeln (aus Wasser durch konz. Salzsäure).

N,N'-Bis-[2-acetoxy-phenyl]-oxamid $C_{16}H_{11}O_5N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von N,N'-Bis-[2-oxy-phenyl]-oxamid mit Essigsäureanhydrid (R. MEYER, SEELIGER, B. 29, 2644). — Blättchen (aus Aceton). F: 201°. Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Benzol, Ligroin, schwer in Äther.

Oxalsäure-bis-[(2-methoxy-phenylimid)-chlorid] $C_{18}H_{11}O_4N_2Cl_2 = [-CCl : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Beim 3-stdg. Kochen einer Suspension von Oxalsäure-di-o-anisidid in Benzol mit Phosphorpentachlorid (BAUER, B. 42, 2114). — Gelbe Tafeln (aus Ligroin). F: 101°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Löslich in kalter konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Erwärmen in Rot umschlägt. — Wird beim Erwärmen mit Eisessig in Oxalsäure-di-o-anisidid zurückverwandelt. Gibt beim Eintragen in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade 2,2'-Dimethoxy-oxanilid-disulfonsäure-(5,5') (Syst. No. 1926).

N-[2-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{14}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von N-[2-Oxy-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3210) mit Soda (LADENBURG, B. 9, 1528). — Prismen (aus Wasser). F: 223°. — $NaC_{14}H_{10}O_4N$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

4-Methyl-phthalsäure-mono-[2-oxy-anilid] $C_{11}H_{13}O_3N = HO_2C \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Lösen von [4-Methyl-phthalsäure]-[2-oxy-anil] (Syst. No. 3221)

in siedender Sodalösung (NIEMENTOWSKI, *M.* 12, 633). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zerfall in [4-Methyl-phthalsäure]-[2-oxy-anil] und Wasser bei 200°. Unlöslich in Chloroform und Benzol, sehr leicht löslich in Aceton.

c) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure.

[2-Oxy-phenyl]-urethan $C_6H_7O_3N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von Äthyl-[2-nitro-phenyl]-carbonat (Bd. VI, S. 220) mit Zinn und Salzsäure unter Kühlung (RANSOM, *B.* 31, 1061; *Am.* 23, 14; vgl. BENDER, *B.* 19, 2268). Aus Chlorameisensäure-äthylester und 2-Amino-phenol, in Gegenwart von Äther (GROENVIK, *Bl.* [2] 25, 177). Aus [2-Amino-phenyl]-kohlen säure-äthylester (S. 361) durch Umlagerung beim Stehen der freien Verbindung im Exsiccator oder bei gelindem Erwärmen in salzsaurer Lösung (R., *Am.* 23, 43). — Prismen (aus Äther + Alkohol). *F.*: 85° (Gr.), 86,5° (R., *Am.* 23, 15). Triklin (WINK, *Bl.* [2] 25, 178). Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Äther (Gr.), sehr leicht löslich in Alkohol (Br.); ziemlich löslich in Alkalien (Gr.). — Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser oder Kalilauge in CO_2 , Alkohol und 2-Amino-phenol (Gr.). Spaltet sich bei der Destillation in Alkohol und Benzoxazolone (Syst. No. 4278) (Gr.). Gibt eine bei 77—78° schmelzende Acetylverbindung (Br.). Liefert mit Benzoylchlorid und Natronlauge [2-Benzoyloxy-phenyl]-urethan (S. 377) (R., *Am.* 23, 16).

[2-Oxy-phenyl]-harnstoff $C_7H_9O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Man übergießt 3 Tle. salzsaures 2-Amino-phenol und 2 Tle. Kaliumcyanat mit wenig Wasser, filtriert den entstandenen Niederschlag ab und erhitzt ihn mit einigen Tropfen Wasser, bis eine Probe beim Erkalten erstarrt (KALCKHOFF, *B.* 16, 374). — Prismen. Schmilzt unter Zersetzung bei 154°; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther; die wäßr. Lösung verharzt sehr bald (K., *B.* 16, 376). — Liefert in der Hitze Benzoxazolone (Syst. No. 4278) (K., *B.* 16, 1828).

N-Phenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{13}H_{13}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei der Einw. von Phenylisocyanat auf 2-Amino-phenol, beide gelöst in Äther (LEUCKART, *J. pr.* [2] 41, 327). — Krystalle (aus Wasser). *F.*: 165—166°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Beim Erhitzen für sich oder mit Kalilauge entsteht Benzoxazolone (Syst. No. 4278).

N,N'-Bis-[2-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{13}H_{13}O_3N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. *B.* Beim Digerieren von Salicylsäure-azid (Bd. X, S. 100) mit Wasser (STRUVE, RADENHAUSEN, *J. pr.* [2] 52, 241). — Nadeln. *F.*: 125°.

N,N'-Diphenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-guanidin $C_{17}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot N : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. $(C_6H_5 \cdot NH) \cdot C : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von Diphenylcarbo-diimid (Bd. XII, S. 449) mit 2-Amino-phenol in Benzol (BUSCH, BLUME, PUNGS, *J. pr.* [2] 79, 534). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 132—133°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; löslich in verdünnter Salzsäure und in Natronlauge.

[2-Oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_7H_9ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Man löst salzsaures 2-Amino-phenol und gleich viel Rhodankalium in wenig Wasser und dickt das Gemenge vorsichtig über freiem Feuer ein (BENDIX, *B.* 11, 2263). — Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 161° unter Zersetzung (B.). Fast gar nicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem, sehr leicht in Alkohol und Äther; löst sich in Alkalien (B.). Verbindet sich mit Salzsäure (B.). — Geht beim Kochen mit Alkohol und Quecksilberoxyd in Benzoxazolone-imid $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} : C : NH$ (Syst. No. 4278) über (B.). Gibt beim Kochen mit Anilin Benzoxazonanil (Syst. No. 4278) (KALCKHOFF, *B.* 16, 1827). — $2C_7H_9ON_2S + 2HCl + PtCl_4$ (B.).

N-Allyl-N'-[2-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{10}H_{13}ON_2S = CH_2 : CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Stehen von 2-Amino-phenol mit Allylsenöl in Alkohol (v. CHELMICKI, *J. pr.* [2] 42, 442). — Krystalle. *F.*: 99°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig, kaum löslich in Wasser und Petroläther; leicht löslich in Alkalien. — Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 130° entsteht Benzoxazolthion $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} : CS$ (Syst. No. 4278).

N-Phenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{12}H_{13}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus salzsaurem 2-Amino-phenol, Phenylsenöl und Natronlauge in der Kälte (KALCKHOFF, *B.* 16, 1829). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 146°. — Liefert beim Erhitzen für sich oder beim Behandeln mit Quecksilberoxyd Benzoxazonanil (Syst. No. 4278).

[2-Methoxy-phenyl]-urethan $C_{10}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man suspendiert o-Anisidin in Wasser und versetzt mit überschüssigem Alkali und 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester (RANSOM, *Am.* 23, 39; *B.* 31, 1063). Durch Methylierung von [2-Oxy-phenyl]-urethan (s. o.) mit Diazomethan (Syst. No. 3461) (R.). — Farbloses Öl. *Kp.*: 180—182°.

[2-Methoxy-phenyl]-harnstoff $C_9H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Versetzen einer wäßrigen Lösung von salzsaurem o-Anisidin mit Kaliumcyanat (MÜHLHAUSEN, A. 207, 244). — Krystalle (aus Alkohol). F: 146,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem und in Alkohol.

N-[β-Chlor-propyl]-N'-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{14}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von N-Allyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100°, neben 2-[2-Methoxy-phenylimino]-5-methyl-oxazolidin
$$\begin{array}{c} CH_3 \cdot HC - O \\ | \\ H_2C - NH \end{array} \rangle C : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$$
 (Syst. No. 4271) (MENNE, B. 33, 665). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°.

N-Allyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus o-Anisidin und Allylisocyanat (Bd. IV, S. 214) in Benzol (MENNE, B. 33, 664). — Krystalle (aus Alkohol). F: 112°.

N-Phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Vermischen von 0,61 g o-Anisidin mit 0,59 g Phenylisocyanat unter Kühlung (RANSOM, Am. 23, 40). — Prismen (aus Chloroform durch Ligroin). F: 144°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff $C_{18}H_{20}O_4N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Einleiten von $COCl_2$ in eine Benzollösung von o-Anisidin (MÜHLHAUSEN, A. 207, 245). Entsteht neben 4-Oxy-8-methoxy-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3137), wenn man o-Anisidin und Acetessigester aufeinander einwirken läßt und das Reaktionsprodukt auf 260° erhitzt (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 1654). Beim Behandeln von S-Methyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff (S. 378) mit Alkalien (FOERSTER, B. 21, 1862). — Krystalle. F: 182° (C., L.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther (M.).

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-guanidin $C_{18}H_{20}O_4N_4 = HN : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$, bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(NH_2) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf S-Methyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff (S. 378) (FOERSTER, B. 21, 1862). — $2C_{18}H_{20}O_4N_4 + 2HCl + PtCl_4$.

N-Phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-N''-guanyl-guanidin, Phenyl-[2-methoxy-phenyl]-biguanid $C_{19}H_{21}ON_5 = HN : C(NH_2) \cdot NH \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$, bezw. desmotrope Formen. *B.* Das Nitrat entsteht beim Entschwefeln von N-Phenyl-N'-guanylthioharnstoff (Bd. XII, S. 403) mit Silbernitrat in Gegenwart von o-Anisidin (CRAMER, B. 34, 2603). — Die aus der wäßr. Lösung des Nitrats durch Alkali in Freiheit gesetzte Base krystallisiert nicht. — $C_{19}H_{21}ON_5 + HNO_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 206°.

N''-Amino-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-guanidin $C_{19}H_{21}O_2N_4 = H_2N \cdot N : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$, bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(NH \cdot NH_2) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch 4-stdg. Erhitzen von 2 g N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff mit 5 g 50%iger Hydrazinhydratlösung und 3 g Ätzkali in alkoh. Lösung im Druckrohr auf etwas über 100° (BUSCH, ULMER, B. 35, 1725). — Pikrat. $C_{19}H_{21}O_2N_4 + C_6H_5O_2N_3$. Orangegelbe Nadelchen. F: 154°.

[2-Methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_9H_{10}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von salzsaurem o-Anisidin mit Kaliumrhodanid (MÜHLHAUSEN, A. 207, 246) oder Ammoniumrhodanid (KLUT, B. 36, 3322). Bei der Einw. von Ammoniak auf 2-Methoxy-phenylsenfö (HOFMANN, B. 20, 1796). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (M.). — Liefert mit Schwefelchlorür S_2Cl_2 oder Thiophosgen in Chloroform N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-o-anisidinothioformyl-guanidin (s. u.) (K.). — $C_9H_{10}ON_2S + HCl$. F: 158° (K.).

N-Phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{14}H_{16}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von Phenylsenfö auf o-Anisidin (FOERSTER, B. 21, 1868). Aus 2-Methoxy-phenylsenfö und Anilin (F.). — Prismen. F: 127°. — Liefert mit Methyljodid S-Methyl-N-phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff (S. 377). Liefert mit Äthylbromid 2-Phenylimino-3-[2-methoxy-phenyl]-thiazolidin (Syst. No. 4271).

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{18}H_{20}O_2N_2S = OS(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus o-Anisidin und Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Hydroperoxyd (v. BRAUN, BESCHKE, B. 39, 4377). Durch Erhitzen von o-Anisidin mit Kali, Alkohol und CS_2 (MÜHLHAUSEN, A. 207, 246; FOERSTER, B. 21, 1860). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°; schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem (M.). — Zerfällt bei der Destillation in o-Anisidin und 2-Methoxy-phenylsenfö (HOFMANN, B. 20, 1796).

N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-o-anisidinothioformyl-guanidin, N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-[2-methoxy-phenyl]-guanyl-thioharnstoff $C_{18}H_{20}O_2N_4S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$, bezw. desmotrope Formen. *B.* Beim Behandeln von [2-Methoxy-phenyl]-thioharnstoff (s. o.) mit Schwefelchlorür S_2Cl_2 oder Thiophosgen in Chloroform (KLUT, B. 36, 3323). — Blättchen (aus wenig Benzol + Ligroin). F: 80–82°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Färbt sich am Licht dunkelgelb. — $C_{18}H_{20}O_2N_4S + HCl$.

Prismen (aus Alkohol). F: 232°. — $C_{11}H_{13}O_2N_4S + HNO_3$. Krystallinisch. F: 129°. Geht beim Erwärmen mit Wasser in die Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_4S$ (s. u.) über. — Pikrat $C_{11}H_{13}O_3N_4S + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). Sintert bei 175°, schmilzt bei 198°.

Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_4S$. B. Durch Erwärmen des N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-(2-methoxy-phenyl)-guanyl-thioharnstoff-nitrits mit Wasser (K.). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 171—172°.

Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_4S$. B. Beim Erwärmen von N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-(2-methoxy-phenyl)-guanyl-thioharnstoff mit Essigsäureanhydrid (K.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 205—206°; leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, unlöslich in Äther, Wasser.

Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_4S$. B. Beim Eindampfen von N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-(2-methoxy-phenyl)-guanyl-thioharnstoff mit Phenylisocyanat in Benzol auf dem Wasserbade (K.). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 185°.

Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_4S$. B. Beim Erwärmen von N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-(2-methoxy-phenyl)-guanyl-thioharnstoff mit Phenylsenföl (K.). — Blättchen (aus Eisessig + Wasser). F: 210—211°.

S-Methyl-N-phenyl-N'-(2-methoxy-phenyl)-isothioharnstoff $C_{11}H_{13}ON_2S = C_6H_5 \cdot N : C(S \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot C(S \cdot CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf N-Phenyl-N'-(2-methoxy-phenyl)-thioharnstoff (S. 376) (FOERSTER, B. 21, 1870). — Nadeln. F: 80°. — Liefert mit CS_2 Phenylsenföl.

[2-Methoxy-phenyl]-dithiocarbamidsäure-methylester $C_6H_{11}ONS_2 = CH_3 \cdot S \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim 3—4 stdg. Erhitzen von S-Methyl-N-N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff (S. 378) mit CS_2 auf 160°, neben 2-Methoxy-phenylsenföl (FOERSTER, B. 21, 1863). — Löst sich unzersetzt in sehr verd. Kalilauge. — Entwickelt beim Erhitzen 2-Methoxy-phenylsenföl und Methylmercaptan.

N-Phenyl-N'-(2-äthoxy-phenyl)-harnstoff $C_{15}H_{19}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von N-Phenyl-N'-(2-oxy-phenyl)-harnstoff mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 327). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 169—170°.

2-Äthoxy-phenylcyanamid, N-Cyan-o-phenetidin $C_8H_{10}ON_2 = NC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorcyan in eine äther. Lösung von o-Phenetidin (BERLINER-BLAU, J. pr. [2] 30, 99). Aus o-Phenetidin und der äquimolekularen Menge Bromcyan in Gegenwart einer wäbr. Alkalidicarbonatlösung bei gewöhnlicher Temperatur (PIERON, Bl. [3] 35, 1200; A. ch. [8] 15, 157, 167). Entsteht auch beim Kochen von [2-Äthoxy-phenyl]-thioharnstoff in überschüssiger Natronlauge mit Bleihydroxyd (B.), Bleiacetat oder Kupfersulfat (P.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 94° (B.). Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther; leicht löslich in heißen Alkalien und in Salzsäure (B.). — Zerfällt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 120° in 2-Amino-phenol, CO_2 , NH_3 und Äthylchlorid (B.). — $NaC_2H_5ON_2$. B. Durch Fällen einer alkoh. Lösung von 2-Äthoxy-phenylcyanamid mit Natriumäthylat (B.). Nadeln. Fast unlöslich in Alkohol, ziemlich leicht löslich in Wasser. Wird nicht durch CO_2 zerlegt. — $AgC_2H_5ON_2$. Käsiger Niederschlag (B.).

N-[2-Äthoxy-phenyl]-N'-guanyl-guanidin, ω -[2-Äthoxy-phenyl]-biguanid $C_{10}H_{15}ON_5 = HN : C(NH_2) \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Das Hydrochlorid entsteht durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Dicyandiamid (Bd. III, S. 91) mit salzsaurem o-Phenetidin im Ölbad bis zum Schmelzen und Wiedererstarren des Produktes (LUMIERE, PERRIN, Bl. [3] 33, 206). — Hydrochlorid. F: 183—184°. — Pikrat. F: 161—162°.

[2-Äthoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_8H_{11}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei 2—3 maligem Abdampfen der wäbr. Lösung von salzsaurem o-Phenetidin mit 1 Mol.-Gew. Rhodanammionium (BERLINERBLAU, J. pr. [2] 30, 106). — Tafeln (aus Alkohol). F: 110°; ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; löslich in Alkalien (B.). — Wird durch Kochen in alkal. Lösung in Gegenwart von Bleihydroxyd (B.) oder Kupfersulfat (PIERON, Bl. [3] 35, 1200; A. ch. [8] 15, 159, 167) in 2-Äthoxy-phenylcyanamid übergeführt.

Dithioallophansäure-o-phenetidid, ω -[2-Äthoxy-phenyl]-dithiobiuret $C_{10}H_{15}ON_2S_2 = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus o-Phenetidin und Xanthanwasserstoff $HN \cdot \underset{SC \cdot S \cdot S}{\underset{|}{C}} : NH$ (Syst. No. 4445) auf dem Wasserbade (FROMM, SCHNEIDER, A. 348, 173). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 153°.

[2-Benzoyloxy-phenyl]-urethan $C_{16}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln einer Lösung von [2-Oxy-phenyl]-urethan in einer Lösung von 1 Mol.-Gew.

KOH mit Benzoylchlorid (RANSOM, B. 31, 1062, 1268; Am. 23, 16). Beim Behandeln von 2-Benzamino-phenol mit Chlorameisensäureester in Gegenwart von Kalilauge (R.). Entsteht ferner beim Behandeln von [2-Amino-phenyl]-kohlen säure-äthylester mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (R., Am. 23, 45). — Krystalle (aus Alkohol + Wasser). F: 76,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Gibt bei der trocknen Destillation Alkohol, Benzoesäureester, Benzoxazolone $C_8H_5<\overset{NH}{\underset{O}{>}}CO$ (Syst. No. 4278), N-Benzoyl-benzoxazolone (Syst.

No. 4278) und 2-Phenyl-benzoxazol $C_8H_5<\overset{N}{\underset{O}{>}}C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4199).

[2-(3-Nitro-benzoyloxy)-phenyl]-urethan $C_{10}H_{11}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus [2-Oxy-phenyl]-urethan und 3-Nitro-benzoylchlorid in alkal. Lösung (RANSOM, Am. 23, 22). Aus 2-[3-Nitro-benzamino]-phenol und Chlorameisensäureester in alkal. Lösung (R.). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 86,5°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Gibt bei der trocknen Destillation Alkohol, 3-Nitro-benzoesäure, Benzoxazolone (Syst. No. 4278) und 2-[3-Nitro-phenyl]-benzoxazol (Syst. No. 4199).

[2-Amino-phenol]-O oder N-carbonsäureäthylester-N oder O-carbonsäure-anilid $C_8H_9O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ oder $C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Man versetzt [2-Oxy-phenyl]-urethan und 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat in absolut-ätherischer Lösung mit wenig Aluminiumchlorid und läßt einige Stunden stehen (R., Am. 23, 31). — Fast weiße Prismen (aus Alkohol). F: 116–118°. Gut löslich in den meisten gewöhnlichen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkalien und Säuren.

Methyl-[2-oxy-phenyl]-urethan $C_{10}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Schütteln einer Suspension von 2 Mol.-Gew. 2-Methylamino-phenol in absol. Äther mit 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureester (R., Am. 23, 35). — Krystallisiert nur schwierig aus Ligroin. F: 53°. Kp_{15-20} : 175–180°.

Methyl-[2-benzoyloxy-phenyl]-urethan $C_{17}H_{17}O_5N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln einer alkal. Lösung von Methyl-[2-oxy-phenyl]-urethan mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (R., Am. 23, 36). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88–90°. Gut löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N-Phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-N'-[4-nitro-benzyl]-harnstoff $C_{21}H_{19}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus [4-Nitro-benzylamino]-o-anisidin und Phenylisocyanat in Benzol auf dem Wasserbade (PAAL, BENKER, B. 33, 1257). — Gelbliche Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 110°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

2-Methoxy-phenylisocyanat, 2-Methoxy-phenylcarbonimid $C_8H_9O_2N = OC \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2-Methoxy-benzazid (Bd. X, S. 101) in Benzol (STOERMER, B. 42, 3133). — Öl.

Kohlensäure-bis-[2-methoxy-anil], Bis-[2-methoxy-phenyl]-carbodiimid $C_{17}H_{17}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : C : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Destillation von S-Methyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff (s. u.) (FOERSTER, B. 21, 1861). — Prismen. F: 56°. — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff.

N,N'-N''-Tris-[2-methoxy-phenyl]-guanidin $C_{18}H_{17}O_3N_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH)_3C : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von o-Anisidin auf S-Methyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff (s. u.) (FOERSTER, B. 21, 1862). — $2C_{18}H_{17}O_3N_3 + 2HCl + PtCl_4$.

2-Methoxy-phenylisothiocyanat, 2-Methoxy-phenylsenföl $C_8H_9ONS = SC : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der trocknen Destillation von N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff (HOFMANN, B. 20, 1796). — Kp: 284–286°.

S-Methyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff $C_{18}H_{17}O_3N_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(S \cdot CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff und Methyljodid bei 100° (FOERSTER, B. 21, 1861). — Prismen (aus Alkohol). F: 87°. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in heißem Alkohol und Äther. — Liefert bei der Destillation Methylmercaptan und Kohlensäure-bis-[2-methoxy-anil]. Durch Alkali entstehen Methylmercaptan und N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff. Durch alkoh. Ammoniak entsteht N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-guanidin, durch o-Anisidin N,N'-N''-Tris-[2-methoxy-phenyl]-guanidin. Liefert beim Erhitzen mit CS_2 auf 160° 2-Methoxy-phenylsenföl und [2-Methoxy-phenyl]-dithiocarbaminsäure-methylester. — $C_{18}H_{17}O_3N_2S + HCl$. Blättchen. — $2C_{18}H_{17}O_3N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Flockiger Niederschlag, der sich bald in kleine Prismen umwandelt. In Alkohol leichter löslich als in Wasser.

S-Äthyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff $C_{17}H_{20}O_2N_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(S \cdot C_6H_5) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff und Äthyljodid bei 100° (F., *B.* 21, 1863). — F: $82,5^\circ$. — $C_{17}H_{20}O_2N_2S + HI$. Rhomboeder. Schmilzt bei $162-163^\circ$ unter Zersetzung. — $2C_{17}H_{20}O_2N_2S + 2HCl + PtCl_4$.

S-Propyl-N,N'-bis-[2-methoxy-phenyl]-isothioharnstoff $C_{18}H_{22}O_2N_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff und Propylchlorid bei 100° (F., *B.* 21, 1864). — Blättchen. F: 58° . — $2C_{18}H_{22}O_2N_2S + 2HCl + PtCl_4$.

d) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo-carbonsäuren und Oxy-oxo-carbonsäuren, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuchs nicht eine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).

2-Oxy-anilinoessigsäure, N-[2-Oxy-phenyl]-glycin $C_8H_9O_3N = HO \cdot C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure mit 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol und der 20-fachen Menge Wasser; man schüttelt die filtrierte Lösung mit Äther aus und verdunstet dann zur Krystallisation (VATER, *J. pr.* [2] 29, 289). — Blättchen mit $1 H_2O$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, sehr wenig in Äther. Wird durch Eisenchlorid bläurot gefärbt. — Liefert beim Erhitzen auf $100-105^\circ$ das Anhydrid $C_8H_6 \cdot \begin{matrix} NH-CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \quad CO \end{matrix}$ (Syst. No. 4278).

N-[2-Methoxy-phenyl]-glycin, o-Anisidinoessigsäure $C_9H_{11}O_3N = HO \cdot C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure, mit 2 Mol.-Gew. o-Anisidin in alkoh. Lösung; man verjagt den Alkohol, versetzt den Rückstand mit Wasser und schüttelt mit Äther aus (VATER, *J. pr.* [2] 29, 292). Durch Verseifen des aus o-Anisidin und Chloressigester entstehenden rohen o-Anisidinoessigsäure-äthylesters mit konz. Kalilauge (DIEFOLDER, *B.* 32, 3519). — Nadeln (aus Benzol). F: 153° (Zers.) (D.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (V.). — $C_9H_{11}O_3N + HCl$. Krystalle. Wird durch viel Wasser zerlegt (V.). — $Pb(C_9H_{11}O_3N)_2 + 2C_9H_{11}O_3N$. Gallertartiger Niederschlag (V.).

Amid $C_9H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus o-Anisidin und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — F: $153-154^\circ$.

[N-(2-Methoxy-phenyl)-glycyl]-urethan $C_{13}H_{15}O_4N_2 = C_6H_4 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von Chloracetyl-urethan (Bd. III, S. 26) mit o-Anisidin in alkoh. Lösung (FRERICHS, BREUSTEDT, *J. pr.* [2] 66, 259). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $134-135^\circ$. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol. — Spaltet beim Erhitzen keinen Alkohol ab.

o-Anisidinoessigsäure-nitril, o-Anisidinoacetonitril, Cyanmethyl-o-anisidin $C_9H_{10}ON_2 = NC \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man rührt ein Gemisch aus äquimolekularen Mengen o-Anisidin und Formaldehydnatriumdisulfid 6 Stdn. bei Zimmertemperatur und behandelt das hierbei entstandene „methyl-o-anisidin- ω -sulfonsaure Natrium“ (S. 368) bei 90° mit einer wäßr. Kaliumcyanidlösung (BUCHERER, SCHWALBE, *B.* 39, 2802). — Prismen. F: 68° . Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Pyridin, Aceton und Äther, schwer in Ligroin und Petroläther.

N-[2-Äthoxy-phenyl]-glycin, o-Phenetidinoessigsäure $C_{10}H_{13}O_3N = HO \cdot C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von Chloressigsäure mit 2 Mol.-Gew. o-Phenetidin in alkoh. Lösung (VATER, *J. pr.* [2] 29, 294). — Krystalle. F: 120° . Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther.

Äthylester $C_{12}H_{17}O_3N = C_6H_4 \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 6-stdg. Kochen äquimolekularer Mengen von o-Phenetidin und Chloressigsäureäthylester in alkoh. Lösung (VATER, *J. pr.* [2] 29, 295). — Nadeln. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Schwer löslich in Wasser, in jedem Verhältnis löslich in Alkohol und Äther. — $C_{12}H_{17}O_3N + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

Amid $C_{10}H_{15}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus o-Phenetidin und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — F: $161-162^\circ$.

N-Äthyl-N-[2-äthoxy-phenyl]-glycin, [Äthyl-o-phenetidino]-essigsäure $C_{11}H_{17}O_3N = HO \cdot C \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 2-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure mit 2 Mol.-Gew. Äthyl-o-phenetidin in alkoh. Lösung (VATER, *J. pr.* [2] 29, 296). — Flüssig. Sehr schwer löslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Äther. — $C_{11}H_{17}O_3N + HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther.

Chloräthylat, Carboxymethyl-diäthyl-[2-äthoxy-phenyl]-ammoniumchlorid $C_{12}H_{19}O_3NCl = (HO \cdot C \cdot CH_2) \cdot (C_2H_5)_2NCl \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure mit 1 Mol.-Gew. Diäthyl-o-phenetidin und Äther im geschlossenen Rohr auf

100°; von den gebildeten zwei Schichten wird die untere, ölige abgetrennt, in Wasser gelöst, die Lösung durch Ausschütteln mit Äther von Beimengungen befreit und dann verdunstet (VATSE, *J. pr.* [2] 29, 296). — Öl. Bei der Einw. von Natronlauge entsteht ein in Wasser unlösliches, mit Alkohol oder Äther mischbares Öl. — $2C_{14}H_{22}O_2N \cdot Cl + PtCl_4$. Hellgelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

[Thiocarbäthoxy - thioglykolsäure] - o - anisidid, Äthylxanthogenessigsäure-o-anisidid $C_{11}H_{15}O_2NS_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem (nicht beschriebenen) Chloracet-o-anisidid und Kaliumäthylxanthogenat (Bd. III, S. 209) in siedender alkoholischer Lösung (FREIERICH, RENTSCHLER, *Ar.* 244, 85). — Nadeln (aus Alkohol). F: 53—54°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Eisessig, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Selencyanessigsäure-o-anisidid $C_{10}H_{13}O_2N_2Se = NC \cdot Se \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem (nicht beschriebenen) Chloracet-o-anisidid und Selencyanalkalium (Bd. III, S. 225) in siedender alkoholischer Lösung (FREIERICH, *Ar.* 241, 214). — Fast farblose Nadeln. F: 110°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Äther.

Diselendiglykolsäure-di-o-anisidid $C_{12}H_{15}O_4N_2Se_2 = [CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot Se]_2$. B. Man löst Selencyanessigsäure-o-anisidid in heißem Eisessig, versetzt mit rauchender Salzsäure, gießt die unter Gasentwicklung gelblich gewordene Flüssigkeit in Wasser und krystallisiert das ausgeschiedene Produkt aus heißem Alkohol um (FREIERICH, *Ar.* 241, 214). — Etwas gelbliche Nadeln. F: 124°. Löslich in Alkohol und Äther, leichter in Eisessig und heißem Alkohol.

α -[2-Oxy-anilino]-buttersäure-äthylester $C_{12}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH(C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von α -Brom-buttersäure-äthylester mit 2-Amino-phenol in Gegenwart von Natriumsulfit auf 140° (BISCHOFF, *B.* 30, 2928). — Krystalle (aus Ligroin). F: 81°.

α -[2-Methoxy-phenyliminomethyl]-acetessigsäure-äthylester bzw. α -o-Anisidinomethylen-acetessigsäure-äthylester $C_{14}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot C(CO \cdot CH_3) : CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-formamidin und Acetessigester bei 150° (DAINS, BROWN, *Am. Soc.* 31, 1151). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112°.

β -Äthoxy - phenyliminomethylmalonsäure - äthylester - o - phenetidid bzw. o-Phenetidinomethylmalonsäure-äthylester-o-phenetidid $C_{20}H_{25}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot CH(CO \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : C(CO \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus N,N'-Bis-[2-äthoxy-phenyl]-formamidin und Malonester bei 130° (D., B., *Am. Soc.* 31, 1149). — Nadeln (aus Alkohol). F: 110°. Ziemlich löslich in Alkohol.

γ -o-Anisidino- α -cyan-acetessigsäure-äthylester $C_9H_{11}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Stehen von Chloracetyl-malonsäure-äthylester-nitril (Bd. III, S. 796), n-Natronlauge und o-Anisidin (BENARY, *B.* 41, 2408). — Nadelchen (aus absol. Alkohol). Schmilzt nach vorgehendem Erweichen bei 207—208°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, Benzol, Wasser. Wird durch $FeCl_3$ rot gefärbt. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Wärme.

e) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxyaminen, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches nicht eine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).

N-[2-Oxy-phenyl]-äthylendiamin $C_8H_{11}ON_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 1 Tl. N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin oder 1 Tl. N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-phthalyl-äthylendiamin (Syst. No. 3218) mit 10 Tln. Jodwasserstoffsäure (DIEFENBACH, *B.* 27, 930). — Krystalle (aus Essigester). F: 154°. Kp: 280—285°. — $C_8H_{11}ON_2 + 2HCl$. Schmilzt nicht bei 300°. — $C_8H_{11}ON_2 + 2HI + H_2O$. F: 106—107°. — $C_8H_{11}ON_2 + H_2SO_4$. Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Pikrat $C_8H_{11}ON_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 158—160°.

N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_8H_{11}ON_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei 7-stdg. Kochen von 50 g N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-phthalyl-äthylendiamin (Syst. No. 3218) mit 350 g konz. Salzsäure (DL., *B.* 27, 929). — Nach faulen Fischen riechendes Öl. Kp: 277—280°. — $C_8H_{11}ON_2 + 2HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 156°. — Pikrat $C_8H_{11}ON_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Krystalle.

N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-anilinothioformyl-äthylendiamin $C_{16}H_{19}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin und Phenylsenfö (Dr., B. 27, 930). — Krystalle (aus Äther-Alkohol). F: 117—118°.

[β-o-Anisidino-äthyl]-dithiocarbamidsäure $C_{10}H_{14}ON_2S_2 = HS \cdot C \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Salz dieser Säure mit N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin entsteht bei der Vereinigung von N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin mit CS_2 (Dr., B. 27, 930). — Salz mit N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{10}H_{14}ON_2S_2 + C_6H_4ON_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 123°.

N-[2-Methoxy-phenyl]-N,N'-dibenzoyl-äthylendiamin $C_{22}H_{23}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Schütteln von N-[2-Methoxy-phenyl]-äthylendiamin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Dr., B. 27, 930). — Krystalle (aus Äther-Alkohol). F: 134—135°.

N-[2-Benzoyloxy-phenyl]-N,N,N'-tribenzoyl-äthylendiamin $C_{36}H_{39}O_3N_3 = (C_6H_5 \cdot CO) \cdot N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von N-[2-Oxy-phenyl]-äthylendiamin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Dr., B. 27, 932). — Krystalle (aus Essigester). F: 63—65°.

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-pentamethylendiamin $C_{19}H_{26}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim mehrstündigen Kochen von o-Anisidin mit Pentamethyldibromid (Bd. I, S. 131) in Alkohol (SCHOLTZ, WASSERMANN, B. 40, 857). — Prismen. F: 131°.

4,6'-Dinitro-2-oxy-3'-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_6N_4 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen von 5'-Chlor-2,4'-dinitro-2-oxy-diphenylamin (S. 365) mit alkoh. Ammoniak auf 150—160° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 116172; *Frdl.* 6, 657; C. 1901 I, 75). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 212°.

2-Methoxy-4'-amino-diphenylamin $C_{13}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 4'-Nitro-2-methoxy-diphenylamin mit Zinkstaub und Salmiak (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1083). Beim Erwärmen des Kaliumsalzes der 2'-Methoxy-4-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit verd. Salzsäure (U., J.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 80°. Schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in Benzol, leicht löslich in Alkohol und Äther. Gibt in verd. Salzsäure mit $FeCl_3$ Blaufärbung.

N,N-Diphenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-N'-acetyl-p-phenylendiamin (P), **4-[N-Acetyl-2-oxy-anilino]-triphenylamin (P)** $C_{36}H_{39}O_3N_3 = (C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (?). B. Aus Diphenylamin und Acetylsuperoxyd (Bd. II, S. 170) in kaltem Äther, neben anderen Produkten (GAMBARJAN, B. 42, 4010, 4012). — Krystalle (aus Eisessig). F: 218—220°. Verfärbt sich oberhalb des Schmelzpunktes. Löslich in Natronlauge. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos und wird durch Zusatz von Nitrit blau gefärbt. Die alkoh. Lösung färbt sich durch Eisenchlorid olivgrün.

2'-Äthoxy-6-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von 2'-Äthoxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19), neben anderen Produkten (JACOBSON, A. 369, 17). — Kryställchen (aus Benzol). F: 75—77°. — Gibt mit Nitrit in salzsaurer Lösung eine Trübung. Liefert mit Benzil (Bd. VII, S. 747) in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Salzsäure 6-Methyl-2,3-diphenyl-4-[2-äthoxy-phenyl]-chinoxaliniumchlorid, das durch

Ammoniak in die Pseudobase $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \begin{matrix} N \\ \parallel \\ N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot C(OH) \cdot C_6H_5 \end{matrix} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3492) übergeführt wird.

2-[2-Amino-benzylamino]-phenol-methyläther, **[2-Amino-benzyl]-o-o-anisidin** $C_{14}H_{17}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus [2-Nitro-benzyl]-o-anisidin bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (BUSCH, BRUNNER, BIRK, J. pr. [2] 52, 401; PAAL, SCHILLING, J. pr. [2] 54, 279). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 99° (Bu., Br., Br.), 95° (F., SOE.). — Mit Formaldehyd und alkoholischer Kalilauge entsteht 3-[2-Methoxy-phenyl]-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3470) (Bu., DIETZ, J. pr. [2] 53, 423). Mit Phosgen entsteht 2-Oxo-3-[2-methoxy-phenyl]-chinazolin-tetrahydrid (Syst. No. 3567) und mit Schwefelkohlenstoff die entsprechende Thioverbindung (Bu., Br., Br.). — $C_{14}H_{17}ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Schmilzt gegen 175—176° unter Bräunung (Bu., Br., Br.).

[2-Salicylalamino-benzyl]-o-o-anisidin $C_{17}H_{20}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-o-anisidin und Salicylaldehyd (BUSCH, BRUNNER, BIRK, J. pr. [2] 52, 403). — Gelbe Nadeln. F: 79°.

N-[2-Amino-benzyl]-[form-o-anisidid] $C_{11}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CHO) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei vorsichtiger Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-[form-o-anisidid] mit Zinkstaub und Essigsäure in der Kälte (PAAL, SCHILLING, *J. pr.* [2] 54, 279). — Nadeln (aus Ligroin), Prismen (aus Äther). *F:* 98°. Leicht löslich in fast allen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwierig in Ligroin. — Beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren entsteht 3-[2-Methoxy-phenyl]-chinazolidindihydrid (Syst. No. 3474).

N,N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-o-xylylendiamin, o-Xylylen-di-o-anisidin $C_{22}H_{24}O_4N_2 = C_6H_4(CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von o-Xylylenbromid (Bd. V, S. 366) und o-Anisidin in alkoh. Lösung (SCHOLTZ, *B.* 31, 1157). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 105°.

f) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Aminoessigsäure.

2-Glycylamino-phenol-methyläther, Glycin-o-anisidid $C_9H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei 5–6 stdg. Erhitzen von o-Anisidin mit den salzsauren Salzen des Methylesters, Äthylesters oder Amids der Aminoessigsäure auf 130–150° (MAJERT, *D. R. P.* 59874; *Frdl.* 3, 918). Bei der Einw. von überschüssigem alkoholischem Ammoniak auf das (nicht näher beschriebene) Chloressigsäure-o-anisidid (M., *D. R. P.* 59121; *Frdl.* 3, 915). — Nadeln. *F:* 32–33°.

2-Glycylamino-phenol-äthyläther, Glycin-o-phenetidid $C_{10}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 5–6 stdg. Erhitzen von o-Phenetidin mit den salzsauren Salzen des Methylsters, Äthylesters oder Amids der Aminoessigsäure auf 130–150° (MAJERT, *D. R. P.* 59874; *Frdl.* 3, 918). Bei der Einw. von überschüssigem alkoholischem Ammoniak auf das (nicht näher beschriebene) Chloressigsäure-o-phenetidid (M., *D. R. P.* 59121; *Frdl.* 3, 915). — *F:* 66,5°.

g) N-Derivate des 2-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren.

2-Benzolsulfamino-phenol, Benzolsulfonsäure-[2-oxy-anilid] $C_{11}H_{11}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Wurde einmal erhalten bei der Einw. von 12 g Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) auf 5 g salzsaures 2-Amino-phenol in Gegenwart von 10%iger Kalilauge (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 61). — Nadeln (aus Benzol oder Äther). *F:* 141°.

2-p-Toluolsulfamino-phenol, p-Toluolsulfonsäure-[2-oxy-anilid] $C_{12}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei längerem Kochen von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid und Alkohol (TROBGER, ULLMANN, *J. pr.* [2] 51, 441). — Nadeln (aus Wasser). *F:* 138–139°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester. — Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in neutraler Lösung entsteht p-Toluolsulfamid.

Benzolsulfonsäure-o-anisidid $C_{12}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Benzolsulfochlorid und o-Anisidin (Akt.-Ges. f. Anilin., *D. R. P.* 157859; *C.* 1905 I, 415; vgl. DREYFOLD, *B.* 32, 3517). — Tafeln (aus Alkohol). *F:* 89°; leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Ligroin und heißem Wasser (D.). — Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Natronlauge (D.).

p-Toluolsulfonsäure-o-anisidid $C_{13}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Toluolsulfochlorid und o-Anisidin (Akt.-Ges. f. Anilin., *D. R. P.* 157859; *C.* 1905 I, 415). — Prismen. *F:* 127°.

Toluol- ω -sulfonsäure-o-phenetidid, „Benzylsulfonsäure“-o-phenetidid $C_{12}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erwärmen von Toluol- ω -sulfonsäure-chlorid (Bd. XI, S. 116) mit o-Phenetidin (FROMM, DE SEIXAS PALMA, *B.* 39, 3314). — Prismen (aus verd. Alkohol). *F:* 85°.

[2-Benzolsulfamino-phenyl]-benzolsulfonat, O,N-Dibenzolsulfonyl-[2-amino-phenol] $C_{21}H_{19}O_5NS_2 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2-Amino-phenol und Benzolsulfochlorid in Gegenwart von 10%iger Kalilauge (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 62). — Schwach rötliche Säulen (aus Alkohol). *F:* 134°.

Benzolsulfonsäure-[methyl-o-anisidid] $C_{14}H_{17}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von Methyl-o-anisidin mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (DREYFOLD, *B.* 32, 3518). Aus der Natriumverbindung des Benzolsulfonsäure-o-anisidids in Methylalkohol mit Methyljodid (D.). — Tafeln und Prismen (aus Äther-Ligroin). *F:* 60°. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

2-Thionylamino-phenol-methyläther, Thionyl-o-anisidin $C_9H_9O_2NS = OS \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 20 g o-Anisidin, gelöst in 150 ccm Benzol, mit der berechneten Menge Thionylchlorid (MICHAELIS, *A.* 274, 246). — Rotbraunes Öl. Kp_{75} : 203°.

2-Methylnitrosamino-phenol, [2-Oxy-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_7H_9O_2N_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln einer verdünnten schwefelsauren Lösung von 2-Methylamino-phenol mit der berechneten Menge Natriumnitritlösung (DIEFOLDER, *B.* 32, 3520). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 121°. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, schwer in Ligroin; leicht löslich in verdünnter kalter Natronlauge.

N-Nitroso-N-methyl-o-anisidin, [2-Methoxy-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_8H_{10}O_2N_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man fügt zu einer Lösung von Methyl-o-anisidin in sehr verdünnter Schwefelsäure erst Äther und dann tropfenweise Dreiviertel der berechneten Menge Natriumnitritlösung (BEST, *A.* 255, 177). — Gelbbraunes Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

2-Äthylnitrosamino-phenol, [2-Oxy-phenyl]-äthyl-nitrosamin $C_9H_{11}O_2N_2 = ON \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Leiten von salpetriger Säure in eine absolut-alkoholische Lösung von salzsaurem 2-Äthylamino-phenol unter Kühlung (FÖRSTER, *J. pr.* [2] 21, 361). — Blättchen. F: 121,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Verbindet sich nicht mit Basen oder Säuren. — Geht beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure wieder in 2-[Äthylamino]-phenol über (?).

Substitutionsprodukte des 2-Amino-phenols.

a) Halogen-Derivate des 2-Amino-phenols.

3-Chlor-2-amino-phenol-methyläther, 3-Chlor-2-amino-anisol $C_7H_8ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-Chlor-2-nitro-anisol (Bd. VI, S. 238) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 996). — Öl. Mit Wasserdampf flüchtig. — Hydrochlorid. Nadeln.

3-Chlor-2-acetamino-phenol-methyläther, 3-Chlor-2-acetamino-anisol $C_9H_{10}ONCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus salzsaurem 3-Chlor-2-amino-anisol (s. o.) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (M., E., *Soc.* 81, 996). — Farblose Prismen (aus Alkohol). Erweicht bei 115–125°, schmilzt bei 147–148°.

3-Chlor-2-benzamino-phenol-methyläther, 3-Chlor-2-benzamino-anisol $C_{10}H_{11}ONCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 130° (M., E., *Soc.* 81, 996).

4-Chlor-2-amino-phenol $C_6H_7ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Aus 4-Chlor-2-nitro-phenol (Bd. VI, S. 238) mit Zinn und Salzsäure (FAUST, SAAME, *A. Spl.* 7, 193). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 131288; *C.* 1902 I, 1287; K. OEHLER, D. R. P. 155740; *C.* 1904 II, 1526; Höchster Farbw., D. R. P. 168610; *C.* 1906 I, 1125; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 172457; *C.* 1906 II, 644; Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 175625; *C.* 1906 II, 1748. — Salzsaures Salz. Blättchen (aus Wasser) (FAUST, SAAME).

4-Chlor-2-amino-phenol-methyläther, 4-Chlor-2-amino-anisol $C_7H_8ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 4-Chlor-2-nitro-anisol (Bd. VI, S. 238) mit Zinnchlorür und Salzsäure (REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2623) oder mit Eisen und Salzsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 137956; *C.* 1903 I, 112). — Nadeln. F: 82° (R., E.), 84° (A.-G. f. A.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzin (R., E.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (R., E.). — Läßt sich durch Austausch der NH_2 -Gruppe gegen Cl nach dem Verfahren von SANDMEYER in 2,4-Dichlor-anisol überführen (R., E.). — Über Verwendung zur Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser vgl. *Schultz, Tab.* No. 97. — Pikrat. Nadeln. F: 194° (Zers.) (R., E.).

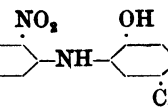
4-Chlor-2-amino-phenol-äthyläther, 4-Chlor-2-amino-phenetol $C_8H_{10}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von 4-Chlor-2-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 238) mit $SnCl_2$ und Salzsäure (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 154). Durch Chlorieren von 2-Acetamino-phenol-äthyläther (S. 371) und nachfolgendes Verseifen des dabei entstehenden 4-Chlor-2-acetamino-phenol-äthyläthers (R., D.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 42°. Mit Wasserdampf flüchtig. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Äther, Alkohol, Ligroin, Chloroform. — Hydrochlorid. Löslich in Wasser und Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid einen blaugrünen, mit Dichromat einen gelbgrünen Niederschlag. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 132,5°.

4-Chlor-2-amino-phenol-benzyläther $C_{10}H_{11}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-benzyl-äther (Bd. VI, S. 433) durch Reduktion (Höchster Farbw., D. R. P. 142899; *C.* 1908 II, 83). — Hydrochlorid. F: 168–173°.

4-Chlor-2-amino-phenol-[2-chlor-benzyl]-äther $C_{12}H_{11}ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Aus [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-[2-chlor-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 444) durch Reduktion (Höchstler Farbw., D. R. P. 142061; *C.* 1903 II, 82). — Hydrochlorid. *F.*: 189°.

[4-Chlor-2-amino-phenyl]-acetat $C_8H_7O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-acetat (Bd. VI, S. 238) mit Zinn und Salzsäure (Urson, *Am.* 32, 38, 40). — Nadeln. *F.*: 73—74°. Löslich in Chloroform und Benzol, sehr wenig löslich in Ligroin; löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien. — Lagert sich spontan in 4-Chlor-2-acetamino-phenol (s. u.) um. — $C_8H_7O_2NCl + HCl$. *F.*: 105—107°. — $2 C_8H_7O_2NCl + 2 HCl + PtCl_4$. Schmilzt nicht bei 200°. Unlöslich in Wasser.

[4-Chlor-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylester $C_{10}H_{10}O_3NCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht durch Reduktion von [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-kohlenensäure-äthylester (Bd. VI, S. 238) mit Zinn und Salzsäure bei ca. 10° (Urson, *Am.* 32, 23). — Über die Umwandlung des Hydrochlorids in [5-Chlor-2-oxy-phenyl]-urethan (s. u.) vgl. STIEGLITZ, Urson, *Am.* 31, 501; U. — $C_{10}H_{10}O_3NCl + HCl$. Weißer Niederschlag. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Benzol und Chloroform; ziemlich löslich in konz. Salzsäure und Eisessig, unlöslich in Alkali (U.). — $2 C_{10}H_{10}O_3NCl + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln, die bei ca. 140° sich zu zersetzen beginnen, bei 175—180° erweichen.

5-Chlor-2',4'-dinitro-2-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_2N_2Cl$, . *s.* nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Chlor-2-amino-phenol und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 113515; *C.* 1900 II, 796). — Rote Nadeln. Leicht löslich in heißem Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (A.-G. f. A., D. R. P. 113515). Durch Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkalien entsteht ein schwarzer Baumwollfarbstoff (A.-G. f. A., D. R. P. 113515). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien in wäbr. Lösung entsteht ein violett-schwarzer Baumwollfarbstoff (A.-G. f. A., D. R. P. 121462; *C.* 1901 II, 79).

4-Chlor-2-acetamino-phenol $C_8H_7O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Entsteht spontan aus [4-Chlor-2-amino-phenyl]-acetat (s. o.) (Urson, *Am.* 32, 40). Beim Erhitzen des Hydrochlorids des 4-Chlor-2-amino-phenols mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat am Rückflußkühler (U.). — *F.*: 176°; löslich in Alkali (U.). — Wird durch Sulfurieren und Verseifen des Reaktionsproduktes in 4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) übergeführt (Bayer & Co., D. R. P. 194935; *C.* 1908 I, 1114).

4-Chlor-2-acetamino-phenol-methyläther, 4-Chlor-2-acetamino-anisol $C_9H_9O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Chlor-2-amino-anisol durch Acetylieren (REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2623; Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 137956; *C.* 1903 I, 112). — Nadelchen (aus Wasser). *F.*: 104° (R., E.; A.-G. f. A.).

4-Chlor-2-acetamino-phenol-äthyläther, 4-Chlor-2-acetamino-phenetol $C_{10}H_{11}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$. Blättchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 110° (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 154).

[5-Chlor-2-oxy-phenyl]-urethan $C_9H_9O_3NCl = C_6H_4Cl \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Beim Kochen des Hydrochlorids des [4-Chlor-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylesters (s. o.) mit Wasser (Urson, *Am.* 32, 24; vgl. STIEGLITZ, Urson, *Am.* 31, 501). Durch Kondensation von 4-Chlor-2-amino-phenol mit Chlorameisensäureäthylester (U.). — Krystalle. *F.*: 136° bis 137°; löslich in Alkohol und Äther; löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren (U.).

5-Chlor-2-amino-phenol-methyläther, 5-Chlor-2-amino-anisol $C_7H_7ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2625. — *B.* Neben *O*-Anisidin, bei der Reduktion von 2-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 217) mit Zinn und Salzsäure (HEROLD, *B.* 15, 1685; REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2625). Durch elektrochemische Reduktion von 2-Nitro-anisol in salzsaurer Lösung bei Gegenwart von $SnCl_2$ (BRAND, *J. pr.* [2] 67, 158). Durch Einw. von Kupferchlorür und Salzsäure auf diazotiertes 5-Amino-2-acetamino-anisol [erhalten durch Reduktion von 5-Nitro-2-acetamino-anisol] (R., E.). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 52°; *Kp.*: 260°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (H.). — Läßt sich durch Eliminierung der Aminogruppe in 3-Chlor-anisol überführen (R., E.). — $C_7H_7ONCl + HCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Äther, leichter in Alkohol (H.). — Pikrat $C_7H_7ONCl + C_6H_5O_2N_3$. Grünlichgelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung gegen 200°; wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (H.). — $2 C_7H_7ONCl + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwer in Äther (H.).

5-Chlor-2-formamino-phenol-methyläther, 5-Chlor-2-formamino-anisol $C_8H_9O_2NCl = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bleibt ungelöst zurück, wenn man das bei der Reduktion von 2-Nitro-anisol mit Zinn und Salzsäure erhaltene Basengemisch mit Ameisensäure kocht und das Produkt mit verdünntem Alkohol (1 Vol. Alkohol + 2 Vol. Wasser)

bei ca. 40° extrahiert (DIEFOLDER, *B.* 32, 3514). — Blättchen (aus Alkohol). F: 177—178°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol, Äther und heißem Wasser.

5-Chlor-2-acetamino-phenol-methyläther, **5-Chlor-2-acetamino-anisol** $C_8H_9O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Chlor-2-amino-anisol (S. 384) und Essigsäureanhydrid (HEBOLD, *B.* 15, 1686). — Blättchen (aus Wasser). F: 150°. Kp: 326°.

N,N'-Bis-[4-chlor-2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{14}O_4N_2Cl_2S = CS(NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Kochen von 5-Chlor-2-amino-anisol mit CS_2 und Alkohol (HEBOLD, *B.* 15, 1687). — Nadeln. F: 152,5°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

[6-Chlor-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylester $C_8H_9O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht aus [6-Chlor-2-nitro-phenyl]-kohlenensäure-äthylester (Bd. VI, S. 239) durch Zinn und Salzsäure (URSON, *Am.* 32, 27). — Hydrochlorid. Voluminöser Niederschlag. F: 126—127° (Zers.); löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; unlöslich in Alkalien, schwer löslich in Säuren (U.). — Über die Umwandlung in [3-Chlor-2-oxy-phenyl]-urethan (s. u.) vgl. STIEGLITZ, URSON, *Am.* 31, 501.

[3-Chlor-2-oxy-phenyl]-urethan $C_8H_9O_2NCl = C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Aus dem Hydrochlorid des [6-Chlor-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylesters (s. o.) durch gelindes Erwärmen mit Wasser (URSON, *Am.* 32, 27; vgl. STIEGLITZ, URSON, *Am.* 31, 501). — Nadeln. F: 92—93°; löslich in Alkohol, Äther; löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren (U.).

x-Chlor-2-amino-phenoxyessigsäure $C_8H_9O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Das Anhydrid (x-Chlor-phenmorpholon; Syst. No. 4278) erhält man beim Behandeln von 2-Nitro-phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 220) mit $SnCl_2$ und Salzsäure; man erhält aus dem Anhydrid durch Erwärmen mit Kalilauge auf dem Wasserbade das Kaliumsalz der Säure (THATE, *J. pr.* [2] 29, 183). — Die freie Säure ist nicht bekannt, da sie leicht in ihr Anhydrid übergeht, scheint aber in wäßriger oder verdünnter saurer Lösung vorübergehend bestehen zu können. — $KC_8H_7O_2NCl$ (bei 115°). Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — $AgC_8H_7O_2NCl$. Mikrokristallinisch. — $Pb(C_8H_7O_2NCl)_2$. Krystallpulver. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther.

3,4-Dichlor-2-amino-phenol-methyläther, **3,4-Dichlor-2-amino-anisol** $C_7H_7ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3,4-Dichlor-2-nitro-anisol (Bd. VI, S. 240) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 998). — Farbloses, ziemlich beständiges Öl. — $C_7H_7ONCl_2 + HCl$. Nadeln.

3,4-Dichlor-2-acetamino-phenol-methyläther, **3,4-Dichlor-2-acetamino-anisol** $C_8H_9O_2NCl_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3,4-Dichlor-2-amino-anisol und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Wasser (M., E., *Soc.* 81, 998). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 191—192°.

4,6-Dichlor-2-amino-phenol $C_7H_7ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot OH$. *B.* Aus 4,6-Dichlor-2-nitro-phenol (Bd. VI, S. 241) mit Zinn und Salzsäure (F. FISCHER, *A. Spl.* 7, 189). — Schuppen. Zersetzt sich rasch (F. Fr.). — Das salzsaure Salz scheidet auf Zusatz von Silbernitrat Chlorsilber und einen Silberspiegel ab (F. Fr.). — Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. *Schultz, Tab.* No. 86, sowie ferner Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 131288; *C.* 1902 I, 1287; Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 175625; *C.* 1906 II, 1748. — $C_7H_7ONCl_2 + HCl$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; wird aus der wäßr. Lösung durch konzentrierte Salzsäure gefällt (F. Fr.). — $2C_7H_7ONCl_2 + H_2SO_4$ (F. Fr.).

[4,6-Dichlor-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylester $C_8H_7O_2NCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus [4,6-Dichlor-2-nitro-phenyl]-kohlenensäure-äthylester (Bd. VI, S. 241) durch Zinn und Salzsäure (URSON, *Am.* 32, 30). — Hydrochlorid. Krystalle. F: 132—135° (Zers.); löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; unlöslich in Alkalien und Säuren (U.). — Über die Umwandlung in [3,5-Dichlor-2-oxy-phenyl]-urethan (s. u.) vgl. STIEGLITZ, URSON, *Am.* 31, 501; U.

[3,5-Dichlor-2-oxy-phenyl]-urethan $C_8H_7O_2NCl_2 = C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot OH$. *B.* Beim Stehen einer mit etwas Wasser versetzten alkoh. Lösung des Hydrochlorids des [4,6-Dichlor-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylesters (s. o.) (URSON, *Am.* 32, 31; vgl. STIEGLITZ, URSON, *Am.* 31, 501). Aus 4,6-Dichlor-2-amino-phenol und Chlorameisensäureäthylester (U.). — F: 125° (U.).

x,x-Dichlor-2',4'-dinitro-2-methoxy-diphenylamin $C_{13}H_9O_2N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2',4'-Dinitro-2-methoxy-diphenylamin (S. 366) mit chlorsaurem Natrium und Salzsäure (REVERDIN, CRÉPIEU, *B.* 36, 3270). — Rote Nadeln. F: 206—207°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Eisessig, schwer in Äther, Ligroin, CS_2 , Alkohol.

x,x-Dichlor-2',4'-dinitro-2-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_2N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2',4'-Dinitro-2-äthoxy-diphenylamin (S. 366) mit chlorsaurem Natrium und Salzsäure (R., C., *B.* 36, 3269). — Orangegelbe Nadeln (aus Aceton und Eisessig). *F*: 185–186°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Eisessig, schwer in Äther, Ligroin, CS_2 , Alkohol.

3,4,5,6-Tetrachlor-2-amino-phenol $C_6H_4ONCl_4 = H_2N \cdot C_6Cl_4 \cdot OH$. *B.* Entsteht beim Einleiten von Chlor in eine eiskühlte eisessigsäure Lösung von salzsaurem 2-Amino-phenol (ZINCKE, KÜSTER, *B.* 21, 2724). — Nadeln. Die nicht ganz rein erhaltene Substanz schmolz bei 244° unter Zersetzung.

4-Brom-2-amino-phenol $C_6H_4ONBr = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von 4-Brom-2-nitro-phenol (Bd. VI, S. 243) mit Zinn und Salzsäure (SCHÜTT, *J. pr.* [2] 32, 61), mit $SnCl_2$ und Salzsäure (SCHLIEPER, *B.* 26, 2469; Dissertation [Heidelberg 1894], S. 23). — Blättchen (aus CS_2). *F*: 128° (SCHÜTT). Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid tief kirschrot gefärbt (SCHÜTT). — $2C_6H_4ONBr + H_2SO_4$. Blättchen (SCHÜTT).

4-Brom-2-amino-phenol-methyläther, 4-Brom-2-amino-anisol $C_7H_7ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht aus 4-Brom-2-nitro-anisol (Bd. VI, S. 243) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 59). — Krystalle (aus Benzol). *F*: 97–98°. Leicht löslich in Benzol, Äther und heißem Alkohol. — $C_7H_7ONBr + HCl$. Nadeln. Leicht und unzersetzt löslich in Alkohol. Wird von Wasser in HCl und 4-Brom-2-amino-anisol zerlegt. — $2C_7H_7ONBr + H_2SO_4$. Nadeln (aus Alkohol). Löst sich unter Zersetzung in heißem Wasser. — Oxalat $2C_7H_7ONBr + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus Alkohol). Fast unlöslich in kaltem Wasser.

4-Brom-2-amino-phenol-äthyläther, 4-Brom-2-amino-phenetol $C_8H_9ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Brom-2-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 243) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 62; vgl. REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 163). Durch Erhitzen von 4-Brom-2-acetamino-phenetol (s. u.) mit Salzsäure auf dem Wasserbade (R., D., *B.* 32, 159). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 57° (St.), 53° (R., D.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (St.). Mit Wasserdampf flüchtig (R., D.). Reduziert alkoholische Silbernitratlösung nicht (R., D.). — $C_8H_9ONBr + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol; wird durch Wasser zersetzt (St.). — $2C_8H_9ONBr + H_2SO_4$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol; wird durch Wasser zersetzt (St.). — Oxalat $2C_8H_9ONBr + C_2H_2O_4$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol; wird durch Wasser zersetzt (St.). — Pikrat. Nadeln. *F*: 135–137° (R., D.).

4-Brom-2-amino-phenol-benzyläther $C_9H_9ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [4-Brom-2-nitro-phenyl]-benzyläther (Bd. VI, S. 433) durch Reduktion (Höchstes Farbw., D. R. P. 142899; *C.* 1903 II, 83). — Hydrochlorid. *F*: 187°.

[4-Brom-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylester $C_8H_9O_2NBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht aus [4-Brom-2-nitro-phenyl]-kohlenensäure-äthylester (Bd. VI, S. 243) durch Zinn und Salzsäure (URSON, *Am.* 32, 28). — Hydrochlorid. *F*: 136–137° (U.). — Über die Umwandlung in [5-Brom-2-oxy-phenyl]-urethan (s. u.) vgl. STIEGLITZ, URSON, *Am.* 31, 501.

4-Brom-2-acetamino-phenol $C_8H_9ONBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot OH$. *B.* Aus 4-Brom-2-amino-phenol und Essigsäureanhydrid (SCHÜTT, *J. pr.* [2] 32, 63). — Bei der Krystallisation aus Wasser wurden Blättchen vom Schmelzpunkt 177° oder Nadeln vom Schmelzpunkt 179° erhalten. Sehr schwer löslich in Wasser; löslich in Alkalien.

4-Brom-2-acetamino-phenol-äthyläther, 4-Brom-2-acetamino-phenetol $C_9H_{11}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Acet-o-phenetidid (S. 371) durch Bromnatronlange in Eisessig-Salzsäure (neben niedriger schmelzenden Produkten) (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 159). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). *F*: 133°. Ziemlich löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

[5-Brom-2-oxy-phenyl]-urethan $C_8H_9O_2NBr = C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot OH$. *B.* Bei der Einw. von Wasser auf das Hydrochlorid des [4-Brom-2-amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylesters (s. o.) (URSON, *Am.* 32, 28; vgl. STIEGLITZ, URSON, *Am.* 31, 501). — Nadeln (aus Wasser). *F*: 140–142°; löslich in Alkohol, Äther, Chloroform; löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren (U.).

[x-Brom-2-methoxy-phenyl]-urethan $C_8H_9O_2NBr = C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Bromierung von [2-Methoxy-phenyl]-urethan, neben einem Produkt vom Schmelzpunkt 252° (RANSOM, *B.* 31, 1064; *Am.* 23, 39). — *F*: 102,5°.

[4-Chlor-6-brom-2-amino-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_6H_3O_2NClBr = H_2N \cdot C_6H_3ClBr \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht aus [4-Chlor-6-brom-2-nitro-phenyl]-kohlen säure-äthylester (Bd. VI, S. 245) durch Behandeln mit Zinn und Salzsäure (UPSON, *Am.* 32, 32). — Hydrochlorid. F: 131—132° (Zers.); konnte nicht vollkommen rein erhalten werden (U.). — Über die Umwandlung in [5-Chlor-3-brom-2-oxy-phenyl]-urethan (s. u.) vgl. STIEGLITZ, UPSON, *Am.* 31, 501; U.

[5-Chlor-3-brom-2-oxy-phenyl]-urethan $C_6H_3O_2NClBr = C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3ClBr \cdot OH$. *B.* Bei der Einw. von Wasser auf das Hydrochlorid des [4-Chlor-6-brom-2-amino-phenyl]-kohlen säure-äthylesters (s. o.) (UPSON, *Am.* 32, 33; vgl. STIEGLITZ, UPSON, *Am.* 31, 501). — F: 116—118°; löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren (U.).

3.5-Dibrom-2-amino-phenol $C_6H_3ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot OH$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-benzochinon-(1.2)-diazid-(2) (s. 3.5-Dibrom-2-diazo-phenol; Syst. No. 2199) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in Eisessig (BAMBERGER, KRAUS, *B.* 30, 4249). Durch Verseifung von 3.5-Dibrom-2-amino-phenetol (s. u.) mit $AlCl_3$ (B., K.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 145°. In Ligroin und in Wasser bei Siedetemperatur leicht löslich. Leicht löslich in Alkalien, schwer in Salzsäure. Die alkoh. Lösung wird mit Eisenchlorid erst violett, dann braunrot unter Abscheidung dunkler Flocken. — Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt nicht bei 190°. Schwer löslich in Wasser und verd. Salzsäure.

3.5-Dibrom-2-amino-phenol-äthyläther, **3.5-Dibrom-2-amino-phenetol** $C_6H_3ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Eintragen von Brom in eine essigsäure Lösung von 2-Amino-phenetol (MÖHLAU, OEHMICHEN, *J. pr.* [2] 24, 479). Wird zur Reinigung vorteilhaft aus Petroläther umkrystallisiert (BAMBERGER, KRAUS, *B.* 30, 4251). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 52,5°; mit Wasserdämpfen flüchtig (M., O.). — Gibt beim Verseifen mit $AlCl_3$ 3.5-Dibrom-2-amino-phenol (B., K.).

4.6-Dibrom-2-amino-phenol $C_6H_3ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol (Bd. VI, S. 246) mit Zinn und Salzsäure (HÖLZ, *J. pr.* [2] 32, 69), mit salzsauerm Zinnchlorür in Eisessiglösung (THEILE, EICHWEDE, *A.* 311, 373). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 91—92° (H.), 99° (Th., Er.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser (H.). — Hydrochlorid. Blättchen (H.). — Hydrobromid. Nadeln (H.). — $2C_6H_3ONBr_2 + H_2SO_4$. Blättchen (aus Wasser) (Th., Er.).

4.6-Dibrom-2-amino-phenol-methyläther, **4.6-Dibrom-2-amino-anisol** $C_6H_3ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4.6-Dibrom-2-nitro-anisol (Bd. VI, S. 246) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 63). — In der Kälte nicht erstarrendes Öl. Löslich in Alkohol und Äther. — $C_6H_3ONBr_2 + HCl$. Nadeln. Ziemlich leicht und unzersetzt löslich in Alkohol. — $2C_6H_3ONBr_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 177°. Unzersetzt löslich in Alkohol. — Oxalat $2C_6H_3ONBr_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln oder Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 147—148°. Wird von Wasser zerlegt.

4.6-Dibrom-2-amino-phenol-äthyläther, **4.6-Dibrom-2-amino-phenetol** $C_6H_3ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4.6-Dibrom-2-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 246) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 65). — Krystalle (aus Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_6H_3ONBr_2 + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — $2C_6H_3ONBr_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. — Oxalat $2C_6H_3ONBr_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol.

4.6-Dibrom-2-acetamino-phenol $C_6H_3O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br_2 \cdot OH$. *B.* Aus 4.6-Dibrom-2-amino-phenol und Essigsäureanhydrid (HÖLZ, *J. pr.* [2] 32, 69). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 186°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol; leicht löslich in Alkalien.

x.x-Dibrom-2-amino-phenol $C_6H_3ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot OH$. *B.* Man bereitet aus der kalten wäßrigen Lösung von Benzoxazolon (Syst. No. 4278) durch überschüssiges Bromwasser ein x.x-Dibrom-benzoxazolon-(2) $Br_2C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} O \\ \diagup \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} \cdot CO$ (JACOBY, *J. pr.* [2] 37, 51) und kocht dieses mit 5—10%iger Kalilauge (VAN DAM, *R.* 18, 415). — F: 140° (v. D.).

3.4.5- oder 3.5.6-Tribrom-2-amino-phenol-äthyläther, **3.4.5- oder 3.5.6-Tribrom-2-amino-phenetol** $C_6H_2ONBr_3 = H_2N \cdot C_6H_2Br_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Eintragen von 17,5 Tln. Brom in eine kochende Lösung von 5 Tln. 2-Amino-phenetol in 50 Tln. Eisessig (MÖHLAU, OEHMICHEN, *J. pr.* [2] 24, 480). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77°. Zersetzt sich beim Destillieren. In konz. Salzsäure äußerst schwer löslich.

5-Jod-2-acetamino-phenol-methyläther, 5-Jod-2-acetamino-anisol $C_7H_6O_2NI = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4I \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man reduziert 5-Nitro-2-acetamino-anisol (S. 390) mit Eisenstaub und wenig Essigsäure in heißem Wasser und ersetzt in dem entstehenden Amin die Aminogruppe nach ihrer Diazotierung durch Jod (MELDOLA, *Chem. N.* 78, 315). — Tafeln. F: 175–176°.

b) Nitroso- und Nitro-Derivate des 2-Amino-phenols.

5-Nitroso-2-amino-phenol-methyläther, 5-Nitroso-2-amino-anisol $C_7H_6O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO) \cdot O \cdot CH_3$ bezw. sein N-Methylderivat $C_8H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO) \cdot O \cdot CH_3$ sind desmotrop mit 2-Methoxy-benzochinon-(1.4)-imid-(1)-oxim-(4) $HN \cdot C_6H_4(N:OH) \cdot O \cdot CH_3$ bezw. seinem N-Methylderivat $CH_3 \cdot N \cdot C_6H_4(N:OH) \cdot O \cdot CH_3$, Bd. VIII, S. 237

3-Nitro-2-amino-phenol-methyläther, 3-Nitro-2-amino-anisol $C_7H_6O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3-Dinitro-anisol (Bd. VI, S. 251) und alkoh. Ammoniak bei 190° (BANTLIN, *B.* 11, 2106), bei 150° (BLANKSMA, *C.* 1908 II, 1826). — Gelbe Nadeln. F: 76° (Ba.; Bl.). — Wird durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsalzlösung mit Kaliumkupfercyanürlösung in Methyläther-6-nitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 120) verwandelt (Bl.).

3-Nitro-2-amino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-2-amino-phenetol $C_8H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2.3-Dinitro-phenetol (Bd. VI, S. 251) und alkoh. Ammoniak bei 150° (BLANKSMA, *C.* 1908 II, 1826). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 49°. — Wird durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsalzlösung mit Kaliumkupfercyanürlösung in Äthyläther-6-nitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 120) verwandelt.

3-Nitro-2-methylamino-phenol-methyläther, 3-Nitro-2-methylamino-anisol $C_7H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3-Dinitro-anisol und alkoh. Methylamin bei 120° (Bl., *C.* 1908 II, 1826). — Dunkelrote Nadeln. F: 58°. Leicht löslich in Alkohol. — Gibt bei der Nitrierung 3.5-Dinitro-2-methylnitramino-anisol (S. 394).

3-Nitro-2-methylamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-2-methylamino-phenetol $C_8H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2.3-Dinitro-phenetol und alkoh. Methylamin bei 120° (Bl., *C.* 1908 II, 1826). — Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 59°. — Gibt bei der Nitrierung 3.5-Dinitro-2-methylnitramino-phenetol (S. 394).

3-Nitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 3-Nitro-2-acetamino-anisol $C_7H_8O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-Nitro-2-amino-anisol mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Bl., *C.* 1908 II, 1826). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 128°.

3-Nitro-2-acetamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-2-acetamino-phenetol $C_8H_{10}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3-Nitro-2-amino-phenetol durch 3-stdg. Kochen mit Essigsäureanhydrid (Bl., *C.* 1908 II, 1826). — Krystalle (aus Petroläther). F: 64°.

4-Nitro-2-amino-phenol $C_6H_6O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 251) mit Schwefelammonium (LAURENT, GERHARDT, *A.* 75, 68; POST, STUCKENBERG, *A.* 205, 72; AUWERS, RÖHRIG, *B.* 30, 995). Durch elektrolitische Reduktion von 2.4-Dinitro-phenol in Gegenwart von Vanadiumverbindungen (HOFER, JAKOB, *B.* 41, 3196). Entsteht neben 2-Nitro-4-amino-phenol bei der Einw. von Schwefelsäure auf 3-Nitro-1-azido-benzol (Bd. V, S. 278) (KEHRMANN, IZKOWSKA, *B.* 32, 1066). — Orangefarbene Prismen. Die Krystalle enthalten 1 Mol. Krystallwasser (L., G.). Dieses wird beim Trocknen im Exsiccator über Schwefelsäure abgegeben (P., St.). Schmilzt wasserhaltig bei 80–90°, wasserfrei bei 142–143° (P., St.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (L., G.; P., St.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: $0,26 \times 10^{-4}$ (BADER, *Ph. Ch.* 6, 300). — Beim Erhitzen mit Natronlauge und Natriumthiosulfat auf 160° entsteht ein kristallisierte schwarzer Schwefelfarbstoff (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 136016; *C.* 1903 II, 1287). Liefert beim Kochen mit Phenanthrenchinon in Benzol die farblose Pseudoform des Nitrophenanthrophenazoxoniumhydroxyds $C_{20}H_{18}O_4N_2$ (F: 224–225°) (Syst. No. 4204) (KEHRMANN, WINKELMANN, *B.* 40, 618; vgl. HANTZSCH, *B.* 39, 158). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Chem. Fabr. SANDOZ; D. R. P. 175625; *C.* 1906 II, 1748; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 120980, 122894; *C.* 1901 II, 519, 520. Der aus diazotiertem 4-Nitro-2-amino-phenol und m-Toluyldiamin erhaltliche Azofarbstoff gibt beim Erhitzen mit Schwefel und Alkalisulfid zunächst auf 160°, dann auf 200–205° einen braunen, direkt färbenden Baumwollfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilin-, D. R. P. 120833; *C.* 1901 I, 1255). — 4-Nitro-2-amino-phenol schmeckt intensiv süß (KEHRMANN, GAUHE, *B.* 30, 2132). — $KC_6H_4O_2N_2 + C_6H_5O_2N_2$. Tiefrote Krystall-

warzen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (L., G.). — $\text{AgC}_6\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 + \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2$. Gelbbraune Blättchen (L., G.).

4-Nitro-2-amino-phenol-methyläther, 4-Nitro-2-amino-anisol $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Aus 2,4-Dinitro-anisol (Bd. VI, S. 254) mit alkoholischem Schwefelammonium (CAHOURS, A. ch. [3] 27, 445; A. 74, 301; VERMEULEN, R. 25, 17) oder mit methylalkoholischem Na_2S_2 (BLANKSMA, C. 1908 II, 1826; R. 28, 111). Durch Verseifen des 4-Nitro-2-acetamino-anisols (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 98637; C. 1898 II, 951; FREYSS, C. 1901 I, 739). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder Äther). F: 118° (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, Soc. 69, 1330; VE.), $117-118^\circ$ (Fabr. de Th. et M.), $116,5-117,5^\circ$ (FREYSS). Erstarrt bei $116,2^\circ$ (VE.). D 18,0 : 1,2068 (VE.). Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Eisessig, Essigester, Alkohol und siedendem Benzol, sehr wenig in Ligroin (VE.). — Läßt sich durch Diazotierung in absol. Alkohol und nachfolgendes Erwärmen in 4-Nitro-anisol überführen (VE.). Überführung in 2-Chlor-4-nitro-anisol: FREYSS, in 2-Jod-4-nitro-anisol: MELDOLA, EYRE, Chem. N. 83, 286. Gibt, diazotiert und mit CuCN behandelt, Methyläther-5-nitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 119) (BL., C. 1908 II, 1827). — $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 + \text{HCl}$. Nadeln. Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem (C.). — $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 + \text{HBr}$. Nadeln (C.). — $2 \text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 + \text{H}_2\text{SO}_4$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (C.). — $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 + \text{HNO}_3$. Nadeln (C.). — $2 \text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2 + 2 \text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Orangebraune Nadeln (C.).

4-Nitro-2-amino-phenol-äthyläther, 4-Nitro-2-amino-phenetol $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_3\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus 2,4-Dinitro-phenetol (Bd. VI, S. 254) durch partielle Reduktion mit alkoh. Na_2S_2 oder Schwefelammonium (BLANKSMA, C. 1908 II, 1826; R. 28, 111). Beim Erwärmen von 5,5'-Dinitro-2,2'-diäthoxy-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade, neben 5,5'-Dinitro-2,2'-diäthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) (ANDRAE, J. pr. [2] 21, 327). Beim Verseifen von 4-Nitro-2-acetamino-phenetol (s. u.) (REVERDIN, DÜRING, B. 32, 164). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $96-97^\circ$ (A.), 97° (R., D.), 99° (B.). Schwer löslich in Wasser, äußerst leicht in absol. Alkohol (A.). — Durch Diazotieren des salzsauren Salzes in absol. Alkohol und Verkohlen der Diazoverbindung mit Alkohol wird 4-Nitro-phenetol (Bd. VI, S. 231) gebildet (A.). Gibt beim Austausch von NH_2 gegen CN nach dem SANDMEYERschen Verfahren Äthyläther-5-nitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 119) (B., C. 1908 II, 1826). — $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_3\text{N}_2 + \text{HCl}$. Gelbe Prismen. Schwer löslich in kalter konzentrierter Salzsäure (A.).

Trimethyl-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_3\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_3\text{N}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{OH}$. B. Das Jodid entsteht durch Behandeln von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-2-amino-phenol in Methylalkohol mit 3 Mol.-Gew. Methyljodid und konz. Kalilauge, ganz wie bei Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd (S. 363) (GRIESS, B. 13, 647). — Fügt man zur kochend gesättigten wäßr. Lösung des Jodids Kalilauge, so krystallisiert beim Erkalten das betainartige Anhydrid $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2$ (s. u.) aus. — Salze $\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_3\text{N}_2 \cdot \text{Cl} + \text{H}_2\text{O}$. Säulen oder Prismen. — $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 \cdot \text{I} + 2 \text{H}_2\text{O}$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem. — $2 \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 \cdot \text{Cl} + \text{PtCl}_4 + 6 \text{H}_2\text{O}$. Hellgelbe Nadeln oder Blättchen. Schwer löslich in kochendem Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

Betainartiges Anhydrid des Trimethyl-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyds $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_3\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{O}$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbe, bitter schmeckende Nadeln oder Tafeln (aus Wasser); schmilzt bei 200° noch nicht; verkohlt bei stärkerem Erhitzen; schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol; zeigt keine Reaktion gegen Pflanzenfarbstoffe; verbindet sich mit Säuren zu Trimethyl-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-ammoniumsalzen (s. o.) (GRIESS, B. 13, 647).

4-Nitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 4-Nitro-2-acetamino-anisol $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Entsteht neben 5-Nitro-2-acetamino-anisol beim Lösen von Acet-o-anisidid in Salpetersäure von $38-45^\circ$ B $^\circ$ (FREYSS, C. 1901 I, 738; vgl. auch Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 98637; C. 1898 II, 950; MELDOLA, EYRE, Chem. N. 83, 286). Entsteht ausschließlich beim Nitrieren von Acet-o-anisidid in Schwefelsäure mit 1 Mol.-Gew. Salpetersäure (FREYSS). Beim Verreiben von 4-Nitro-2-amino-anisol mit wenig Eisessig und einem kleinen Überschuß von Essigsäureanhydrid (VERMEULEN, R. 25, 18). — Nadeln (aus Wasser). F: $174-175^\circ$ (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, Soc. 69, 1330; VE.), $175-176^\circ$ (FREYSS, Bull. Soc. ind. Mulhouse 70, 376). Schwer löslich in Benzol und Wasser, unlöslich in Ligroin (VE.).

4-Nitro-2-acetamino-phenol-äthyläther, 4-Nitro-2-acetamino-phenetol $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \cdot \text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus 10 g Acet-o-phenetidid in 40 g Schwefelsäure (66° B $^\circ$) und 10 g Eisessig durch ein Gemisch von 8,4 g Salpetersäure (40° B $^\circ$) und 16,8 g Schwefelsäure (66° B $^\circ$) bei 0° (REVERDIN, DÜRING, B. 32, 164). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196° (R., D.), 199° (BLANKSMA, R. 28, 111). — Gibt bei weiterem Nitrieren 4,5-Dinitro-2-acetamino-phenetol (B.).

4-Nitro-2-benzamino-phenol $C_{15}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 4-Nitro-2-amino-phenol und Benzoylchlorid (Post, STUCKENBERG, *A.* 205, 73). — Nadeln (aus Anilin). Zersetzt sich oberhalb 200° , ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Anilin.

4-Nitro-2-benzamino-phenol-methyläther, **4-Nitro-2-benzamino-anisol** $C_{14}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Nitro-2-amino-anisol und Benzoylchlorid (CAHOUS, *A. ch.* [3] 27, 450; *A.* 74, 305). — Ockergelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 160° bis 161° (MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286). Kaum löslich in kaltem Alkohol und Äther, ziemlich reichlich in kochendem Alkohol (C.).

4-Nitro-2-cinnamoylamino-phenol-methyläther, **4-Nitro-2-cinnamoylamino-anisol** $C_{17}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Nitro-2-amino-anisol und Cinnamoylchlorid (CAHOUS, *A. ch.* [3] 27, 452; *A.* 74, 306). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Wenig löslich in kaltem Alkohol.

5-Nitro-2-amino-phenol $C_6H_7O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von p-Nitro-diazobenzolimid (Bd. V, S. 278) mit verd. Schwefelsäure (2 Vol. H_2SO_4 + 1 Vol. Wasser) (FRIEDLÄNDER, ZEITLIN, *B.* 27, 196). Durch Lösen von O.N-Diacetyl-[5-nitro-2-amino-phenol] (S. 391) in Natronlauge und kurzes Kochen der Lösung (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, *Soc.* 69, 1325). Aus 2-Methyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) durch Nitrieren in schwefelsaurer Lösung und Aufspaltung des dabei entstehenden Nitro-methyl-benzoxazols, durch Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 165650; *C.* 1906 I, 516). — Hellbraune Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Essigsäure). *F.*: 201° bis 202° (F., Z.; M., Wo., Wr.). — Läßt sich in 6-Jod-3-nitro-phenol überführen (MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286). Gibt beim Kochen mit Phenanthrenchinon in Isocamylalkohol die farblose Pseudoform des Nitrophenanthrophenazoniumhydroxyds $C_{20}H_{15}O_4N_2$ (*F.*: 220°) (Syst. No. 4204) (KEHRMANN, WINKELMANN, *B.* 40, 620; vgl. HANTZSCH, *B.* 39, 158). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 167143, 167933; *C.* 1906 I, 723, 1124; Höchster Farbw., D. R. P. 184689, 188819; *C.* 1907 II, 764, 1571.

5-Nitro-2-amino-phenol-methyläther, **5-Nitro-2-amino-anisol** $C_7H_9O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,5-Dinitro-anisol mit Schwefelammonium (VERMEULEN, *R.* 25, 18). Man nitriert Acet-o-anisidid, verseift die entstandenen Nitroprodukte durch Kochen mit Alkali und löst das Gemisch der Nitroaminoanisole in heißer verdünnter Schwefelsäure; beim Erkalten krystallisiert das Sulfat des 5-Nitro-2-amino-anisols aus, während das Sulfat des 4-Nitro-2-amino-anisols gelöst bleibt (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 98637; *C.* 1898 II, 951; FREYSS, *C.* 1901 I, 739; MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286). — Hellgelbe Nadelchen. *F.*: $139-140^\circ$ (Fa. de Th. et M.; Fr.; Ve.). *D.*: $1,2112$ (Ve.). — Gibt bei der Reduktion ein p-Diamin vom Schmelzpunkt 220° (Fr.). Durch Kochen mit wäsr. Kalilauge entsteht 4-Nitro-brenzcatechin-2-methyläther (5-Nitro-guajacol) (Bd. VI, S. 788) (Fr., O. 1901 I, 739; Fr., Privatmitteilung). Läßt sich in 6-Jod-3-nitro-anisol überführen (MELDOLA, EYRE). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 169826; *C.* 1906 I, 1810. Über Verwendung zur Herstellung eines Azofarbstoffes auf der Faser vgl. Schultz, *Tab.* No. 98.

5-Nitro-2-amino-phenol-äthyläther, **5-Nitro-2-amino-phenetol** $C_8H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 5-Nitro-2-acetamino-phenetol durch Verseifung mit konz. Salzsäure (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 164). Durch Erhitzen von 5-Nitro-2-anisalamino-phenol (s. u.) mit Natrium und Äthylbromid in absol. Alkohol (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, *B.* 36, 4124). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 90° (R., D.), 91° (J., H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, schwer in Ligroin (R., D.). Bildet ein schwer lösliches, beim Erhitzen wenig beständiges Sulfat (R., D.).

5-Nitro-2-dimethylamino-phenol-methyläther, **5-Nitro-2-dimethylamino-anisol** $C_8H_{11}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man trägt 3,2 Tle. $NaNO_2$ (gelöst in 60 Tln. Wasser) in die Lösung von 1 Tl. Dimethyl-o-anisidin in 2 Tln. Schwefelsäure und 10 Tln. Wasser ein (GRIMAU, LEFÈVRE, *Bl.* [3] 6, 416). — Citronengelbe Nadeln. *F.*: 99° . Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Alkohol.

5-Nitro-2-anisalamino-phenol $C_8H_9O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen Anisaldehyd und 5-Nitro-2-amino-phenol (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, *B.* 36, 4124). — Gelbe Tafeln (aus Benzol). *F.*: $160-161^\circ$. Ziemlich leicht löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin. Löslich in Alkalien, die Lösung bleibt auf Zusatz von Säuren klar. — Geht beim Erhitzen mit Natrium und Äthylbromid in absolut-alkoholischer Lösung in 5-Nitro-2-amino-phenetol (s. o.) über.

5-Nitro-2-acetamino-phenol-methyläther, **5-Nitro-2-acetamino-anisol** $C_8H_{11}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben 4-Nitro-2-acetamino-anisol beim Nitrieren von Acet-o-anisidid mit Salpetersäure von $38-45^\circ$ B ϕ (Fabr. de Thann

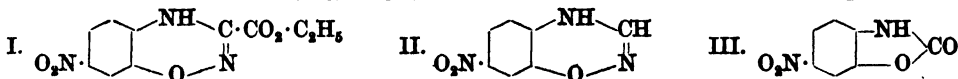
et Mulhouse, D. R. P. 98637; *C.* 1898 II, 950; FÉRYSS, *C.* 1901 I, 738; MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286). Aus 5-Nitro-2-amino-anisol in Eisessig mittels Essigsäureanhydrid (VERMEULEN, *R.* 25, 19). — Hellgelbe Krystalle (aus Essigester). F: 153–154° (Fabr. de Thann et Mulhouse; MELDOLA, *Chem. N.* 78, 315; FR.; VZ.). Löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Ligroin (VZ.).

5-Nitro-2-acetamino-phenol-äthyläther, 5-Nitro-2-acetamino-phenetol $C_{10}H_{11}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Acet-o-phenetidid durch Salpetersäure (41° B_é) bei 25–40°, neben anderen Produkten (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 164). — Gelbe Nadeln. F: 165°. Löslich in Alkohol.

[5-Nitro-2-acetamino-phenyl]-acetat, O,N-Diacetyl-[5-nitro-2-amino-phenol] $C_{10}H_{10}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei 3-stdg. Stehen einer gut gekühlten Lösung des O,N-Diacetyl-[2-amino-phenols] (S. 371) in konz. Salpetersäure (D: 1,42) unter Zusatz von etwas rauchender Salpetersäure (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, *Soc.* 69, 1325). — Nadelchen (aus Wasser). F: 187°. — Löst sich leicht in kalter Natronlauge unter Abspaltung der einen Acetylgruppe; bei kurzem Kochen wird auch die zweite Acetylgruppe abgespalten.

5-Nitro-2-benzamino-phenol-methyläther, 5-Nitro-2-benzamino-anisol $C_{14}H_{13}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Benzoylierung des 5-Nitro-2-amino-anisols (MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286). — Nadeln (aus Alkohol). F: 149–150°.

[4-Nitro-2-oxo-phenyl]-harnstoff $C_7H_7O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$ ¹⁾. *B.* Durch 1-stdg. Kochen der Verbindung $C_{10}H_9O_3N_2$ der Formel I ¹⁾ (Syst. No. 4588) [erhalten bei der Einw. von salpetriger Säure auf Oxalsäure-äthylester-anilidoxim (Bd. XII, S. 287)] mit der 6 Mol.-Gew. Alkali entsprechenden Menge $\frac{n}{10}$ -Alkalilauge (JOWITSCHITSCH, *B.* 39, 3825). Durch 1-stdg. Kochen der Verbindung $C_7H_7O_3N_2$ der Formel II ¹⁾ (Syst. No. 4491) (erhalten aus der Verbindung $C_{10}H_9O_3N_2$ durch Einw. der 2 Mol.-Gew. Alkali entsprechenden



Menge $\frac{n}{10}$ -Alkalilauge bei gewöhnlicher Temperatur) mit der 4 Mol.-Gew. entsprechenden Menge $\frac{n}{10}$ -Alkalilauge (J.). — Goldgelbe Schuppen. F: 205°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther, kaltem Wasser, Säuren; löslich mit roter Farbe in Alkalien. Die Alkalisalze sind sehr leicht löslich in Wasser. — Gibt beim Kochen mit Mineralsäure das bei 244° schmelzende Nitrobenzoxazon der Formel III ¹⁾ (Syst. No. 4278). — Silbersalz. Rotbraun.

5-Nitro-2-benzolsulfamino-phenol-methyläther, 5-Nitro-2-benzolsulfamino-anisol, Benzolsulfonsäure-[4-nitro-2-methoxy-anilid] $C_9H_9O_4N_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man erhitzt Benzolsulfonsäure-o-anisidid (S. 382) mit verdünnter wässriger Salpetersäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 157859; *C.* 1905 I, 415). — Gelbe Blättchen. F: 181°.

5-Nitro-2-p-toluolsulfamino-phenol-methyläther, 5-Nitro-2-p-toluolsulfamino-anisol, p-Toluolsulfonsäure-[4-nitro-2-methoxy-anilid] $C_{10}H_{11}O_4N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Toluolsulfonsäure-o-anisidid durch Erhitzen mit verdünnter wässriger Salpetersäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 157859; *C.* 1905 I, 415) oder durch Lösen in Eisessig und Erhitzen mit verdünnter wässriger Salpetersäure (A.-G. f. A., D. R. P. 163516; *C.* 1905 II, 1207). — Gelbe Prismen. F: 175°.

5-Nitro-2-methylnitrosamino-phenol-methyläther, 5-Nitro-2-methylnitrosamino-anisol, [4-Nitro-2-methoxy-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_9O_4N_2 = CH_3 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Methyl-o-anisidin oder N-Nitroso-N-methyl-o-anisidin und überschüssiger salpetriger Säure (BEST, *A.* 255, 181). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138°. Löslich in Alkohol, schwerer löslich in Äther.

5-Nitro-2-äthylnitrosamino-phenol-äthyläther, 5-Nitro-2-äthylnitrosamino-phenetol, [4-Nitro-2-äthoxy-phenyl]-äthyl-nitrosamin $C_{10}H_{11}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine Lösung von salzsaurem Äthyl-o-phenetidid in absol. Alkohol (FÖRSTER, *J. pr.* [2] 21, 354). — Gelbliche Säulen. Sehr leicht löslich in Äther, leicht in Alkohol. Verbindet sich nicht mit Säuren oder Basen.

6-Nitro-2-amino-phenol $C_6H_7O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 2,6-Dinitrophenol (Bd. VI, S. 257) und Schwefelammonium (POST, STRUCKENBERG, *A.* 205, 85). — Rote Nadeln (aus wässr. Alkohol). F: 110–111°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstein der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von SEMPER, LICHTENSTADT, *A.* 400 [1913], 302.

löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig, Äther, Benzol, Chloroform. — $2C_6H_5O_2N_2 + H_2SO_4$. Farblose Blättchen.

6-Chlor-4-nitro-2-amino-phenol $C_6H_3O_2N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 6-Chlor-2,4-dinitro-phenol (Bd. VI, S. 259) mit Schwefelammonium (GRIESS, A. 109, 291; FAUST, Z. 1871, 339; FAUST, MÜLLER, A. 173, 315). — Messinggelbe Nadeln (aus Wasser). Enthält, bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet, $1H_2O$, das bei 100° entweicht, wobei die Verbindung scharlachrot wird (G.). *F:* ca. 160° ; schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (G.). — Das salzsaure (F.) und das schwefelsaure (F., M.) Salz färben die Haut braun. Geschmack süßlich, danach bitter (G.). — $NH_4C_6H_3O_2N_2Cl$. Gelbrote Krystalle (G.). — $Ba(C_6H_3O_2N_2Cl)_2 + 4H_2O$. Schwarze Nadeln. Leicht löslich in Wasser (F.; F., M.). — $Pb(C_6H_3O_2N_2Cl)_2$ (bei 100°). Rotbrauner Niederschlag (G.). — $C_6H_3O_2N_2Cl + HCl$. Gelbliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser (F.; F., M.). — $2C_6H_3O_2N_2Cl + H_2SO_4$. Gelbliche Blätter (F.; F. M.).

4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol $C_6H_3O_2N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus dem durch Einw. von Phosgen auf 4-Chlor-2-amino-phenol entstehenden 5-Chlor-benzoxazolone-(2) $C_6H_3Cl \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \diagup \text{CO} \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4278), durch Nitrieren und nachfolgende Verseifung mit Calciumhydroxyd oder Soda (Höchster Farb., D. R. P. 184689; C. 1907 II, 764). Aus 5-Chlor-6-nitro-2-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) durch Mineralsäuren (BAYER & Co., D. R. P. 186655; C. 1907 II, 1132). Neben 4-Chlor-6-nitro-2-amino-phenol (s. u.) beim Nitrieren von 4-Chlor-2-amino-phenol (B. & Co.). — Gelbe Nadeln. Färbt sich bei 200° dunkel und schmilzt gegen 225° unter Gasentwicklung (B. & Co.). Schwer löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe (H. F., D. R. P. 184689), leicht löslich in Alkohol (B. & Co.). Löslich in verd. Alkalien mit tief rotbrauner Farbe (H. F., D. R. P. 184689). — Gibt mit Salzsäure und Nitrit eine schwer lösliche Diazoverbindung (H. F., D. R. P. 184689). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F., D. R. P. 184689, 188819; C. 1907 II, 764, 1571; B. & Co.

4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol-methyläther, 4-Chlor-5-nitro-2-amino-anisol $C_6H_3O_2N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Chlor-5-nitro-2-acetamino-anisol (s. u.) durch Verseifen mit Natronlauge bei ca. 90° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 137956; C. 1903 I, 112). — Krystalle (aus Benzol). *F:* 132° ; löslich in Benzol; die Salze werden durch Wasser dissoziiert (A.-G. f. A., D. R. P. 137956). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A.; D. R. P. 131364; C. 1902 I, 1382; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 153940; C. 1904 II, 1014.

4-Chlor-5-nitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 4-Chlor-5-nitro-2-acetamino-anisol $C_6H_3O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Chlor-2-acetamino-anisol (S. 384) in konz. Schwefelsäure durch Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei $20-25^\circ$ (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 137956; C. 1903 I, 112). — Krystalle (aus Xylol). *F:* 193° .

4-Chlor-6-nitro-2-amino-phenol $C_6H_3O_2N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 4-Chlor-2,6-dinitro-phenol (Bd. VI, S. 260) durch partielle Reduktion (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 147060; C. 1904 I, 233). Neben 4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol (s. o.) beim Nitrieren von 4-Chlor-2-amino-phenol (BAYER & Co., D. R. P. 186655; C. 1907 II, 1132). — *F:* 152° (Chem. Fabr. S.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farb., D. R. P. 153297; C. 1904 II, 749.

5-Chlor-x-nitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 5-Chlor-x-nitro-2-acetamino-anisol $C_6H_3O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Versetzen einer Lösung von 5-Chlor-2-acetamino-anisol (S. 385) in viel Eisessig mit rauchender Salpetersäure (HEROLD, B. 15, 1686). — Hellgelbe Nadeln. *F:* 185° . Wenig löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig.

6-Brom-4-nitro-2-amino-phenol $C_6H_3O_2N_2Br = H_2N \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von 6-Brom-2,4-dinitro-phenol (Bd. VI, S. 261) mit $(NH_4)_2S$ (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, Soc. 69, 1326). — Nadeln. *F:* $162-163^\circ$.

6-Brom-4-nitro-2-amino-phenol-methyläther, 6-Brom-4-nitro-2-amino-anisol $C_6H_3O_2N_2Br = H_2N \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man führt 6-Brom-4-nitro-2-acetamino-phenol (S. 393) mit Methyljodid und methylalkoholischem Kali in das (nicht näher beschriebene) 6-Brom-4-nitro-2-acetamino-anisol über und kocht mit Natronlauge (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, Soc. 69, 1327). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). *F:* $120-121^\circ$.

6-Brom-4-nitro-2-acetamino-phenol $C_8H_7O_4N_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 6-Brom-4-nitro-2-amino-phenol, gelöst in Eisessig und Essigsäureanhydrid (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, *Soc.* 69, 1326). — Nadelchen (aus Wasser). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 194° (unter Zersetzung), schnell erhitzt, bei 204° (unter Zersetzung).

4-Brom-6-nitro-2-amino-phenol $C_8H_7O_4N_2Br = H_2N \cdot C_6H_4Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 4-Brom-2,6-dinitro-phenol (Bd. VI, S. 262) durch Erhitzen mit Ammoniumsulfid (MELDOLA, STREETFIELD, *Soc.* 73, 687). — Braune Schuppen. F: 141—142°.

4-Brom-6-nitro-2-acetamino-phenol $C_8H_7O_4N_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 4-Brom-6-nitro-2-amino-phenol und Essigsäureanhydrid in Eisessig (ME., ST., *Soc.* 73, 687). — Nadeln. F: 161—162°.

3,5-Dinitro-2-amino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-amino-anisol $C_7H_7O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-anisol (Bd. VI, S. 264) und alkoh. Ammoniak (BLANKSMA, *R.* 23, 113). — Gelbe oder rote Krystalle vom Schmelzpunkt 174° (*B.*, *R.* 23, 113); rote grünlänzende Nadeln (aus Eisessig) vom Schmelzpunkt 181° (MELDOLA, HAY, *Soc.* 91, 1477). — Liefert mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure 3,5-Dinitro-2-acetamino-anisol (s. u.) (*B.*, *C.* 1908 II, 1826).

3,5-Dinitro-2-amino-phenol-äthyläther, 3,5-Dinitro-2-amino-phenol $C_8H_9O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-phenol durch alkoholisches Ammoniak (BLANKSMA, *R.* 24, 41). — Gelbe Krystalle. F: 195°. Schwer löslich in Alkohol.

3,5-Dinitro-2-methylamino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-methylamino-anisol $C_8H_9O_5N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-anisol oder 3,5-Dinitro-brenzcatechin-dimethyläther (Bd. VI, S. 791) und Methylamin (BLANKSMA, *R.* 23, 113). Durch Kochen des 3,5-Dinitro-2-methylnitrosamino-anisols (s. u.) oder des 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-anisols (S. 394) mit Phenol (VAN ROMBURGH, *C. r.* 113, 506). — Rote Krystalle. F: 168° (*v. R.*; *B.*). — Liefert, in Salpetersäure (D: 1,34) gelöst, beim Behandeln mit nitrosen Gasen 3,5-Dinitro-2-methylnitrosamino-anisol (*v. R.*). Wird durch Salpetersäure (D: 1,52) in 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-anisol verwandelt (*B.*).

3,5-Dinitro-2-methylamino-phenol-äthyläther, 3,5-Dinitro-2-methylamino-phenol $C_9H_{11}O_5N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-phenol durch Methylamin (BLANKSMA, *R.* 24, 41). — Orangefarbene Krystalle. F: 174°. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,52) in 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-phenol (S. 394) verwandelt.

3,5-Dinitro-2-äthylamino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-äthylamino-anisol $C_9H_{11}O_5N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-anisol und Äthylamin (BLANKSMA, *R.* 23, 113). — F: 123°. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,52) in 3,5-Dinitro-2-äthylnitramino-anisol (S. 394) verwandelt.

3,5-Dinitro-2-äthylamino-phenol-äthyläther, 3,5-Dinitro-2-äthylamino-phenol $C_{10}H_{13}O_5N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-phenol durch Äthylamin (BLANKSMA, *R.* 24, 41). — Orangefarbene Krystalle. F: 137°. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,52) in 3,5-Dinitro-2-äthylnitramino-phenol (S. 394) verwandelt.

3,5-Dinitro-2-anilino-phenol-methyläther, 4,6-Dinitro-2-methoxy-diphenylamin $C_{15}H_{11}O_5N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-anisol und Anilin in Alkohol (BLANKSMA, *R.* 23, 114). — Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 155°.

3,5-Dinitro-2-anilino-phenol-äthyläther, 4,6-Dinitro-2-äthoxy-diphenylamin $C_{16}H_{13}O_5N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-phenol mit Anilin (BLANKSMA, *R.* 24, 41). — Gelbe Nadeln. F: 155°.

3,5-Dinitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-acetamino-anisol $C_8H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-2-amino-anisol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (BLANKSMA, *C.* 1908 II, 1826). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 202°.

3,5-Dinitro-2-methylnitrosamino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-methylnitrosamino-anisol, [4,6-Dinitro-2-methoxy-phenyl]-methyl-nitrosamin $C_9H_9O_5N_4 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man erwärmt 1 Tl. Dimethyl-o-anisidin (S. 363) mit 20 Tln. konz. Salpetersäure bis zum Auftreten nitroser Gase und fällt sofort mit Wasser (GRIMAUX, LEFÈVRE, *Bl.* [3] 6, 417; VAN ROMBURGH, *C. r.* 113, 505). Aus 3,5-Dinitro-2-methylamino-anisol (s. o.), gelöst in Salpetersäure (D: 1,34), durch Behandeln mit nitrosen Gasen (*v. R.*, *C. r.* 113, 507). — Prismen. F: 135°; löslich in 15 Tln. siedendem Alkohol (G., L.). — Gibt beim Kochen mit gewöhnlicher konzentrierter Salpetersäure bis zum Aufhören der Entwicklung nitroser Gase 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-anisol (G., L.). Geht durch Kochen mit Phenol wieder in 3,5-Dinitro-2-methylamino-anisol über (*v. R.*).

3,5-Dinitro-2-methylnitramino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-anisol, [4,6-Dinitro-2-methoxy-phenyl]-methyl-nitramin $C_8H_8O_3N_4 = O_2N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Dimethyl-o-anisidin (S. 363) oder aus 5-Nitro-2-dimethylanilino-anisol (S. 390) beim Kochen mit 15–20 Tln. gewöhnlicher konzentrierter Salpetersäure bis zum Aufhören der Entwicklung nitroser Gase (GRIMAUX, LEFÈVRE, *Bl.* [3] 6, 419). Aus Dimethyl-o-anisidin bei mehrstündigem Stehen mit rauchender Salpetersäure bei 0° (G., L.). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 3-Nitro-2-methylamino-anisol (S. 388) (BLANKSMA, *C.* 1906 II, 1826) oder auf 3,5-Dinitro-2-methylamino-anisol (S. 393) (B., *R.* 23, 113). Beim Kochen von 3,5-Dinitro-2-methylnitrosamino-anisol (S. 393) mit gewöhnlicher konzentrierter Salpetersäure bis zum Aufhören der Entwicklung nitroser Gase (G., L.). — Blättchen. F: 118–119° (G., L.), 118° (B.). Wenig löslich in Äther, löslich in 8 Tln. kochendem Alkohol, sehr leicht in Aceton (G., L.).

3,5-Dinitro-2-methylnitramino-phenol-äthyläther, 3,5-Dinitro-2-methylnitramino-phenetol, [4,6-Dinitro-2-äthoxy-phenyl]-methyl-nitramin $C_8H_{10}O_3N_4 = O_2N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 3,5-Dinitro-2-methylamino-phenetol (S. 393) (BLANKSMA, *R.* 24, 41) oder auf 3-Nitro-2-methylamino-phenetol (S. 388) (B., *Chemisch Weekblad* 5, 791; *C.* 1906 II, 1826). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 79–80°.

3,5-Dinitro-2-äthylnitramino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2-äthylnitramino-anisol, [4,6-Dinitro-2-methoxy-phenyl]-äthyl-nitramin $C_8H_{10}O_3N_4 = O_2N \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-2-äthylamino-anisol (S. 393) durch Salpetersäure (D: 1,52) (BLANKSMA, *R.* 23, 113). — F: 67°.

3,5-Dinitro-2-äthylnitramino-phenol-äthyläther, 3,5-Dinitro-2-äthylnitramino-phenetol, [4,6-Dinitro-2-äthoxy-phenyl]-äthyl-nitramin $C_{10}H_{12}O_3N_4 = O_2N \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-2-äthylamino-phenetol (S. 393) durch Salpetersäure (D: 1,52) (BLANKSMA, *R.* 24, 41). — F: 72°.

4,5-Dinitro-2-amino-phenol-methyläther, 4,5-Dinitro-2-amino-anisol $C_7H_7O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. FREYSS, *C.* 1901 I, 739; MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286; *Soc.* 79, 1076. — *B.* Aus 4,5-Dinitro-2-acetamino-anisol durch Verseifen (M., WECHSLER, *Soc.* 77, 1172; F.). — Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 186° bis 188° (M., W.). — Liefert bei der Reduktion in Eisessiglösung mit Zinn und etwas Salzsäure das — nicht näher beschriebene — 2,4,5-Triamino-anisol, welches mit Benzil das entsprechende Azin (Syst. No. 3773) gibt (M., E., *Soc.* 79, 1077). Liefert bei der Einw. von Nitrit und Essigsäure 6-Nitro-4-diazo-resorcin-3-methyläther (Syst. No. 2199) (M., W.; M., E.), woraus durch Einw. von alkoh. Natronlauge 4-Nitro-resorcin-1-methyläther (Bd. VI, S. 824) entsteht (M., E.; vgl. F.).

4,5-Dinitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 4,5-Dinitro-2-acetamino-anisol $C_8H_9O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Eintragen von Acet-o-anisidid in rauchende Salpetersäure (MÜHLHAUSER, *A.* 207, 243). Durch Nitrieren von Acet-o-anisidid in Schwefelsäure mit 2 Mol.-Gew. Salpetersäure (FREYSS, *C.* 1901 I, 738). Durch Nitrieren von 4-Nitro-2-acetamino-anisol oder von 5-Nitro-2-acetamino-anisol (F.; MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286; vgl. M., WECHSLER, *Soc.* 77, 1172). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 162–163° (M., W.; F.).

4,5-Dinitro-2-acetamino-phenol-äthyläther, 4,5-Dinitro-2-acetamino-phenetol $C_9H_{11}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Nitro-2-acetamino-phenetol mit Salpetersäure (D: 1,52) und konz. Schwefelsäure (BLANKSMA, *R.* 23, 111). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 143°.

4,5-Dinitro-2-benzamino-phenol-methyläther, 4,5-Dinitro-2-benzamino-anisol $C_9H_9O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. Ockergelbe Schuppen (aus Essigsäure). F: 185–186° (MELDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286).

4,6-Dinitro-2-amino-phenol, Pikrinsäure $C_6H_3O_6N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Aus Pikrinsäure (Bd. VI, S. 286) durch Reduktion mit Schwefelwasserstoff in ammoniakalisch-alkoholischer Lösung (GIBARD, *C. r.* 36, 421; *A.* 83, 281; LRA, *Chem. N.* 4, 193; *J.* 1861, 637), mit wäßr. Natriumhydrosulfid NaSH in der Wärme (BRAND, *J. pr.* [2] 74, 471), mit hydro-schwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ in der Kälte (ALOY, FRÉBAULT, *Bl.* [3] 83, 496), mit Zinkstaub in Gegenwart von Ammoniak (ALOY, FRÉB., *Bl.* [3] 83, 496; *C.* 1904 II, 1385), mit Ferrosalzen (z. B. $FeSO_4$) in Gegenwart von Alkalien (WÖHLER, *Ann. d. Physik* 18, 492; PUGH, *A.* 86, 83; GIBARD, *C. r.* 42, 60; *J.* 1855, 535), mit Natriumferropyrrophosphat $Na_2Fe_2P_2O_7$ (PASCAL, *A. ch.* [8] 18, 395), mit Kupferchlorür oder Zinnchlorür in Gegenwart von Ammoniak (GIBARD, *C. r.* 42, 60; *J.* 1855, 535). Bei der elektrolytischen Reduktion von Pikrinsäure in alkoh. Schwefelsäure bei Gegenwart von Vanadylsulfat (HOFER, JAKOB,

B. 41, 3198). Aus 4.6-Dinitro-2-benzamino-phenol (*S.* 396) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 130° (*Post, Stuckenberg, A.* 205, 75), auf 140° (*Hübner, A.* 210, 392).

Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol), Säulen (aus Chloroform), die im durchfallenden Licht dunkelrot bis gelb erscheinen. *F.*: 169–170° (*Post, Stuckenberg*), 168–169° (*Rudolf, J. pr.* [2] 48, 425). 100 Tle. Wasser lösen bei 22° 0,14 Tle. Pikraminsäure, nicht viel leichter löslich in heißem Wasser (*Darney, Am.* 5, 36). Ziemlich schwer löslich in Äther, Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, leicht in Benzol und Eisessig, zerfließt in Anilin (*P., Str.*). Verlauf der Leitfähigkeit während der Neutralisation („Leitfähigkeitstiteration“) als Maß der Acidität: *Thiel, Roemer, Ph. Ch.* 68, 739. Löst sich in Natronlauge rotbraun, in konz. Salzsäure fast farblos (*Kauffmann, Beisswenger, B.* 36, 569). Verbindet sich nicht mit Phosphorsäure (*Raikow, Sortarbanow, Ch. Z.* 25, 262).

Explosionsfähigkeit: *Will, Ch. I.* 26, 130. Schwefelwasserstoff reduziert Pikraminsäure in überschüssigem wäßr. Ammoniak zu 4-Nitro-2.6-diamino-phenol (*Griess, A.* 154, 202). Durch Erhitzen von Pikraminsäure mit Schwefel und Schwefelalkali in wäßr. Lösung am Rückflußkühler wird ein violett-schwarzer Schwefelfarbstoff gebildet (*Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P.* 116791; *C.* 1901 I, 78). Beim Einleiten von nitrosen Gasen (aus Salpetersäure und arseniger Säure) in die alkoh. Lösung der Pikraminsäure (*Griess, A.* 113, 205) oder beim Eintragen von NaNO_2 unter Kühlung in die Lösung von Pikraminsäure in verd. Schwefelsäure (*Hjelt, Öf. F.* 37, 176) entsteht 4.6-Dinitro-2-diazo-phenol (*Syst. No.* 2199). Kann durch Salpetersäure nicht in Pikrinsäure zurückverwandelt werden (*Wöhler; Lea*). Liefert beim Erwärmen mit Cyankalium in wäßr. Lösung gleiche Mengen von 6-Nitro-2-hydroxyl-amino-4-amino-3-oxy-benzonitril (*Syst. No.* 1939) und von 2.6-Dinitro-4-amino-3-oxy-benzonitril (*Syst. No.* 1911), beide in Form ihrer Kaliumsalze (*Borsche, Heyde, B.* 36, 3938). Gibt beim Erhitzen mit Phosgen in Chloroform auf 130–140° im geschlossenen Rohr 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat (*S.* 397) (*Rudolf, J. pr.* [2] 48, 426). — Pikraminsäure findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Chrompatentgrün (*Schultz, Tab. No.* 219), Metachrombraun (*Schultz, Tab. No.* 89). Zur Verwendung als Komponente von Azofarbstoffen vgl. ferner *Schultz, Tab. No.* 88, 92; *Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P.* 112819, 113241, 118013, 135016, 189304; *C.* 1900 II, 463, 512; 1901 I, 601; 1902 II, 1165; 1907 II, 2006; Höchster Farbw., *D. R. P.* 111327, 112280, 116980, 124791; *C.* 1900 II, 547, 698; 1901 I, 239; 1901 II, 1030; *Kalle & Co., D. R. P.* 110711, 117802, 131527; *C.* 1900 II, 509; 1901 I, 487; 1902 I, 1383; *Dahl & Co., D. R. P.* 142153; *C.* 1903 II, 83; *Geigy & Co., D. R. P.* 145907; *C.* 1903 II, 1153; *K. Oehler, D. R. P.* 151332; *C.* 1904 I, 1506; *Soc. St. Denis, D. R. P.* 169579; *C.* 1906 I, 1721; *Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P.* 175625; *C.* 1906 II, 1748.

Pikraminsäure ist giftiger als Pikrinsäure (*Walko, A. Pth.* 46, 189).

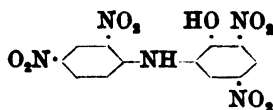
Salze der Pikraminsäure mit Basen: *Gibard, C. r.* 36, 423; *A.* 88, 282; *Smolka, M.* 8, 391. — $\text{NH}_4\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2$. Dunkelorange Tafeln (*G.*). — $\text{NaC}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Dunkelrote Krusten. 100 Tle. Wasser lösen bei 15,5° 2,06 Tle. des wasserfreien Salzes (*Sm.*). — $\text{KC}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2$. Rote Tafeln. Ziemlich löslich in Wasser, wenig in Alkohol (*G.*). — $\text{Cu}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2$. Gelblichgrün, amorph (*G.*). — $\text{AgC}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2$. Ziegelrot, amorph (*G.*). — $\text{Mg}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2 + 3\text{H}_2\text{O}$. Dunkelrotbraune Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 5,5842 Tle. des wasserfreien Salzes (*Sm.*). — $\text{Ba}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2$. Wenig löslich in Wasser und Alkohol (*G.*). — $\text{Zn}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$. Gelbe Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 0,017 Tle. und bei 100° 0,0543 Tle. des wasserfreien Salzes (*Sm.*). — $\text{Cd}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$. Grüngelbe Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 0,0823 Tle. und bei 100° 0,3144 Tle. des wasserfreien Salzes (*Sm.*). — $\text{HgC}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2$. Zinnoberrotes Krystallpulver. 100 Tle. Wasser lösen bei 17,5° 0,0048 Tle. und bei 100° 0,008 Tle. Salz (*Sm.*). — $\text{Hg}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$. Ockergelbe Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,032 Tle. und bei 100° 0,0802 Tle. des wasserfreien Salzes (*Sm.*). — $\text{Pb}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2$. Rotbraune Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 20,5° 0,038 Tle. und bei 100° 0,067 Tle. Salz (*Sm.*). — $\text{Mn}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Dunkelstahlgrüne Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 1,0261 Tle. des wasserfreien Salzes (*Sm.*). — $\text{Co}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2$. Erbsengelb, amorph. 100 Tle. Wasser lösen bei 100° 0,0308 Tle. Salz (*Sm.*). — $\text{Ni}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_2)_2$. Dunkelolivengrünes amorphes Pulver. 100 Tle. Wasser lösen bei 100° 0,0286 Tle. Salz (*Sm.*). — Salze der Pikraminsäure mit Säuren: *Petersen, Z.* 1868, 378. — $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_2 + \text{HCl}$. Rotbraune Nadeln. Verliert die Salzsäure teilweise beim Liegen an der Luft, vollständig bei 80°. — $2\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_2 + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Gelbe körnige Krystalle.

4.6-Dinitro-2-amino-phenol-methyläther, 4.6-Dinitro-2-amino-anisol $\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. *B.* Aus 2.4.6-Trinitro-anisol (*Bd. VI, S.* 288) und alkoh. Schwefelammonium (*Canours, A. ch.* [3] 27, 453; *A.* 74, 306). — Dunkelviolette Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol. Verbindet sich mit Säuren, den Salzen wird aber durch Wasser die Säure entzogen.

[4.6-Dinitro-2-amino-phenyl]-benzoat $\text{C}_{12}\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. *B.* Aus Pikraminsäure und Benzoylchlorid bei 150° (*Hübner, Haarmann, A.* 210, 395). —

Blättchen. F: 218—219°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Eisessig und Ligroin. — Löst sich in höchst konzentrierter Salpetersäure unter Bildung von 5.7-Dinitro-2-phenylbenzoxazol ($O_2N_2C_6H_5 \cdot \text{C}_6H_5 \cdot \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{C}_6H_5$) (Syst. No. 4199).

3.5.2'4'-Tetranitro-2-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) durch Kondensation mit Pikraminsäure (CASSELLA & Co., D. R. P. 111789; C. 1900 II, 610). — F: 211°. Lösung in Alkali gelbrot. In Eisessig leicht löslich. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen braunen Farbstoff.



4.6-Dinitro-2-acetamino-phenol $C_{10}H_8O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Aus Pikraminsäure durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (SCHIFF, A. 239, 366) oder durch Schütteln mit Essigsäureanhydrid in Sodalösung bei 60° (CASSELLA & Co., D. R. P. 161341; C. 1905 II, 181). Durch Nitrieren von O.N-Diacetyl-[2-amino-phenol] (S. 374) (MELDOLA, WECHSLER, Chem. N. 82, 254). — Nadeln (aus Wasser). F: 201° (M., W.), 193° (SCH.). Schwer löslich in Wasser, mehr in Alkohol (SCH.). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht Pikraminsäure (M., W.).

4.6-Dinitro-2-benzamino-phenol $C_{15}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim Eintragen von 4-Nitro-2-benzamino-phenol in mit gleich viel Eisessig versetzte rauchende Salpetersäure (POST, STUCKENBERG, A. 205, 74). Durch Behandeln von 2-Benzamino-phenol mit einem Gemisch von Eisessig und höchst konzentrierter Salpetersäure bei —3° bis —5° (HÜBNER, A. 210, 388). Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine eisessigsaure Lösung von 2-Benzamino-phenol (BÖTTCHER, B. 16, 632). Durch Erhitzen von Pikraminsäure und Benzoylchlorid auf 160—180° (KVM, B. 32, 1429). — Grünliche Nadeln (aus Eisessig oder Xylol). F: 218—219° (P., St.), 220° (H.), 222—223° (B.), 226—230° (K.). Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol (P., St.; H.) und Benzol (H.), schwer löslich in heißem Eisessig (P., St.; H.). — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 130° in Benzoesäure und Pikraminsäure (P., St.). — $NH_4C_{15}H_{10}O_4N_2 + H_2O$. Rotgelbe Nadeln (H.). — $KC_{15}H_{10}O_4N_2 + 2H_2O$. Rotgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol (H.). — $AgC_{15}H_{10}O_4N_2$. Dunkelrote Nadeln. Leicht löslich (H.). — $Mg(C_{15}H_{10}O_4N_2)_2 + 6H_2O$. Orangefarbene Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (H.). — $Ba(C_{15}H_{10}O_4N_2)_2 + 5H_2O$. Scharlachrote Nadeln (H.). — $Zn(C_{15}H_{10}O_4N_2)_2 + 3H_2O$. Rotgelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol (H.).

[3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-carbamidsäure-methylester $C_8H_7O_4N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Bei mehrstündigem Kochen von 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat (S. 397) mit Methylalkohol (RUDOLF, J. pr. [2] 48, 444). — Gelbe Nadeln. F: 179°. — $NH_4C_8H_7O_4N_3$. Rote Krystalle.

[3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-carbamidsäure-äthylester, [3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-urethan $C_9H_9O_4N_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Bei mehrstündigem Kochen von 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat mit Alkohol (R., J. pr. [2] 48, 439). — Gelbe Nadeln. F: 152—153°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig und in heißem Alkohol, unlöslich in Petroläther. — $NH_4C_9H_9O_4N_3$. Rote Prismen. — $KC_9H_9O_4N_3$ (bei 100°). Rote Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser. — $AgC_9H_9O_4N_3$. Dunkelorange-farbene Nadeln (aus Wasser).

[3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff $C_7H_7O_4N_4 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim Eintragen von Pikraminsäure in gleich viel geschmolzenen Harnstoff; man löst das Produkt in verdünntem Ammoniak und fällt die Lösung mit Salzsäure (GARRE, J. pr. [2] 5, 1). Aus 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat (S. 397) und wässrigem oder alkoholischem Ammoniak (RUDOLF, J. pr. [2] 48, 429). — Hellgelbe Blättchen oder Nadeln. Schmilzt unter Bräunung gegen 220° (R.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Äther, leichter in Alkohol, sehr leicht in Eisessig (R.). — Beim Kochen mit Wasser entsteht zum Teil 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat (R.). Wird von Schwefelammonium in der Wärme zu [5-Nitro-3-amino-2-oxy-phenyl]-harnstoff (Syst. No. 1854) reduziert (G.). — $NH_4C_7H_7O_4N_4$. Rote Prismen. Zersetzt sich bei 185° (R.). — $AgC_7H_7O_4N_4$. Rotgelb, amorph (G.). — $Ba(C_7H_7O_4N_4)_2 + 5H_2O$. Rote Nadeln (R.).

N-Phenyl-N'-[3.5-dinitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{13}H_{11}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Man neutralisiert eine heiße Lösung von 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat in Anilin mit konz. Salzsäure und trägt den entstandenen Krystallbrei in viel siedende verdünnte Salzsäure ein (R., J. pr. [2] 48, 434). — Rote Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 200°. Äußerst löslich in Aceton und Anilin, schwerer in Äther.

O-Äthyl-N-[3.5-dinitro-2-oxy-phenyl]-isoharnstoff $C_9H_{11}O_4N_4 = C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot (NH) \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim Sättigen einer alkoh. Lösung von Pikraminsäure mit Cyangas; die Lösung bleibt 8 Tage stehen, dann filtriert man und kocht den Niederschlag mit Alkohol

aus (GRIESS, B. 15, 448). — Dunkelgelbe Nadeln. Verkohlt beim Erhitzen. Spurenweise löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. Löst sich ziemlich leicht in kalter Kalilauge und wird daraus durch CO_2 gefällt. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkalien und Säuren. Beim mehrwöchigen Stehen in überschüssigem konzentriertem wässrigem Ammoniak bilden sich [3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-guanidin und Alkohol. Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in Alkohol und [3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff. Löst sich in kalten Mineralsäuren unter Bildung von Salzen, welche durch Wasser zerlegt werden. — $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_4 + \text{HCl}$. Gelbliche Tafeln oder Nadeln.

[3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-guanidin $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_5 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}(\text{NH}) \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{OH}$. B. Bei mehrwöchigem Stehen einer Lösung von O-Äthyl-N-[3.5-dinitro-2-oxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 396) in überschüssigem konzentriertem wässrigem Ammoniak; man filtriert den gebildeten Niederschlag ab, löst ihn in heißer verdünnter Salzsäure und fällt kochend heiß mit Ammoniak (GRIESS, B. 15, 450). — Scharlachrote Nadeln. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform. Löst sich in kalter Kalilauge und wird daraus durch CO_2 gefällt. Zersetzt sich leicht beim Kochen mit Kalilauge, aber gar nicht beim Kochen mit konz. Salzsäure. — $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_5 + \text{HCl}$. Honiggelbe Prismen. Gibt an Wasser alle Säure ab.

N-Methyl-N'-[3.5-dinitro-2-oxy-phenyl]-guanidin $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_5 = \text{CH}_3 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}(\text{NH}) \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{OH}$. B. Aus O-Äthyl-N-[3.5-dinitro-2-oxy-phenyl]-isoharnstoff und wässr. Methylamin (GRIESS, B. 15, 451). — Gelbe Nadeln.

3.5-Dinitro-2-oxy-phenylisocyanat, 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylcarbonimid $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3 = \text{OC} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{OH}$. B. Bei 4—5-stdg. Erhitzen von 10 g Pikraminsäure mit einer 15%igen Lösung von Phosgen in Chloroform im geschlossenen Rohr auf 130—140° (RUDOLF, J. pr. [2] 48, 426). Beim Eindampfen einer konzentrierten wässrigen Lösung von [3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff mit konz. Salzsäure (R., J. pr. [2] 48, 433). — Spieße (aus Wasser). F: 222—223°. Unlöslich in Chloroform, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Benzol, löslich in Alkohol, Äther und Aceton; sehr leicht löslich in Eisessig. Beim Kochen mit Wasser entsteht allmählich Pikraminsäure. Wässriger oder alkoh. Ammoniak erzeugt das Ammoniumsalz des [3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-harnstoffs. Analog entsteht in äther. Lösung bei der Einw. von Phenylhydrazin das Phenylhydrazinsalz des 1-Phenyl-4-[3.5-dinitro-2-oxy-phenyl]-semicarbazids (Syst. No. 2040). Beim Kochen mit Alkohol entsteht [3.5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-urethan (S. 396). — $\text{NaC}_7\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_3$ (bei 110°). Gelb. — $\text{KC}_7\text{H}_4\text{O}_6\text{N}_3$ (bei 110°). Gelb.

5-Chlor-x-x-dinitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 5-Chlor-x-x-dinitro-2-acetamino-anisol $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_2\text{Cl} = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{HCl}(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch Eintragen von 5-Chlor-2-acetamino-anisol (S. 385) in rauchende Salpetersäure (HEROLD, B. 15, 1686). — Braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165°.

5-Chlor-3.4.6-trinitro-2-acetamino-phenol-methyläther, 5-Chlor-3.4.6-trinitro-2-acetamino-anisol $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_4\text{Cl} = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{Cl}(\text{NO}_2)_3 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch Erwärmen der Lösung von 5-Chlor-2-acetamino-anisol in rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbade (HEROLD, B. 15, 1686). — Orangegelbe Nadeln. F: 198°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

Schwefelanalogen des 2-Amino-phenols und seine Derivate.

2-Amino-thiophenol, 2-Amino-phenylmercaptan $\text{C}_6\text{H}_4\text{NS} = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{SH}$. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-benzolsulfonsäure-chlorid (Bd. XI, S. 67) mit Zinn und Salzsäure (A. W. HOFMANN, B. 13, 20), Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die erwärmte Lösung von salzsaurem 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid (S. 400) (A. W. H., B. 13, 2364). Beim Kochen von S.N-Diacetyl-[2-amino-thiophenol] mit alkoh. Kali (JACOBSON, B. 20, 1902). Bei der Kalischmelze von Benzthiazol (Syst. No. 4195), von 2-Chlor-benzthiazol $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{CCl}$ (Syst. No. 4195) (A. W. H., B. 13, 18, 20), von 2-Phenyl-benzthiazol (Syst. No. 4199) (A. W. H., B. 13, 2363), von Benzthiazolon (Syst. No. 4278) (A. W. H., B. 13, 20), von 2-Amino-benzthiazol (Benzthiazolon-imid, Syst. No. 4278) (A. W. H., B. 13, 20) oder von Bis-[benzthiazolyl-(2)] $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{C} \cdot \text{C} \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{C}_6\text{H}_4$ (Syst. No. 4630) (A. W. H., B. 13, 1230). — Darst. Man schmilzt 50 g 2-Phenyl-benzthiazol mit 200 g angefeuchtetem Kali 10—15 Minuten; die einigermaßen erkaltete Schmelze nimmt man mit siedendem Wasser auf, wobei benzoesaures Kalium und das Kaliumsalz des Aminothiophenols gelöst werden; man neutralisiert die Lösung darauf nahezu mit Salzsäure, filtriert und fügt zu dem stark verd. Filtrat allmählich eine Lösung von Kaliumdichromat, bis der Niederschlag, eine Mischung aus 2.2'-Diamino-diphenyl-

disulfid und Chromoxyd, sehr dunkel zu werden beginnt; man entzieht dem Niederschlag das Disulfid durch Auskochen mit Alkohol und reduziert mit Zinn und Salzsäure zum Amino-thiophenol (A. W. H., B. 20, 2259).

Nadeln. F: 26°; Kp: 234° (A. W. HOFMANN, B. 13, 1231).

2-Amino-thiophenol wird von Jodwasserstoffsäure in Anilin und Schwefelwasserstoff zerlegt (A. W. H., B. 13, 1228). Wird durch Luftsauerstoff langsam, rasch durch Oxydationsmittel wie Eisenchlorid in 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid (S. 400) übergeführt (A. W. H., B. 12, 2363; B. 13, 1231). Behandelt man die kalte saure Lösung des 2-Amino-thiophenols mit

$NaNO_2$, so erhält man Phenylendiazosulfid $C_6H_5\langle\begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix}\rangle N$ (Syst. No. 4491) (JACOBSON, B. 21,

3105; JAC., JANSSEN, A. 377, 219). 2-Amino-thiophenol liefert bei kurzem Erwärmen mit der äquimolekularen Menge Methyljodid Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid $H_3N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$ (S. 399) (A. W. H., B. 20, 1793). Beim Versetzen von 1 Mol.-Gew. 2-Amino-thiophenol, gelöst in 1 Mol.-Gew. alkoh. Kali, mit 3 Mol.-Gew. Äthylenbromid (Bd. I, S. 90) entsteht in

geringer Ausbeute 2,3-Benzo-1,4-thiazindihydrid $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH-CH_2 \\ S-CH_2 \end{smallmatrix}\rangle$ (Syst. No. 4194) (LANGLET,

Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 8). Zur Umsetzung von 2-Amino-thiophenol mit Äthylenbromid vgl. ferner UNGER, B. 30, 609. Beim Kochen von 2-Amino-thiophenol mit α,β -Dibrom-Äthlen in Gegenwart von Eisessig oder alkoh. Kali entsteht

2,3-Benzo-1,4-thiazin $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH-CH \\ S-CH \end{smallmatrix}\rangle$ (Syst. No. 4195) (LA.). Bei der Einw. von Pikryl-

chlorid auf salzsaures 2-Amino-thiophenol in Gegenwart von Natriumacetat entsteht [2-Pikryl-amino]-thiophenol (S. 400) (KEHRMANN, SCHILD, B. 32, 2606). Bei der Einw. von ω -Brom-acetophenon (Bd. VII, S. 283) auf 2-Amino-thiophenol unter Kühlung entsteht 5-Phenyl-2,3-benzo-1,4-thiazin (Syst. No. 4199) (U.). Beim Kochen des 2-Amino-thiophenols oder seines salzsauren Salzes mit Ameisensäure (in Gegenwart von etwas Zink) erhält man Benz-thiazol (Syst. No. 4195) (A. W. H., B. 13, 18). Diese Verbindung entsteht auch aus salzsaurem 2-Amino-thiophenol und Kaliumcyanid in wäsr. Lösung in der Wärme (A. W. H., B. 13, 1238). 2-Amino-thiophenol gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid, beim Erhitzen mit Acetylchlorid im geschlossenen Rohr auf 150° (A. W. H., B. 13, 21) oder mit Acetonitril im geschlossenen Rohr auf 180° (A. W. H., B. 13, 1238) 2-Methyl-benzthiazol (Syst. No. 4195). 2-Amino-thiophenol liefert beim Erwärmen mit Chloressigsäure 5-Oxo-2,3-benzo-

1,4-thiazindihydrid $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH\cdot CO \\ S-CH_2 \end{smallmatrix}\rangle$ (Syst. No. 4278) (A. W. H., B. 13, 1234; U., B. 30,

607; FRIEDLÄNDER, CHWALA, M. 28, 271); dieselbe Verbindung entsteht auch in Gegenwart von etwas Salzsäure (LA.). Auch beim Stehen von 2-Amino-thiophenol mit Chloressig-ester (UNGER, GRAFF, B. 30, 2393) oder besser mit Bromessigsäure in alkoh. Lösung (U., B. 30, 608) entsteht 5-Oxo-2,3-benzo-1,4-thiazindihydrid. 2-Amino-thiophenol liefert mit Bromacetylbromid in äther. Lösung die Verbindung $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix}\rangle C\cdot CH_2\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ (Syst.

No. 4222) (U.; U., Gr.). Läßt man Oxalsäure in Gegenwart von PCl_5 auf 2-Amino-thiophenol einwirken oder erhitzt man dieses mit Oxalsäureester auf 250°, so wird Bis-[benzthiazolyl-(2)] erhalten (A. W. H., B. 13, 1228). Leitet man Dicyan (Bd. II, S. 549) in eine erwärmte alkoh. Lösung von 2-Amino-thiophenol, so erhält man Bis-[benzthiazolyl-(2)] (A. W. H., B. 13, 1228; 20, 2252); wird dagegen eine kleine Menge 2-Amino-thiophenol in eine alkoh. Lösung von Dicyan eingetragen, wobei letzteres stets im Überschuß vorhanden ist, so wird Benz-thiazolyl-(2)-formamidin $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix}\rangle C\cdot C\langle\begin{smallmatrix} NH_2 \\ NH \end{smallmatrix}\rangle$ (Syst. No. 4308) erhalten (A. W. H., B. 20,

2252). Beim Erwärmen von 2-Amino-thiazol mit Succinamid (Bd. II, S. 614) entsteht α,β -Bis-[benzthiazolyl-(2)]-äthan $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix}\rangle C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C\langle\begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix}\rangle C_6H_4$ (Syst. No. 4630) (A. W. H., B. 13, 1231). Beim Kochen von 2-Amino-thiophenol in Salzsäure mit einer wäsr. Lösung von Brombernsteinsäure entsteht 5-Oxo-2,3-benzo-1,4-thiazindihydrid-essigsäure-(6)

$C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH\cdot CO \\ S-CH\cdot CH_2\cdot CO_2H \end{smallmatrix}\rangle$ (Syst. No. 4330) (LA.). 2-Amino-thiophenol liefert in äther.

Lösung mit Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) ein öliges, in Natronlauge lösliches Produkt, vielleicht [3-Mercapto-phenyl]-urethan, das bei der Destillation in Alkohol und Benzthiazolon zerfällt (A. W. H., B. 20, 1797). Aus 2-Amino-thiophenol und Thiophosgen (Bd. III,

S. 134) in Chloroform entsteht Benzthiazolthion $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH \\ S \end{smallmatrix}\rangle CS$ (Syst. No. 4278) (SEIDEL, J. pr. [2] 42, 447); dieses wird auch beim Kochen von 2-Amino-thiophenol mit Schwefelkohlenstoff erhalten (A. W. H., B. 20, 1789). 2-Amino-thiophenol gibt beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Phenylsenföl unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff Benz-

thiazolon-anil $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{S} \end{smallmatrix} > C:N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4278) (A. W. H., B. 20, 1796). Beim Erhitzen von 2-Amino-thiophenol mit Benzilsäure (Bd. X, S. 342) und Eisessig-Bromwasserstoff auf 100° entsteht 5-Oxo-6.6-diphenyl-2.3-benzo-1.4-thiazindihydrid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH-CO} \\ \text{S} \end{smallmatrix} > C(C_6H_5)_2$ (Syst. No. 4286) (LA.). Bei der Einw. von α -Chlor-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 662) auf 2-Amino-thiophenol in äther. Lösung entsteht 5-Methyl-6-carbäthoxy-2.3-benzo-1.4-thiazin (Syst. No. 4306) (U., GR.).
 $C_6H_7NS + H_3PO_4$. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in seine Komponenten (RAIKOW, SCHTARBANOW, Ch. Z. 25, 245).

Funktionelle Derivate des 2-Amino-thiophenols.

a) Derivate des 2-Amino-thiophenols, die lediglich durch Veränderung der Sulphydrylgruppe entstanden sind.

Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid $C_7H_7NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Das Hydrojodid entsteht bei kurzem Erwärmen von 2-Amino-thiophenol mit Methyljodid; man zerlegt es durch Kalilauge (A. W. HOFMANN, B. 20, 1793). — Flüssig. Siedet nicht ganz unzerlegt bei 234°. Unlöslich in Alkalien. Bildet mit Säuren beständige Salze. — Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von etwas festem Kaliumhydroxyd entsteht N.N'-Bis-[2-methylmercapto-phenyl]-thioharnstoff. — $C_7H_7NS + HCl$. Nicht ganz leicht lösliche Nadeln.

2-Amino-diphenylsulfid $C_{12}H_{11}NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion einer Lösung von 2-Nitro-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 337) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure in der Wärme (MAUTNER, B. 39, 3597). — Öl. Schwach basisch; die Salze werden durch Kochen mit Wasser vollständig zerlegt. — $C_{12}H_{11}NS + H_2SO_4$. Nadeln.

2-Amino-diphenylsulfon $C_{12}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Nitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 338) durch Reduktion mit alkoh. Zinnchlorürlösung (ULLMANN, PASDERMADJIAN, B. 34, 1163). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 122°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

[2-Amino-phenylmercapto]-essigsäure, S-[2-Amino-phenyl]-thioglykolsäure $C_8H_7O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 5-Oxo-2.3-benzo-1.4-thiazindihydrid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH-CO} \\ \text{S} \end{smallmatrix} > CH_3$ (Syst. No. 4278) mit konz. Natronlauge unter Ersatz des verdampfenden Wassers; man läßt erstarren, löst in Wasser, fügt Eis hinzu und neutralisiert mit Salzsäure; hierbei scheidet sich die Säure in Nadeln ab (FRIEDLÄNDER, A. 351, 413; vgl. UNGER, GRAFF, B. 30, 2393). — Nadeln. Löst sich in Salzsäure unter Bildung des salzsauren Salzes, das in dieser Lösung bereits in der Kälte wieder in 5-Oxo-2.3-benzo-1.4-thiazindihydrid übergeht (F.). Läßt sich diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Verkochen S-[2-Oxy-phenyl]-thioglykolsäure (Bd. VI, S. 794) (F.; F., CHWALA, SLUBEK, M. 28, 271), bei der Umsetzung mit Kupferchlorür in Salzsäure S-[2-Chlor-phenyl]-thioglykolsäure (Bd. VI, S. 326) (F., CH., S.) und mit Kaliumkupfercyanürlösung S-[2-Cyan-phenyl]-thioglykolsäure (Bd. X, S. 132) (F.; KALLE & Co., D. R. P. 184496; C. 1907 II, 434). — Kaliumsalz. Krystalle (U., GR.).

2-[2-Amino-phenylmercapto]-benzoesäure, S-[2-Amino-phenyl]-thiosalicylsäure, 2'-Amino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) $C_{13}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Bei der Reduktion von 2'-Nitro-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) (Bd. X, S. 126) mit Ferrosulfat in wäbr. Ammoniak (F. MAYER, B. 42, 3062). — Krystalle (aus Eisessig). F: 156—157,5°. — Gibt mit viel konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 4-Amino-thioxanthon $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CO} \\ \text{S} \end{smallmatrix} > C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 2643).

2,2'-Diamino-diphenylsulfid $C_{12}H_{12}N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2S$. B. Bei der Reduktion von 2,2'-Dinitro-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 337) in essigsaurer Lösung mit Zinkstaub (NIETZKI, BOTOR, B. 29, 2774). — Nadelchen (aus Wasser). F: 85—86°. — Das Diacetylderivat schmilzt bei 160°, das Dibenzoylderivat bei 162—163°.

2,2'-Diamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{12}O_2N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2SO_2$. B. Durch Nitrieren von Diphenylsulfon, sowie durch Einw. von SO_2 auf Nitrobenzol entsteht ein Dinitrodiphenylsulfon, das zeitweise (vgl. LOBBY DE BRUYN, BLANKSMA, R. 20 118) als 2,2'-Dinitro-diphenyl-

sulfon angesehen und in Bd. VI, S. 338, im Artikel 2,2'-Dinitro-diphenylsulfon mit abgehandelt worden ist. Nach TASSINARI, *G.* 38 I, 194; MARTINET, HAEHL, *C. r.* 173 [1921] 777; GRAND-BOUGIN, *C. r.* 174 [1922], 168, entsteht aber bei den genannten Verfahren nicht 2,2'- sondern 3,3'-Dinitro-diphenylsulfon. Das diesem entsprechende Reduktionsprodukt ist daher S. 426 als 3,3'-Diamino-diphenylsulfon aufgeführt.

2,2'-Diamino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{10}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. *B.* Entsteht neben anderen Produkten bei 12-stdg. Erhitzen von 100 g Anilin und 35 g Schwefel auf 170–180° (K. A. HOFMANN, *B.* 27, 2807). Aus 2-Amino-thiophenol durch Oxydation mit Luftsauerstoff oder besser in salzsaurer Lösung mit Eisenchlorid (A. W. HOFMANN, *B.* 12, 2363; 13, 1231; REISSERT, *B.* 39, 3434). — Hellgelbe Platten oder Nadeln (aus 50%igem Alkohol). *F.*: 93°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in siedendem Alkohol (A. W. H., *B.* 12, 2364). — Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die erwärmte Lösung des salzsauren 2,2'-Diamino-diphenyldisulfids erhält man 2-Amino-thiophenol (A. W. H., *B.* 12, 2364). Sättigt man die wäbr. Suspension von salzsaurem 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid mit schwefliger Säure, so entsteht S-[2-Amino-phenyl]-thioschwefelsäure (s. u.) (Clayton Anil. Co., D. R. P. 120504; *Frdl.* 6, 88; *C.* 1901 I, 1127). 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid gibt beim 1-stdg. Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid S,N-Diacetyl-[2-amino-thiophenol] (JACOBSON, *B.* 20, 1901). Geht beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff, unter intermediärer Bildung von 2-Amino-thiophenol, in Benzthiazolthion $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{CS}$ (Syst. No. 4278) über (A. W. H., *B.* 20, 1793). Bei der Einw. von Chinizarindihydrid (Bd. VIII, S. 431) in Eisessig in Gegenwart von Borsäure entsteht die Verbindung $(C_{12}H_{10}O_2N_2S_2)_x$ (s. u.) (FRIEDLÄNDER, MAUTNER, *C.* 1904 II, 1175). Einw. von 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid auf Phenazthioniumsalze und auf Gallectanin: *F.*, *M.* — $C_{12}H_{10}N_2S_2 + 2 HCl$. Nadeln (K. A. H., *B.* 27, 2809).

Verbindung $(C_{12}H_{10}O_2N_2S_2)_x$. *B.* Aus Chinizarindihydrid (Bd. VIII, S. 431) und 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid in Eisessig bei Gegenwart von Borsäure (FRIEDLÄNDER, MAUTNER, *C.* 1904 II, 1175). — Blaue, metallglänzende Nadeln (aus Benzoesäureester und Chinolin). Schmilzt oberhalb 280°. Löslich in heißem Nitrobenzol mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Löst sich in alkal. Lösung von hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ mit gelblicher Farbe unter Bildung einer Küpe, welche Baumwolle blaugrau färbt.

S-[2-Amino-phenyl]-thioschwefelsäure, „Anilin-o-thiosulfonsäure“ $C_6H_4O_2NS_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot SO_3H$. *B.* Durch Sättigung der wäbr. Suspension von salzsaurem 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid mit schwefliger Säure (Clayton Anil. Co., D. R. P. 120504; *Frdl.* 6, 88; *C.* 1901 I, 1127). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem. — Die saure oder alkalische Lösung zersetzt sich beim Kochen unter Bildung von 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid und schwefliger Säure. Natriumpolysulfid fällt die Lösungen der Alkalisalze hellgelb. Bei der Diazotierung entsteht Phenylendiazosulfid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{N}$ (Syst. No. 4491).

b) Derivate des 2-Amino-thiophenols, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Sulphydrylgruppe) entstanden sind.

2,2'-Bis-methylamino-diphenyldisulfid $C_{14}H_{16}N_2S_2 = [CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. *B.* Durch Schmelzen von 3-Methyl-benzthiazolon-imid $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{N(CH}_3\text{)} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{C:NH}$ (Syst. No. 4278) mit Kaliumhydroxyd und Einw. von Luft auf das Reaktionsprodukt (HARRIES, LÖWENSTEIN, *B.* 27, 867). — Goldgelbe, vierseitige Tafeln (aus 50%igem Alkohol). *F.*: 67–68°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln, außer in Wasser.

2 - Pikrylamino - thiophenol, 2',4',6' - Trinitro - 2 - sulphydryl - diphenylamin, 2',4',6' - Trinitro - 2 - mercapto - diphenylamin $C_{12}H_5O_6N_4S = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SH$. *B.* Aus Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) und salzsaurem 2-Amino-thiophenol in konzentrierter wäbrg-alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (KEHRMANN, SCHILD, *B.* 32, 2606). — Orangegelbes Krystallpulver. — Durch Erwärmen mit alkoholischem Alkali entsteht 2,4-Dinitro-phenthiazin $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{S} \end{smallmatrix} \text{C}_6H_2(NO_2)_2$ (Syst. No. 4198).

2-Acetamino-diphenylsulfid $C_{14}H_{13}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_5$. *B.* Beim 1-stdg. Erhitzen von 2-Amino-diphenylsulfid in Eisessig mit Acetylchlorid (MAUTNER, *B.* 39, 3598). — Nadeln (aus Ligroin + Petroläther). *F.*: 86°. Schwer löslich in Petroläther, sonst leicht löslich; farblos löslich in konz. Schwefelsäure.

2-Acetamino-diphenylsulfon $C_{14}H_{13}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Beim kurzen Erwärmen von 2-Amino-diphenylsulfon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ULLMANN, PASDERMAJIAN, *B.* 34, 1153). — Prismatische Krystalle (aus verd. Alkohol) *F:* 132°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig.

S.N-Diacetyl-[2-amino-thiophenol], S.N-Diacetyl-[2-amino-phenylmercaptan] $C_{10}H_{11}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim 1-stdg. Kochen von 2,2'-Diamino-diphenyldisulfid mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (JACOBSON, *B.* 20, 1901). — Stäbchen (aus Alkohol). *F:* 135°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kali unter Bildung von 2-Amino-thiophenol.

2-[2-Acetamino-phenylmercapto]-benzoesäure, S-[2-Acetamino-phenyl]-thio-salicylsäure, 2'-Acetamino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. *B.* Aus 2'-Amino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) und Essigsäureanhydrid (F. MAYER, *B.* 42, 3062). — Blättchen. Schmilzt unscharf bei 188—196°. Leicht löslich in Methylalkohol und Alkohol, unlöslich in Benzol und Ligroin.

S.N-Dibenzoyl-[2-amino-thiophenol], S.N-Dibenzoyl-[2-amino-phenylmercaptan] $C_{20}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim allmählichen Zugeben von Benzoylchlorid zu einer Suspension von Benzthiazol (Syst. No. 4195) in verd. Natronlauge (REISSERT, *B.* 38, 3432). — Stäbchen (aus Alkohol). *F:* 154—155°. Leicht löslich in Chloroform, in der Wärme in Alkohol, Eisessig und Aceton, schwerer löslich in Äther und siedendem Benzol, sehr wenig in Benzin, Ligroin.

[2-Methylmercapto-phenyl]-thioharnstoff $C_8H_9N_2S_2 = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von 2-Methylmercapto-phenylsenfö mit alkoh. Ammoniak (A. W. HOFMANN, *B.* 20, 1795). — Prismen. *F:* 168°.

N.N'-Bis-[2-methylmercapto-phenyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{17}N_2S_2 = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim mehrtägigen Kochen von Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid (S. 399) mit CS_2 und etwas festem Kali; man wäscht das Produkt mit warmem Alkohol (A. W. HOFMANN, *B.* 20, 1794). — Krystalle (aus Alkohol). *F:* 162°. Äußerst schwierig löslich in Alkohol. Schmeckt intensiv bitter. — Zerfällt bei der Destillation in Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid und 2-Methylmercapto-phenylsenfö.

2-Methylmercapto-phenylisothiocyanat, 2-Methylmercapto-phenylsenfö $C_8H_9NS_2 = SC \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$. *B.* Bei der Destillation von N.N'-Bis-[2-methylmercapto-phenyl]-thioharnstoff, neben Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid (A. W. HOFMANN, *B.* 20, 1795). — Ist nicht in ganz reinem Zustande erhalten worden. Flüssig. Siedet bei etwa 270°.

Substitutionsprodukte des 2-Amino-thiophenols.

5-Nitro-2-amino-thiophenol $C_6H_6O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot SH$. *B.* Aus 6-Nitro-benzthiazol (Syst. No. 4195) durch alkoh. Kalilauge (MYLUS, Dissertation [Berlin 1883], S. 43). Bei 4-stdg. Erhitzen von 2 g 6-Nitro-benzthiazolon (Syst. No. 4278) mit 25 ccm wäßr. Ammoniak (*D:* 0,95) im geschlossenen Rohr auf 160—170° (JACOBSON, KWAYSSER, *A.* 277, 242). — Orange gelbe Platten (aus Alkohol + Wasser), hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). *F:* 83—84° (*J., K.*), 84° (*M.*). In Alkalien mit braunroter Farbe löslich (*M.*). — $NaC_6H_5O_2N_2S$. Rubinrote Prismen. Leicht löslich in Wasser; schwerer löslich in Natronlauge (*M.*).

5,5'-Dinitro-2,2'-diamino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{10}O_4N_4S_2 = [H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot S]_2$. *B.* Beim Versetzen einer Lösung von 5-Nitro-2-amino-thiophenol in verd. Salzsäure mit Eisenchlorid (JACOBSON, KWAYSSER, *A.* 277, 243). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). *F:* 236—237°.

5-Nitro-4'-äthoxy-2-[4-nitro-anilino]-diphenylsulfoxyd, 4,4'-Dinitro-2-[4-äthoxy-phenylsulfoxyd]-diphenylamin $C_{20}H_{17}O_6N_4S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4,4'-Dinitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 716) und p-Phenetolsulfinsäure (Bd. XI, S. 19) mit Phosphoroxychlorid (SMILES, HILDITCH, *Soc.* 93, 153). — Tief oliv-grünes, krystallinisches Pulver (aus Chloroform + Äther). *F:* 170°. Schwer löslich in Äther, leicht in Chloroform und Alkohol mit brauner oder braungrüner Farbe.

3-Amino-phenol und seine Derivate.

3-Amino-1-oxy-benzol, 3-Amino-phenol, m-Amino-phenol $C_6H_7ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

Bildung. Bei der Reduktion von 3-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 222) mit Zinn und Salzsäure (BANTLIN, *B.* 11, 2101) oder Zinnchlorür und Salzsäure (GOLDSCHMIDT, SUNDE, *Ph. Ch.* 56, 7, 8). Beim Erhitzen von Resorcin (Bd. VI, S. 796) mit Salmiak und wäßr. Ammoniak auf 200° (LEONHARDT & Co., D. R. P. 49060; *Frdl.* 2, 14). Durch Erhitzen von Resorcin mit wäßr.

Natriumdisulfatlösung und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Ammoniak (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 115335; *C.* 1901 II, 1136) oder direkt durch Erhitzen von Resorcin mit Ammoniumsulfid und wäsr. Ammoniak auf 100–125° (B. A. S. F., D. R. P. 117471; *C.* 1901 I, 349). Aus m-Phenylendiamin durch Überführung in [3-Amino-phenyl]-oxamidsäure (S. 47), Diazotieren derselben in verdünnter Schwefelsäure, Erwärmen der Diazoverbindung enthaltenden Lösung im Wasserbade bis zum Aufhören der Stickstoffentwicklung und Eindampfen der Flüssigkeit, wodurch aus der entstandenen [3-Oxy-phenyl]-oxamidsäure (S. 417) die Oxalsäure abgespalten wird (B. A. S. F., D. R. P. 77131; *Frdl.* 4, 107). Durch Verschmelzen von Anilin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) mit Natron bei 280–290° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; *Frdl.* 2, 11). Aus dem Natriumsalz der 3-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) oder der 5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° oder durch trockne Destillation mit Calciumhydroxyd (ANDRÉ, Dissertation [Bonn 1909], S. 16, 25).

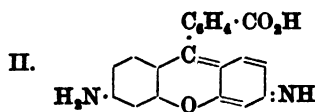
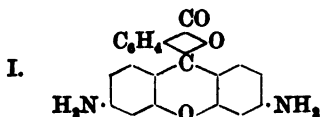
Darstellung. Man erhitzt 10 kg Resorcin mit 6 kg Salmiak und 30 kg 10%igem Ammoniak 12 Stdn. im Autoklaven auf 200°; nach dem Erkalten säuert man mit Salzsäure an, entfernt durch Ausäthern unverändertes Resorcin und neutralisiert mit Soda, wodurch 3-Amino-phenol krystallinisch ausgeschieden wird; der Rest wird durch Ausäthern der Mutterlauge gewonnen (LEONHARDT & Co., D. R. P. 49060; *Frdl.* 2, 14; vgl. IKUTA, *Am.* 15, 40). — Man schmilzt 20 kg NaOH mit 4 kg Wasser, trägt 10 kg scharf getrocknete Anilin-sulfonsäure-(3) oder deren Natriumsalz ein und erhitzt 1 Stde. auf 280–290°, löst die Schmelze in Wasser, säuert mit Salzsäure an und filtriert von harzartigen Substanzen ab; aus dem Filtrat wird das 3-Amino-phenol mit Soda oder Natriumdicarbonat in Freiheit gesetzt, mit Äther ausgezogen und aus heißem Wasser umkrystallisiert (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; *Frdl.* 2, 11; R. MEYER, SUNDMACHER, *B.* 32, 2113).

Physikalische Eigenschaften. Prismen (aus Toluol). F: 122–123° (IKUTA, *Am.* 15, 40). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Amylalkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwer in Benzol, sehr wenig in Ligroin (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; *Frdl.* 2, 11). Verlauf der Leitfähigkeit während des Neutralisierens („Leitfähigkeitstiteration“) als Maß der Acidität: THEIL, ROEMER, *Ph. Ch.* 63, 739. 3-Amino-phenol liefert mit Phosphorsäure kein krystallisierendes Salz (RAIKOW, SCHTARBAWOW, *Ch. Z.* 25, 245).

Chemisches Verhalten. Nach Oxydation von 3-Amino-phenol mit neutralisierter Sulfo-monopersäure wurden isoliert: 3,3'-Dioxy-azoxybenzol (Syst. No. 2212), 3-Nitro-phenol, 3-Nitro-brenzocatechin (Bd. VI, S. 787) und 4-Nitro-brenzocatechin (Bd. VI, S. 788) (BAMBERGER, CERNIKS, *J. pr.* [2] 68, 474). Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf die Lösung von 3-Amino-phenol in Eisessig entsteht 2,4,6-Tribrom-3-amino-phenol (IKUTA, *Am.* 15, 44; vgl. BAMBERGER, *B.* 49 [1915], 1356). Durch Einw. von Amylnitrit auf 3-Amino-phenol in alkoholisch-alkalischer Lösung entsteht ein Nitrosoaminophenol (LEONHARDT & Co., D. R. P. 82635; *Frdl.* 4, 110). Beim Eintragen der alkoh. Lösung des salzsauren 3-Amino-phenols in die alkoh. Lösung von Amylnitrit unterhalb 0° entsteht m-Oxy-benzoldiazonium-chlorid (Syst. No. 2199) (CAMERON, *Am.* 20, 234). Durch Diazotierung von 3-Amino-phenol in schwefelsaurer Lösung und Verkothen der Diazoniumsulfatlösung erfolgt Übergang in Resorcin (BANTLIN, *B.* 11, 2101). 3-Amino-phenol gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 260° einen braunen, Baumwolle direkt färbenden schwefelhaltigen Farbstoff (VIDAL, D. R. P. 107236; *C.* 1900 I, 880). Beim Erhitzen von 3-Amino-phenol mit Schwefelchlorür entsteht ein braunschwarzer Farbstoff (CASSELLA & Co., D. R. P. 103646; *C.* 1899 II, 639). Beim Erhitzen von 1 Tl. 3-Amino-phenol mit 3 Tln. konz. Schwefelsäure im Wasserbade entsteht 5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) (ÖHLER, D. R. P. 70788; *Frdl.* 3, 59; vgl. ANDRÉ, Dissertation [Bonn 1909], S. 31).

3-Amino-phenol liefert beim Kochen mit Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) in alkoh. Lösung 3-Pikrylamino-phenol (S. 411) (WEDKIND, *B.* 33, 433). Beim Behandeln von 1 Mol.-Gew. 3-Amino-phenol mit 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) in Gegenwart von Natriumacetat in alkoh. Lösung entsteht 3-[Bis-(2-nitro-benzyl)-amino]-phenol (S. 414) (LELLMANN, MEYER, *B.* 25, 3583; vgl. BAKUNIN, PROFILO, *G.* 37 II, 240). Durch Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-phenol mit 3 Tln. Methylalkohol im geschlossenen Gefäß auf 170° wird 3-Dimethylamino-phenol gebildet; analog erfolgt mit Äthylalkohol Bildung von 3-Diäthylamino-phenol (Badische Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 44002; *Frdl.* 2, 70). Beim Erhitzen von 3-Amino-phenol mit Hydrochinon und Schwefel auf 200° entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff (Dt. VIDAL-Farbst.-A.-G., D. R. P. 114802; *C.* 1900 II, 932). Kocht man salzsaures 3-Amino-phenol mit Glycerin, 3-Nitro-phenol und konz. Schwefelsäure, so wird 7-Oxy-ohinolin (Syst. No. 3114) gebildet (SKRAUP, *M.* 3, 534, 559; D. R. P. 14976; *Frdl.* 1, 178; vgl. LELLMANN, *B.* 20, 2175). Aus 3-Amino-phenol und Salicylaldehyd in verd. Essigsäure entsteht 3-Salicylamino-phenol (SENIER, SHEPHEARD, *Soc.* 95, 1947). Beim Versetzen von 1 Tl. 3-Amino-phenol mit 1,1 Tl. Essigsäureanhydrid entsteht 3-Acetamino-phenol; erhitzt man 1 Tl. 3-Amino-phenol mit 3–4 Tln. Essigsäureanhydrid auf 160–160°, so erhält man [3-Acetamino-phenyl]-acetat (IKUTA, *Am.* 15, 41, 42). Beim Erhitzen von 3-Amino-phenol

mit Benzoesäureanhydrid in Toluol entsteht 3-Benzamino-phenol (R. MEYER, SUNDMACHER, *B. 32*, 2124); beim Schütteln einer Lösung von 1,5 g 3-Amino-phenol in 15 g 10%iger Natronlauge mit 4 g Benzoylchlorid wird [3-Benzamino-phenyl]-benzoat gebildet (I., *Am. 15*, 43). Beim Kochen von 3-Amino-phenol mit 5 Tln. Oxalsäurediäthylester entsteht [3-Oxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester; erhitzt man gleiche Mengen von 3-Amino-phenol und Oxalsäurediäthylester im Druckrohr auf 170°, so wird N,N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-oxamid gebildet (R. MEYER, SUNDMACHER, *B. 32*, 2117, 2118). 3-Amino-phenol reagiert mit 1 Mol.-Gew. Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in heißem Toluol unter Bildung von N-[3-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure (S. 417) (R. M., *Sv.*, *B. 32*, 2119). Erhitzt man 3-Amino-phenol mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure auf 180–190°, so erfolgt Kondensation zu Rhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 44002; *Frdl. 2*, 68; R. M., *Sv.*, *B. 32*, 2120). Mit Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) erfolgt Bildung eines analogen Succineinfarbstoffes (BAYER & Co., D. R. P. 51983; *Frdl. 2*, 87). Bei der Einw. von Kaliumcyanat auf salzsaures 3-Amino-phenol in wenig heißem Wasser entsteht [3-Oxy-phenyl]-harnstoff (R. M., *Sv.*, *B. 32*, 2114). Beim Eindampfen von salzsaurem 3-Amino-phenol mit Kaliumrhodanid in wenig Wasser erhält man [3-Oxy-phenyl]-thioharnstoff (R. M., *Sv.*, *B. 32*, 2115). Beim Erwärmen von 3-Amino-phenol mit Phenylsenfö in alkoh. Lösung entsteht N-Phenyl-N'-[3-oxy-phenyl]-thioharnstoff (R. M., *Sv.*, *B. 32*, 2116). Beim Kochen von 3-Amino-phenol mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung



wird N,N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-thioharnstoff gebildet (R. M., *Sv.*, *B. 32*, 2116). 3-Amino-phenol gibt mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure in Alkohol im Wasserbade 7-Oxy-2-phenylchinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3344) (BORSCH, *B. 41*, 3689). Beim 3-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen 3-Amino-phenol und Acetessigester (Bd. III, S. 632) im Wasserbade entsteht ein öliges Produkt (β -[3-Oxy-phenylimino]-buttersäure-äthylester bezw. β -[3-Oxy-anilino]-crotonsäure-äthylester), das beim Erhitzen auf 250–260° in 4,7(?)-Dioxy-2-methylchinolin (Syst. No. 3137) übergeht (v. FREHMANN, *B. 32*, 3686; v. PE., SCHWARZ, *B. 32*, 3704). Erhitzt man äquimolekulare Mengen 3-Amino-phenol und Acetessigester im Druckrohr auf 150°, so wird 2,7(?)-Dioxy-4-methyl-chinolin (Syst. No. 3137) gebildet (v. PE., *B. 32*, 3688; v. PE., SCHW., *B. 32*, 3700). Kocht man 10–12 Stdn. 100 g 3-Amino-phenol mit 140 g Acetessigester, 200 g Alkohol und 200 g 50%iger alkoh. Zinkchloridlösung, so erhält

man 7-Amino-4-methyl-cumarin $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{CH}(\text{O}) \cdot \text{CO}$ (Syst. No. 2643), 2,7(?) - Dioxy-4-methyl-chinolin (Syst. No. 3137), 7(?) - Oxy-2,4,4-trimethyl-dihydrochinolin (Syst. No. 3113) und die Verbindung $\text{HC}=\text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{N}=\text{C}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{CH}_3$ (Syst. No. 4281 (v. PE., *B. 32*, 3687; v. PE., SCHW., *B. 32*, 3696, 3699)). Beim Kochen von 3-Amino-phenol mit p-Toluolsulfoclorid (Bd. XI, S. 13) in alkoh. Lösung entsteht p-Toluolsulfonsäure-[3-oxy-anilid] (S. 419) (TRÖGER, ULLMANN, *J. pr. [2]* 51, 442). Beim Erhitzen von 3-Amino-phenol mit salzsaurem Anilin oder von salzsaurem 3-Amino-phenol mit Anilin im Autoklaven auf 210° bis 215° wird 3-Oxy-diphenylamin gebildet (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 46869; *Frdl. 2*, 12). Beim Erwärmen von 3-Amino-phenol mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Alkohol erhält man einen in Wasser leicht löslichen Farbstoff, der tannierte Baumwolle grauschwarz färbt (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 55059; *Frdl. 2*, 185). Beim Erhitzen von 3-Amino-phenol mit p-Phenylendiamin oder 4-Amino-phenol und Schwefel auf 200° werden schwarze Schwefelfarbstoffe gebildet (Dt. VIDAL-Farbst.-A.-G., D. R. P. 114802; *C. 1900 II*, 932). Einw. von Bernsteinsäureanhydrid und von Phthalsäureanhydrid auf 3-Amino-phenol s. oben.

Verwendung. Verwendung von 3-Amino-phenol zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 65055; *Frdl. 3*, 659; CASSELLA & Co., D. R. P. 150914; *C. 1904 I*, 1309; Soc. St. Denis, D. R. P. 169579; *C. 1906 I*, 1721; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 173248; *C. 1906 II*, 987; vgl. auch *Schulze, Tab. No. 90*. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: VIDAL, D. R. P. 107236; 114802; *C. 1900 I*, 880; 1900 II, 932. Erzeugung eines braunen Farbstoffs auf der Faser durch Behandlung derselben mit salzsaurem 3-Amino-phenol unter Zusatz von Kaliumferrocyanid und Natriumchlorat: H. SCHMID, D. R. P. 210643; *Frdl. 9*, 858.

Salze des 3-Amino-phenols: IKUTA, *Am. 15*, 41. — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON} + \text{HCl}$. Prismen (aus Wasser). F: 229°. — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON} + \text{HBr}$. Prismen. F: 224°. — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON} + \text{HI}$. Prismen. F: 209°. — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON} + \text{H}_2\text{SO}_4$. Tafeln oder Nadeln. F: 152°.

Funktionelle Derivate des 3-Amino-phenols.

- a) Derivate des 3-Amino-phenols, die lediglich durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind.

3-Amino-phenol-methyläther, 3-Amino-anisol, m-Anisidin $C_7H_7ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von 3-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 224) mit Zinn und Salzsäure (PFAFF, *B.* 16, 614; KÖRNER, WENDER, *G.* 17, 492; MAUTNER, *B.* 39, 3597), mit Zinkstaub und Salzsäure (KOOK, *B.* 20, 1568) oder mit alkoh. Na_2S_2 (BLANKSMA, *R.* 28, 107). — Öl. Bleibt bei -12° flüssig; $Kp_{14,5}$: $243,5^\circ$ (KÖRNER, WENDER, *G.* 17, 492); Kp : 251° (korr.) (PFAFF, *B.* 16, 614, 1139). — Läßt sich durch Diazotierung, Eintragen der Diazoniumsalzlösung in die wäßr. Lösung von xanthogensaurem Kalium bei $85-90^\circ$ und Verseifung des so entstandenen Xanthogensäureesters mit siedender alkoh. Kalilauge in 3-Methoxythiophenol (Bd. VI, S. 833) überführen (M.). — $C_7H_7ON + HCl$. Krystalle (P., *B.* 16, 615).

3-Amino-phenol-äthyläther, 3-Amino-phenetol, m-Phenetidin $C_8H_9ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3-Nitro-phenetol (Bd. VI, S. 224) mit Zinn und Salzsäure (FR. WAGNER, *J. pr.* [2] 32, 71). — Flüssig. Kp_{100} : $180-205^\circ$. — $C_8H_9ON + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_8H_9ON + H_2SO_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — $C_8H_9ON + HCl + SnCl_2$. Blättchen.

3-Amino-phenol-phenyläther, 3-Amino-diphenyläther $C_{11}H_9ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3-Nitro-diphenyläther (Bd. VI, S. 224) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (ULLMANN, SPONAGEL, *A.* 350, 104). Beim Erhitzen von 17,2 g 3-Brom-anilin (Bd. XII, S. 633) mit einer Lösung von 6 g Ätzkali in 25 g Phenol in Gegenwart von etwas Kupfer auf $180-200^\circ$ (U., Sp., *A.* 350, 104). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). *F.* 37° . Kp_{14} : $190-191^\circ$; Kp : 315° . Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Petroläther. — Hydrochlorid. Blättchen. *F.* ca. 139° . Leicht löslich in Wasser. — Sulfat. *F.* 187° bis 189° .

3-Amino-phenol-benzyläther $C_{12}H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Umsetzung von 3-Nitro-phenol-alkali mit Benzylchlorid und Reduktion des entstandenen [3-Nitro-phenyl]-benzyl-äthers (Höchstler Farb., D. R. P. 141516; *Frdl.* 7, 463; C. 1903 I, 1381). — Verwendung zur Darstellung von Monoazofarbstoffen: H. F. — Hydrochlorid. Blättchen. *F.* 149° .

Äthylenglykol-bis-[3-amino-phenyläther] $C_{14}H_{15}O_2N_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2]_2$. *B.* Bei der Reduktion des Äthylenglykol-bis-[3-nitro-phenyl]-äthers (Bd. VI, S. 224) mit Zinn und Salzsäure (E. WAGNER, *J. pr.* [2] 27, 209). — Prismen (aus Alkohol). *F.* 135° . Unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in heißem, ziemlich leicht in siedendem Alkohol und Benzol, schwer in Äther. Wird durch Eisenchlorid braunschwarz gefärbt.

[3-Amino-phenyl]-benzoat $C_{13}H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion des Benzoesäure-[3-nitro-phenyl]-esters (Bd. IX, S. 119) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol (ULLMANN, LOEWENTHAL, *A.* 332, 65). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Äther, sehr wenig in Ligroin, unlöslich in Wasser.

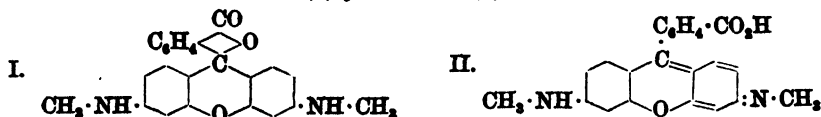
[3-Amino-phenyl]-kohlen säure-methylanilid, Methyl-phenyl-carbamidsäure-[3-amino-phenyl]-ester $C_{11}H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Man reduziert die alkoh. Lösung des Methyl-phenyl-carbamidsäure-[3-nitro-phenyl]-esters (Bd. XII, S. 417) mit Zinnchlorür und Salzsäure (LELLMANN, BENZ, *B.* 24, 2110). — Gelbes Krystallpulver. *F.* 94° .

[3-Amino-phenyl]-kohlen säure-diphenylamid, Diphenylcarbamidsäure-[3-amino-phenyl]-ester $C_{17}H_{15}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(C_6H_5)_2$. *B.* Durch Reduktion des Diphenylcarbamidsäure-[3-nitro-phenyl]-esters (Bd. XII, S. 428) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol (LELLMANN, BENZ, *B.* 24, 2111). — Rötliche Nadeln. *F.* $132-133^\circ$.

- b) Derivate des 3-Amino-phenols, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Hydroxylgruppe) entstanden sind.

3-Methylamino-phenol $C_7H_9ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von 3-Methylamino-benzol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1923) mit Kali auf $200-220^\circ$ (Bd. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 48151; *Frdl.* 2, 13; GNEHM, SCHEUTZ, *J. pr.* [2] 63, 422). — Erstarrendes Öl.

Kp₁₀: 170° (G., SCH.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Ligroin (B. A. S. F., D. R. P. 48151), löslich in heißem Wasser, sehr leicht löslich in Essigester (G., SCH.), in Alkohol, Äther, Benzol; sehr leicht löslich in Säuren und Alkalien (B. A. S. F., D. R. P. 48151). — Kondensation von 3-Methylamino-phenol mit Benzaldehyd bzw. dessen Nitro-, Oxy- und Aminoderivaten in Gegenwart wasserentziehender Mittel zu Leukobasen von Triphenylmethanfarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 62574; *Frdl.* 3, 98. Durch Erhitzen von 3-Methylamino-phenol mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid bei 170—180° erhält man das N,N'-Dimethyl-rhodamin (Formel I bzw. II) (Syst. No. 2933) (B. A. S. F., D. R. P. 48731; *Frdl.* 2, 77).



Beim Erhitzen mit Phthalimid in Gegenwart von Borsäure wird das Amid der 2-[4-(Methylamino)-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure (Syst. No. 1920) gebildet (B. A. S. F., D. R. P. 162034; *C.* 1905 II, 729). Beim Kochen von 3-Methylamino-phenol mit Acetessigester und ZnCl₂ in Alkohol erhält man 7-Methylamino-4-methyl-cumarin CH₃·NH·C₆H₃()(CH₃):CH (Syst. No.

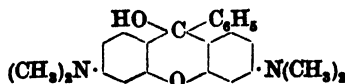
2643) (v. PECHMANN, SCHWARZ, *B.* 32, 3697). Überführung von 3-Methylamino-phenol in braune Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit Phenolen oder aromatischen Aminen in Gegenwart von Schwefel: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 172016; *C.* 1906 II, 649.

3-Dimethylamino-phenol C₆H₁₁ON = (CH₃)₂N·C₆H₄·OH.

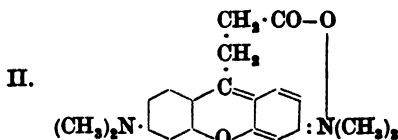
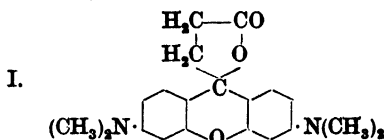
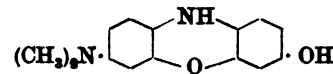
B. Beim 12-stdg. Erhitzen von Resorcin (Bd. VI, S. 796) mit einer wäbr. Lösung von Dimethylamin und salzsaurem Dimethylamin im Autoklaven auf ca. 200° (LEONHARDT & Co., D. R. P. 49060; *Frdl.* 2, 14). Beim Erhitzen von Resorcin mit der wäbr. Lösung von Dimethylamin und schwefligsaurem Dimethylamin im geschlossenen Gefäß auf 125° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121683; *C.* 1901 II, 74). Aus Dimethylanilin durch Sulfurieren mit rauchender Schwefelsäure (30% Anhydridgehalt) bei 55—60° und Verschmelzen der entstandenen Dimethylanilin-sulfonsäure (Syst. No. 1923) mit Natron bei 270—300° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; *Frdl.* 2, 11). Durch Diazotierung von N,N-Dimethyl-m-phenylendiamin (S. 40) in verd. Schwefelsäure und Kochen der Diazoniumsalzlösung (B. A. S. F., D. R. P. 44002; *Frdl.* 2, 70). Bei 8-stdg. Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-phenol mit 3 Tln. Methylalkohol im Autoklaven auf 170° (B. A. S. F., D. R. P. 44002; *Frdl.* 2, 70). Durch Erhitzen der 3-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1926) mit 1 Mol.-Gew. Methyljodid und 1 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in wäbr. Lösung im Autoklaven auf 100—110° und 8—9-stdg. Erhitzen des so erhaltenen methylaminophenolsulfonsauren Salzes mit methylschwefelsaurem Natrium in wäbr. Lösung im Autoklaven auf 170—180° (BAYER & Co., D. R. P. 82765; *Frdl.* 4, 109). Reinigung des technischen 3-Dimethylamino-phenols durch Destillation im Vakuum: v. MEYENBURG, *B.* 29, 502.

Nadeln (aus Ligroin). F: 85° (BIEHRINGER, *J. pr.* [2] 54, 222). Kp: 265—268° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; LEFÈVRE, *Bl.* [3] 15, 901); Kp₁₀₀: 206°; Kp₈₀: 194°; Kp₅: 153° (v. MEY., *B.* 29, 502). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton und Schwefelkohlenstoff, weniger leicht in heißem Ligroin, schwer in heißem Wasser (BIE.). Löslich in verd. Säuren und Ätzalkalien; wird aus der sauren Lösung durch vorsichtiges Neutralisieren mit Ätzalkali, aber nicht mit Soda abgeschieden (BIE.).

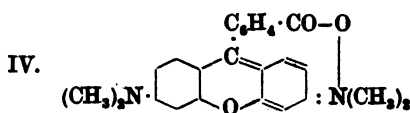
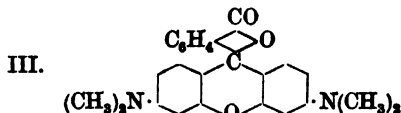
Reduziert ammoniakalische Silberlösung und salzsaure Goldlösung (BIE.). Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung bei 0° 4-Dimethylamino-benzochinon-(1,2)-oxim-(1) bzw. 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol (Syst. No. 1874) (B. A. S. F., D. R. P. 45268; *Frdl.* 2, 174; MÖHLAU, *B.* 25, 1058). Geschwindigkeit der Abspaltung von Methylgruppen beim Kochen von 3-Dimethylamino-phenol mit Jodwasserstoffsäure: GOLDSCHMIEDT, *M.* 27, 861, 870. — 3-Dimethylamino-phenol gibt mit Methyljodid bei 100° Trimethyl-[3-oxy-phenyl]-ammoniumjodid (HANTZSCH, DAVIDSON, *B.* 29, 1533). Beim Erhitzen von 3-Dimethylamino-phenol mit Methylenechlorid im Autoklaven auf 130—140° erhält man 4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-dioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (BAYER & Co., D. R. P. 54190; *Frdl.* 2, 61). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 3-Dimethylamino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Benzotrichlorid (Bd. V, S. 300) in Benzol im Wasserbade entsteht das Tetramethylrosamin C₂₅H₂₅ON₄Cl (s. bei der zugehörigen Carbinolbase, dem 3,6-Bis-dimethylamino-9-phenyl-xanthidrol der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2642) (HEUMANN, REY, *B.* 22, 3002; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 56018; *Frdl.* 3, 168). Beim Erhitzen mit Phenolen, z. B. Resorcin, und Schwefel erhält man braune Schwefelfarbstoffe (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 172016; *C.* 1906 II, 649). Bei der Einw. von wäbr. Formaldehydlösung auf 3-[Dimethyl-



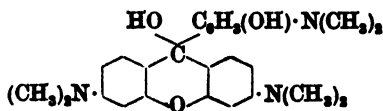
amino]-phenol in Alkohol (LEONHARDT & Co., D. R. P. 58955; *Frdl.* 3, 92; MÖHLAU, KOCH, B. 27, 2896; BIE., *J. pr.* [2] 54, 223) oder besser bei Einw. von Formaldehyd auf die Salze des 3-Dimethylamino-phenols mit Säuren oder Alkalien in kalter wäßriger Lösung (LMO. & Co., D. R. P. 63081; *Frdl.* 3, 93) entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-dioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869). Aus 3-Dimethylamino-phenol und Acetaldehyd in Gegenwart von Salzsäure bildet sich *a,a*-Bis-[4-dimethylamino-2-oxy-phenyl]-äthan $CH_3 \cdot CH[C_6H_4(OH) \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 1869) (Mö., KOCH, B. 27, 2896; BIE., *J. pr.* [2] 54, 223). Erwärmt man 2 Mol.-Gew. 3-Dimethylamino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Chloralhydrat (Bd. I, S. 619), so entsteht ein Produkt, das bei der Oxydation mit Eisenchloridlösung in einen blauen Farbstoff übergeht; dieser wird durch Kochen der wäßr. Lösung in einen roten Farbstoff der Rhodamingruppe umgewandelt (B. A. S. F., D. R. P. 81042; *Frdl.* 4, 178). Beim Erhitzen von 3-[Dimethylamino]-phenol in verdünnt-schwefelsaurer Lösung mit Benzaldehyd und Alkohol im Wasserbade erhält man 4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'-dioxy-triphenylmethan (Syst. No. 1869) (BIE., *J. pr.* [2] 54, 251; vgl. BAY. & Co., D. R. P. 62574; *Frdl.* 3, 98). 3-Dimethylamino-phenol liefert mit Chinondichloridiimid (Bd. VII, S. 621) in heißem Alkohol einen blauen Farbstoff (LMO. & Co., D. R. P. 68557; *Frdl.* 3, 385). 3-Dimethylamino-phenol kondensiert sich mit 2-Oxy-benzochinon-(1,4)-oxim-(1) (4-Nitroso-resorcin) (Bd. VIII, S. 235) in konz. Schwefelsäure im Wasserbade zu einem Farbstoff, dem als Leukoverbindung das 7-Dimethylamino-2-oxy-phenoxazin in nebenstehenden Formel (Syst. No. 4382) entspricht (MÖHLAU, B. 25, 1065). Bei der Kondensation von 3-Dimethylamino-phenol mit Protocatechuinaldehyd (Bd. VIII, S. 246) in siedender verdünnter Schwefelsäure erhält man 4,4'-Bis-dimethylamino-2,2'.3".4"-tetraoxy-triphenylmethan („Leukoprotor“) (Syst. No. 1871) (LIEBERMANN, B. 36, 2919). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 3-Dimethylamino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Bernsteinsäure bzw. Bernsteinsäureanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid auf 170° entsteht der Succineinfarbstoff der Formel I bzw. II (Syst. No. 2933) (BAY. & Co., D. R. P. 51983; *Frdl.* 3, 87). Beim Erhitzen mit Succinimid (Syst. No. 3201) und Borsäure auf 150—175° entsteht β -[4-Dimethylamino-2-oxy-



benzoyl]-propionsäure-amid $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$ (Syst. No. 1920) (WEIN-SCHENK, C. 1903 II, 1433). Aus äquimolekularen Mengen 3-Dimethylamino-phenol und Phthalsäureanhydrid erhält man durch Kochen in Benzollösung (Basler Chemische Fabrik BINDSCHIEDLER, D. R. P. 85931; *Frdl.* 4, 261) oder durch Verschmelzen bei 100° (Basler Chem. Fabr. BIND., D. R. P. 87068; *Frdl.* 4, 262) 2-[4-Dimethylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure (Syst. No. 1920). Beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid auf 170—175° wird Tetramethylrhodamin (Formel III bzw. IV) (Syst. No. 2933) gebildet (B. A. S. F., D. R. P.

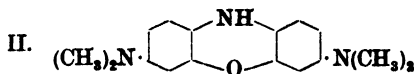
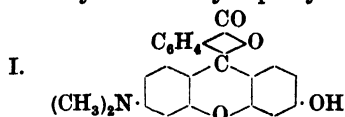


44002; *Frdl.* 2, 70; NOELTING, DZIEWOŃSKI, B. 38, 3518). Beim Schütteln einer Lösung von 2 Mol.-Gew. 3-Dimethylamino-phenol-natrium mit einer benzolischen Lösung von 1 Mol.-Gew. Phosgen entsteht Bis-[3-dimethylamino-phenyl]-carbonat (S. 407); läßt man die Benzollösung von 3-Dimethylamino-phenol in viel überschüssige Phosgenlösung fließen, so wird [3-Dimethylamino-phenyl]-kohlenensäure-chlorid $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl$ (S. 408) gebildet (v. MEYENBURG, B. 29, 504, 506). Beim Erhitzen mit Phosgen auf 160° entsteht zunächst überwiegend ein violetter Farbstoff (wahrscheinlich das Farbsalz des 4,4'-Tris-dimethylamino-2,2'-trioxy-triphenylcarbinols), dann ein roter Farbstoff $C_{24}H_{28}O_3N_3Cl$ der Rosamingruppe (s. bei der zugehörigen Carbinolbase, dem 3,6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-2-oxy-phenyl]-xanthylol der nebenstehenden Formel, Syst. No. 2642) (v. M., B. 25, 509). Bei der Kondensation von 3-Dimethylamino-phenol mit Acetessigester in Gegenwart von alkoh. Zink-



chloridlösung entsteht 7-Dimethylamino-4-methyl-cumarin $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO$ (Syst.

No. 2643) (v. PECHMANN, *B.* 30, 277; 32, 3682; v. PE., SCHAAAL, *B.* 32, 3690). Beim Erhitzen von 3-Dimethylamino-phenol mit 2-[2.4-Dioxy-benzoyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 1007) in Gegenwart von Zinkchlorid auf 140—160° entsteht Dimethylrhodol (Formel I bzw. desmotrope Formen) (s. Syst. No. 2934) (BAY. & Co., D. R. P. 54085; *Frdl.* 2, 85). 3-Dimethylamino-phenol liefert beim Erhitzen mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Alkohol einen blauen Farbstoff (LEO. & Co., D. R. P. 68557; *Frdl.* 3, 385). Beim Erhitzen von 3-Dimethylamino-phenol mit N-Acetyl-p-phenylendiamin (S. 94) in Gegenwart von Schwefel entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 172016; *C.* 1906 II, 649). Aus 3-Dimethylamino-phenol und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) in Alkohol in Gegenwart von konz. Salzsäure im Wasserbade wird 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2-oxy-triphenylmethan (Syst. No. 1864) gebildet (NOELTING, GERLINGER,



B. 39, 2053). Bei der Kondensation von 3-Dimethylamino-phenol mit salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol [4-Dimethylamino-benzochinon-(1.2)-oxim-(1), Syst. No. 1874] in siedendem Eisessig entsteht ein Farbsalz, dem als Leukoverbindung das 2.7-Bis-dimethylamino-phenoxazin (Formel II) (Syst. No. 4367) entspricht (MÖ., UHLMANN, *A.* 289, 119). Einw. von Bernsteinsäureanhydrid, von Succinimid und von Phthalsäureanhydrid auf 3-Dimethylamino-phenol s. S. 406. Kondensation von 3-Dimethylamino-phenol mit 2-[4-Dialkylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäuren (Syst. No. 1920) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu Tetraalkylrhodaminen (Syst. No. 2933): BAS. CH. F. BIND., D. R. P. 85931; *Frdl.* 4, 261.

3-Dimethylamino-phenol findet Verwendung zur Darstellung des Farbstoffs Pyronin (Syst. No. 2642) (Schultz, *Tab.* No. 568) und ähnlicher Produkte (vgl. Schultz, *Tab.* No. 570). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl.: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 47375; *Frdl.* 2, 176; BAYER & Co., D. R. P. 49844; *Frdl.* 2, 177; D. R. P. 210597; *C.* 1909 II, 242; LEONHARDT & Co., D. R. P. 75018; *Frdl.* 3, 390.

3-Dimethylamino-phenol-methyläther, Dimethyl-m-anisidin $C_8H_{11}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Gibt bei der Einw. einer benzolischen Lösung von Phosgen in Gegenwart von Aluminiumchlorid einen blauen Triphenylmethanfarbstoff (GRIMAU, *Bl.* [3] 5, 647; 25, 215). Beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid oder konz. Schwefelsäure entsteht ein roter fluoreszierender Farbstoff (Gr., *Bl.* [3] 5, 648; vgl. *Bl.* [3] 25, 215, 217).

3-Dimethylamino-phenol-äthyläther, Dimethyl-m-phenetidin $C_{10}H_{13}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3-Amino-phenol-äthyläther, 2 Mol.-Gew. Methyljodid, Methylalkohol und Kalilauge (WAGNER, *J. pr.* [2] 32, 77). Beim Erhitzen von bromwasserstoffsäurem 3-Amino-phenol-äthyläther mit 2 Mol.-Gew. Methylalkohol (VOM BAUR, STAEDEL, *B.* 16, 33). — Flüssig. Kp.: 247° (W.). — Liefert in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit oder Amylnitrit 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol-äthyläther (S. 421) (v. B., ST.; W.; GRIMAU, *Bl.* [3] 25, 219). Gibt bei der Einw. einer benzolischen Lösung von Phosgen in Gegenwart von Aluminiumchlorid einen blauen Triphenylmethanfarbstoff (G., *Bl.* [3] 5, 647; 25, 215). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid oder konz. Schwefelsäure einen roten, fluoreszierenden Farbstoff (G., *Bl.* [3] 5, 648; vgl. *Bl.* [3] 25, 215).

[3-Dimethylamino-phenyl]-acetat $C_{10}H_{13}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-Dimethylamino-phenol und Essigsäureanhydrid; man destilliert das Produkt im Vakuum (v. MEYENBURG, *B.* 29, 508). — Blättchen (aus Petroläther). F: 36,5°. Kp.: 160°. Mit Phosgen entsteht ein blauer Farbstoff.

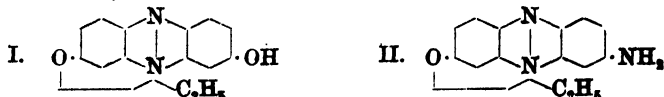
[3-Dimethylamino-phenyl]-benzoat $C_{16}H_{15}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. Bei der Benzoylierung von 3-Dimethylamino-phenol nach SCHOTTEN-BAUMANN (v. MEYENBURG, *B.* 29, 508). — Tafeln (aus Schwefelkohlenstoff + Ligroin). Monoklin prismatisch (WÜLFING, *B.* 29, 508; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 138). F: 94°. Kp.: 250°; schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin (v. M.). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). F: gegen 180° (v. M.).

Bis-[3-dimethylamino-phenyl]-carbonat $C_{17}H_{20}O_3N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O]_2CO$. *B.* Bei allmählichem Eintragen von 50 ccm n-Phosgenlösung (in Benzol) in die Lösung von 13,8 g 3-Dimethylamino-phenol in 200 ccm $\frac{n}{4}$ -Natronlauge (v. MEYENBURG, *B.* 29, 504). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137—138°. Kp.: 265°. Löslich in ca. 10 Tln. heißem 95%igem Alkohol; sehr leicht löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Aceton, unlöslich in Wasser. Mit Anilin entstehen bei 190° N.N'-Diphenyl-harnstoff (Bd. XII, S. 352) und 3-Dimethylamino-phenol. — $C_{17}H_{20}O_3N_2 + 2 HCl$. Nadeln. F: 205° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Blättchen. F: 162°. — $C_{17}H_{20}O_3N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Krystallkörner (aus Wasser), amorphes Pulver (aus Alkohol).

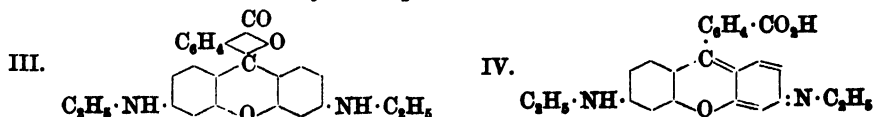
[3-Dimethylamino-phenyl]-kohlen säure-chlorid $C_6H_5O_2NCl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl$. B. Beim Einfließenlassen der benzolischen Lösung von 3-Dimethylamino-phenol in viel überschüssige Phosgenlösung (v. MEYENBURG, B. 29, 506). — Nur als Sirup erhalten. Sehr zersetzlich. Löst sich in warmem Wasser langsam unter CO_2 -Entwicklung und Bildung von salzsaurem 3-Dimethylamino-phenol. Mit konz. Schwefelsäure erfolgt Zersetzung in HCl , CO_2 und 3-Dimethylamino-phenol. Beim Schütteln mit 3-Dimethylamino-phenol-natrium entsteht Bis-[3-dimethylamino-phenyl]-carbonat.

Trimethyl-[3-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_6H_5O_2N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht durch Einw. von Methyljodid auf 3-Dimethylamino-phenol bei 100° ; die freie Base erhält man durch Digerieren des Jodids mit Silberoxyd (HANTZSCH, DAVIDSON, B. 29, 1533). — Hygroskopische Nadeln mit $\frac{1}{2}H_2O$. F: $110-111^\circ$; schmeckt bitter (H., D.). Elektrische Leitfähigkeit: H., D., B. 29, 1534. Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 97244; C. 1898 II, 589. — Jodid $C_6H_5ON \cdot I$. F: 182° (H., D., B. 29, 1533).

3-Äthylamino-phenol $C_6H_7ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot OH$. B. Aus N-Äthyl-m-phenylen-diamin (S. 41) durch Diazotieren in verd. Schwefelsäure und Verkothen der Diazoniumsalz-lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 76419; *Frdl.* 4, 108). Beim Schmelzen der 3-Äthylamino-benzol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1923) mit Kali (B. A. S. F., D. R. P. 48151; *Frdl.* 2, 14; GNEHM, SCHREUTZ, J. pr. [2] 63, 423). Durch 8-10-stdg. Erhitzen einer wäBr. Lösung des Kaliumsalzes der 5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) mit Äthylschwefelsäurem Natrium im Autoklaven auf $170-178^\circ$ (BAYER & Co., D. R. P. 82765; *Frdl.* 4, 109). — Federförmige Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 62° (B. A. S. F., D. R. P. 48151; *Frdl.* 2, 14; G., SCH.).



Kp₁₂: 176° (G., SCH.). Leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, schwer löslich in Ligroin (G., SCH.). — Über Kondensation von 3-Äthylamino-phenol mit Benzaldehyd bzw. dessen Nitro-, Oxy- und Aminoderivaten in Gegenwart wasserentziehender Mittel zu Leukobasen von Triphenylmethanfarbstoffen vgl. BAYER & Co., D. R. P. 62574; *Frdl.* 3, 100. Beim Erhitzen von 3-Äthylamino-phenol mit dem Natriumsalz des 4-Nitroso-phenols (Chinon-monoxims, Bd. VII, S. 622) in verdünnter Natronlauge wird Anhydro-[2,7-dioxy-phenazin-hydroxyäthylat-(9)] (Formel I) (Syst. No. 3538) gebildet (JAUBERT, B. 31, 1183). 3-Äthylamino-phenol liefert beim Erhitzen mit 4-Nitroso-anilin



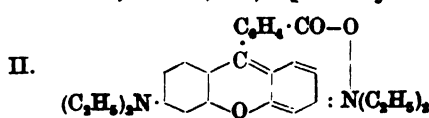
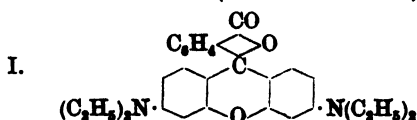
(Chinon-imid-oxim, Bd. VII, S. 625) in Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol oder Eisessig im Wasserbade Anhydro-[7-amino-2-oxy-phenazin-hydroxyäthylat-(9)] (Formel II) (Syst. No. 3770) (J., B. 31, 1186). Läßt sich durch Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid (G., SCH., J. pr. [2] 63, 424) in Gegenwart von Zinkchlorid (B. A. S. F., D. R. P. 48781; *Frdl.* 2, 78; NOELTING, DZIEWONSKI, B. 38, 3523) auf 180° in N,N'-Diäthyl-rhodamin (Formel III bzw. IV) (Syst. No. 2933) überführen. Bildet beim Erhitzen mit Phthalimid in Gegenwart von Borsäure auf $150-160^\circ$ 2-[4-Äthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure-amid $C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(OH) \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ (Syst. No. 1920) (B. A. S. F., D. R. P. 162034; C. 1905 II, 729). — Verwendung zur Herstellung von Rhodaminfarbstoffen: Schütz, Tab. No. 571, 577.

3-Diäthylamino-phenol $C_{10}H_{15}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

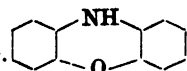
B. Beim Erhitzen von Resorcin mit salzsaurem Diäthylamin und wäBr. Diäthylamin-lösung im Autoklaven auf ca. 200° (LEONHARDT & Co., D. R. P. 49060; *Frdl.* 2, 14). Aus Diäthylanilin durch Sulfurieren mit rauchender Schwefelsäure und Verschmelzen der entstandenen Diäthylanilinsulfonsäure (Syst. No. 1923) mit Natron bei $270-300^\circ$ (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44702; *Frdl.* 2, 13). Durch Diazotierung von N,N-Diäthyl-m-phenylen-diamin in verdünnter Schwefelsäure und Kochen der Diazoniumsalzlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 44002; *Frdl.* 2, 70). Beim 10-stdg. Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-phenol mit der dreifachen Gewichtsmenge Äthylalkohol im Autoklaven auf 170° (B. A. S. F., D. R. P. 44002; *Frdl.* 2, 70). — Reinigung des technischen Produkts durch Destillation im Vakuum: v. MEYENBURG, B. 29, 502.

Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff-Ligroin). Rhombisch bipyramidal (WÜLFING, B. 29, 502; vgl. Groth, *Oh. Kr.* 4, 310). F: 78° (BEHRINGER, J. pr. [2] 54, 223). Kp: $276-280^\circ$ (LEFÈVRE, Bl. [3] 15, 901). Kp₂₅: 201° ; Kp₁₂: 170° (v. MEY.).

Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in verd. salzsaurer Lösung bei 0° 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol [4-Diäthylamino-benzochinon-(1.2)-oxim-(1) (Syst. No. 1874)] (B.A.S.F., D.R.P. 45268; *Frdl.* 2, 174; MÖHLAU, B. 25, 1060). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 3-Diäthylamino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Benzotrichlorid in Benzol oder Toluol im Wasserbade entsteht Tetraäthylrosamin (s. bei der zugehörigen Carbinolbase, dem 3,6-Bis-diäthylamino-9-phenyl-xanthydrol der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2642) (HEUMANN, REY, B. 22, 3004; B.A.S.F., D.R.P. 56018; *Frdl.* 3, 167). Beim Erhitzen von 3-Diäthylamino-phenol mit Phenolen in Gegenwart von Schwefel entstehen braune Schwefelfarbstoffe (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 172016; C. 1906 II, 649). Bei der Einw. von wäbr. Formaldehydlösung (1 Mol.-Gew.) auf 2 Mol.-Gew. 3-[Diäthylamino]-phenol in Gegenwart von Salzsäure erfolgt Kondensation zu 4,4'-Bis-diäthylamino-2,2'-dioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (LEONHARDT & Co., D.R.P. 58955, 63081; *Frdl.* 3, 92, 93; BIEHRINGER, J. pr. [2] 54, 226). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 3-Diäthylamino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Chloralhydrat (Bd. I, S. 619) entsteht ein Kondensationsprodukt, das durch Oxydation mit Eisenchloridlösung in einen grünblauen Farbstoff übergeht; dieser wandelt sich beim Kochen der wäbr. Lösung in kurzer Zeit in einen roten Farbstoff der Pyroningruppe um (B.A.S.F., D.R.P. 81042; *Frdl.* 4, 177). Beim Erhitzen mit 2,5-Dichlorbenzaldehyd (Bd. VII, S. 237) in Gegenwart von ZnCl_2 in Eisessig auf 130° wird 2''5''-Dichlor-4,4'-bis-diäthylamino-2,2'-dioxy-triphenylmethan (Syst. No. 1869) gebildet (GNEHM, SCHÜLE, A. 299, 356). Analog verläuft die Kondensation von 3-Diäthylamino-phenol mit Benzaldehyd und seinen Nitro-, Oxy- und Aminoderivaten in Gegenwart wasserentziehender Mittel, z. B. Zinkchlorid, vgl. BAYER & Co., D.R.P. 62574; *Frdl.* 3, 98. Aus 3-Diäthylamino-phenol und Chinondichloridiimid (Bd. VII, S. 621) in heißem Alkohol entsteht ein blauer Farbstoff (LEO & Co., D.R.P. 68557; *Frdl.* 3, 385). Kondensation von 3-Diäthylamino-phenol mit Monocarbonsäuren (Essigsäure, 3-Nitro-benzoesäure usw.) und mit Säureestern (Salicylsäureester) mittels konz. Schwefelsäure oder Zinkchlorids bei 175—185° zu Farbstoffen: THAUSS, SCHERLER, D.R.P. 79168; *Frdl.* 4, 259. Beim Erhitzen von 3-Diäthylamino-phenol mit Bernsteinsäure bezw. Bernsteinsäureanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid oder Schwefelsäure erhält man einen Succineinfarbstoff (BAYER & Co., D.R.P. 51983; *Frdl.* 2, 87). 3-Diäthylamino-phenol gibt mit der äquimolekularen Menge Phthalsäureanhydrid beim Kochen in Toluol (Basler Chemische Fabrik BINDSCHIEDLER, D.R.P. 85931; *Frdl.* 4, 261) oder beim Verschmelzen bei 100° (Bas. Ch. F. BIND., D.R.P. 87068; *Frdl.* 4, 262) 2-[4-Diäthylamino-



2-oxy-benzoyl]-benzoesäure (C_6H_5) $\cdot\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{OH}) \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO}_2\text{H}$ (Syst. No. 1920). Erhitzt man 3-Diäthylamino-phenol mit Phthalsäureanhydrid auf 170—175°, so entsteht das Tetraäthylrhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) (B.A.S.F., D.R.P. 44002; *Frdl.* 2, 71; NOELTING, DZIEWONSKI, B. 38, 3519). Durch Schütteln einer alkal. Lösung von 2 Mol.-Gew. 3-Diäthylamino-phenol mit einer benzolischen Lösung von 1 Mol.-Gew. Phosgen erhält man Bis-[3-diäthylamino-phenyl]-carbonat (S. 410); läßt man Phosgen auf 3-Diäthylamino-phenol ohne Anwesenheit von Alkali in Benzollösung einwirken, so erhält man [3-Diäthylamino-phenyl]-kohlen-säure-chlorid (S. 410); erhitzt man die Komponenten auf 160°, so entsteht zuerst überwiegend ein violetter Farbstoff der Triphenylmethanreihe, dann ein roter pyronin-artiger Farbstoff (v. MEY., B. 29, 506, 507, 509). Beim Erhitzen von 3 Mol.-Gew. 3-[Diäthylamino]-phenol mit 1 Mol.-Gew. Phthalsäure (Bd. X, S. 857) auf 100° entsteht eine Verbindung $\text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{O}_2\text{N}_4$ (?) (S. 410), welche durch höheres Erhitzen oder Oxydation in Tetraäthylrhodamin (Syst. No. 2933) übergeht (B.A.S.F., D.R.P. 87028, 89092; *Frdl.* 4, 238, 239). Durch Erhitzen von 3-Diäthylamino-phenol mit 2-[2,4-Dioxy-benzoyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 1007) in Gegenwart von Zinkchlorid entsteht Diäthylrhodol (vgl. Syst. No. 2934) (BAYER & Co., D.R.P. 54085; *Frdl.* 2, 85; vgl. CASSELLA & Co., D.R.P. 108419; *Frdl.* 5, 230; C. 1900 I, 1182). 3-Diäthylamino-phenol und Benzaldehyd-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 324) kondensieren sich beim Kochen in schwach saurer Lösung zu Bis-diäthylamino-dioxy-triphenylmethan-sulfonsäure, die durch Behandlung mit wasserentziehenden Mitteln und Oxydation in einen rhodaminähnlichen Farbstoff übergeführt werden kann (GEIGY & Co., D.R.P. 90487; *Frdl.* 4, 258). Einen analogen Farbstoff erhält man bei Anwendung von Benzaldehyd-disulfonsäure-(2.4) (Bd. XI, S. 325) (Höchstes Farb., D.R.P. 205758; C. 1909 I, 968). Beim Erhitzen von 3-Diäthylamino-phenol mit aromatischen Aminen in Gegenwart von Schwefel entstehen braune Schwefelfarbstoffe (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 172016; C. 1906 II, 649). 3-Diäthylamino-phenol gibt beim Erwärmen mit salzsauerm 4-Nitroso-dimethylanilin

(Bd. XII, S. 677) in Glycerin im Wasserbade einen blauen Farbstoff (LEONHARDT & Co., D. R. P. 68557; *Frdl.* 3, 385). Liefert mit salzsaurem 4-Nitroso-N-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 685) in essigsaurer Lösung einen grünblauen Farbstoff (Soc. St. Denis, D. R. P. 75127; *Frdl.* 3, 394). Bei der Kondensation von 3-Diäthylamino-phenol mit salzsaurem 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol [4-Diäthylamino-o-chinon-oxim-(1); Syst. No. 1874] in siedendem Eisessig erhält man ein Farbsalz, dem als Leukoverbindung das 2,7-Bis-diäthylamino-phenoxazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4367) $(C_2H_5)_2N \cdot$  $\cdot N(C_2H_5)_2$ entspricht (MÖHLAU, UELMANN, A. 289, 122). 3-Diäthylamino-phenol kondensiert sich mit 2-[4-Dialkylamino-2-oxo-benzoyl]-benzoesäuren (Syst. No. 1920) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu Tetraalkylrhodaminen (Basler Chem. Fabrik BINDSCHIEDLER, D. R. P. 85931; *Frdl.* 4, 261).

Über Verwendung von 3-Diäthylamino-phenol zur Herstellung von Rhodaminen und ähnlich konstituierten Farbstoffen vgl. *Schultz*, Tab. No. 570, 573, 579. Verwendung von 3-Diäthylamino-phenol zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchster Farb., (D. R. P. 162625; C. 1905 II, 1058).

$C_{10}H_{15}ON + HCl + \frac{1}{2} H_2O$. Krystalle (aus Wasser) (BIEHRINGER, J. pr. [2] 54, 223).

Verbindung $C_{21}H_{27}O_2N_2$ (?). B. Aus 1 Mol.-Gew. Phthalonsäure (Bd. X, S. 857) und 3 Mol.-Gew. 3-Diäthylamino-phenol beim Erhitzen auf 100° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 87028, 89092; *Frdl.* 4, 238, 239). — Farbloses, krystallinisches Pulver. F: 175° . Kaum löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol, leicht in Eisessig, verd. Salzsäure und Sodablösung. — Beim Erhitzen auf 180° oder beim Behandeln mit Oxydationsmitteln entsteht Tetraäthylrhodamin (Syst. No. 2933).

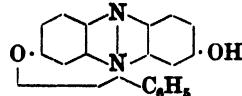
[3-Diäthylamino-phenyl]-acetat $C_{17}H_{21}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Diäthylamino-phenol und Essigsäureanhydrid (v. MEYENBURG, B. 29, 508). — Öl. Erstarrt nicht bei -20° . Kp.: $160,5^\circ$.

[3-Diäthylamino-phenyl]-benzoat $C_{17}H_{21}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Bei der Benzoylierung von 3-Diäthylamino-phenol nach SCHOTTEN-BAUMANN (v. M., B. 29, 509). — Scheidet sich aus den Lösungen ölig ab. Blättchen. F: $22,5-23^\circ$. Kp.: 236° .

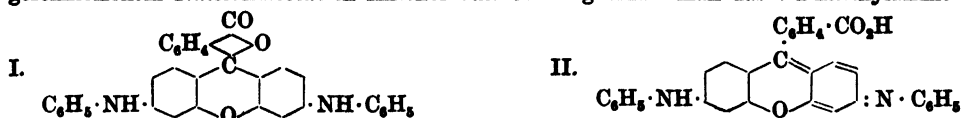
Bis-[3-diäthylamino-phenyl]-carbonat $C_{31}H_{39}O_2N_4 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O]_2CO$. B. Beim Schütteln einer alkal. Lösung von 3-Diäthylamino-phenol mit einer benzolischen Lösung von Phosgen (v. M., B. 29, 506). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 67° . Kp.: 292° . Schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin. — $C_{31}H_{39}O_2N_4 + 2HCl$. Blättchen. F: 205° (Zers.). — $C_{31}H_{39}O_2N_4 + 2HI$. Gelbe Nadeln. F: 201° . — $C_{31}H_{39}O_2N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Amorph, äußerst unbeständig.

[3-Diäthylamino-phenyl]-kohlenensäure-chlorid $C_{11}H_{14}O_2NCl = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl$. B. Aus 3-Diäthylamino-phenol und Phosgen (in Benzol) (v. M., B. 29, 507). — Sirup. Erstarrt nach längerem Stehen bei 0° krystallinisch.

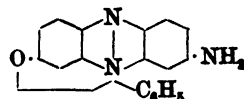
3-Anilino-phenol, 3-Oxy-diphenylamin $C_{15}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 8-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Resorcin mit 4 Mol.-Gew. Anilin und 2 Mol.-Gew. $CaCl_2$ im geschlossenen Rohr auf $270-280^\circ$ (MERZ, WEITH, B. 14, 2345; CALM, B. 16, 2787). Beim 8-stdg. Erhitzen von 3-Amino-phenol mit salzsaurem Anilin oder von salzsaurem 3-Amino-phenol mit Anilin im Autoklaven auf $210-215^\circ$ (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 46869; *Frdl.* 2, 12). — Blättchen (aus Wasser). F: $81,5-82^\circ$ (CALM). Kp: 340° (CALM). Löslich in viel heißem Wasser, wenig löslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol (CALM). Löst sich in Natronlauge und in verd. Mineralsäuren; wird aus der sauren Lösung durch Natriumacetat gefällt (CALM). — Liefert beim Glühen mit Zinkstaub Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) (CALM). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel in natronalkalischer Lösung die Verbindung $C_{12}H_9ONS_2$ (S. 411) (LANGE, D. R. P. 52827; *Frdl.* 2, 535). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure im Wasserbade entsteht 5-Anilino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 76415; *Frdl.* 4, 87; vgl. LEONHARDT & Co., D. R. P. 245230; C. 1912 I, 1347). Mit Natriumnitrit in verdünnt schwefelsaurer Lösung unter Kühlung erhält man N-Nitroso-3-oxy-diphenylamin (S. 419) (KÖHLER, B. 21, 908). Erhitzt man 3-Oxy-diphenylamin mit 4-Nitroso-phenol (Chinon-monoxim, Bd. VII, S. 622) in verd. Natronlauge, so wird Safranol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3538) gebildet (JAUBEET, B. 28, 273; HEWITT, NEWMAN, WINMILL, Soc. 95, 580). Bei der Einw. von Benzoylochlorid auf 3-Oxy-diphenylamin in Pyridin entsteht 3-Benzoyloxy-diphenylamin (S. 411) (AUWERS, A. 364, 171 Anm.). Beim Erhitzen von 3-Oxy-diphenylamin mit 1 Mol.-Gew. Phthalsäureanhydrid auf 120° entsteht N-Phenyl-N-[3-oxy-phenyl]-phthalamidsäure (S. 417); beim Erhitzen mit $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Phthalsäureanhydrid auf $150-160^\circ$ entsteht Diphenyl-



rhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) (PIUTTI, PICCOLI, *G.* 28 I, 377; *B.* 31, 1331; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 45263; *Frdl.* 2, 72). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 3-Oxy-diphenylamin und salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat in Alkohol oder Eisessig erhält man das 7-Dimethylamino-



2-oxy-phenazin-chlorphenylat-(9) (Syst. No. 3770) (*J.*, *B.* 28, 274). Beim Kochen von 3-Oxy-diphenylamin mit 3 Mol.-Gew. salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin oder 4-Nitroso-diäthylanilin in Alkohol erfolgt Bildung von Farbstoffen, die tanningebeizte Baumwolle schwarz färben (LEO & Co., D. R. P. 50612; *Frdl.* 2, 184; vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 658). Bei gemeinsamer Oxydation von 3-Oxy-diphenylamin und p-Phenylendiamin mit Kaliumdichromat entsteht Safranin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3770) (*J.*, *B.* 28, 274). Bei gemeinsamer Oxydation von 3-Oxy-diphenylamin und 4-Amino-phenol in verd. Natronlauge mit Kaliumdichromat entsteht Safranin (Syst. No. 3184) in Benzol bildet sich die



Verbindung $C_6H_5 \cdot NH \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH} \cdot CO \\ \text{CH} \cdot CH \end{smallmatrix} > C : C < \begin{smallmatrix} CO \\ NH \end{smallmatrix} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3427) (FRIEDLÄNDER, SCHULOFF, *M.* 29, 391). — Verwendung von 3-Oxy-diphenylamin zur Herstellung von Azofarbstoffen: CASSELLA & Co., D. R. P. 61202; *Frdl.* 3, 549; OEHLER, D. R. P. 155044, 157495; *C.* 1904 II, 1270; 1905 I, 481; BAYER & Co., D. R. P. 210597; *C.* 1909 II, 242; vgl. auch *Schultz*, *Tab.* No. 381. Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchster Farbw., D. R. P. 162625; *C.* 1905 II, 1058.

$Ba(C_{18}H_{19}ON)_2 + 5 H_2O$. Blätter (aus heißem Wasser) (CALM, *B.* 16, 2791). $C_{18}H_{19}ON + HCl$. Leicht zersetzliche Nadeln (CALM, *B.* 16, 2790). — $2C_{18}H_{19}ON + H_2SO_4$. Nadeln (aus schwefelsäurehaltigem Wasser), die von Wasser und Alkohol zersetzt werden (CALM).

Verbindung $C_{18}H_{19}ONS_2 = C_6H_5 \cdot \begin{smallmatrix} S \cdot S \\ NH \end{smallmatrix} \cdot C_6H_5 \cdot OH(?)$. *B.* Beim Kochen von 3-Oxy-diphenylamin in natronalkalischer Lösung mit Schwefel (LANGE, D. R. P. 52827; *Frdl.* 2, 535). — Hellgelbes Pulver. *F.*: ca. 155°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol, unlöslich in Benzin. Leicht löslich in Alkalien und in Alkalisulfiden, weniger in kohlensauren Alkalien und Ammoniak. — Acetylverbindung. *F.*: ca. 130—133°.

3-Pikrylamino-phenol, 2,4,6'-Trinitro-3-oxy-diphenylamin $C_{18}H_9O_7N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) und 3-Amino-phenol in Alkohol (WEDKIND, *B.* 33, 433). — Tiefrote, anscheinend krystallalkoholhaltige Nadeln, die bei 100° hellorangerot werden. *F.*: 203—204°. Lösung in Alkalien rot.

3-Anilino-phenol-methyläther, Phenyl-m-anisidin, 3-Methoxy-diphenylamin $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Verwendung zur Herstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: CASSELLA & Co., D. R. P. 65733; *Frdl.* 3, 119.

3-Anilino-phenol-äthyläther, Phenyl-m-phenetidin, 3-Äthoxy-diphenylamin $C_{17}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Äthylierung von 3-Oxy-diphenylamin (CASSELLA & Co., D. R. P. 65733; *Frdl.* 3, 119). — Verwendung zur Herstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: CA., D. R. P. 65733, von Azofarbstoffen: CA., D. R. P. 61202; *Frdl.* 3, 549.

[3-Anilino-phenyl]-bensoat, 3-Benzoyloxy-diphenylamin $C_{19}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3-Oxy-diphenylamin in Pyridin mit Benzoylchlorid (AUWERS, *A.* 364, 171 Anm.). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 125,5—126,5°. Leicht löslich in Äther und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin; unlöslich in Alkali. — Erhitzt man mit Benzoylchlorid auf 150—160° und verseift die entstandene Dibenzoylverbindung mit alkoh. Natronlauge, so erhält man 3-Oxy-N-benzoyl-diphenylamin (S. 416).

3-o-Toluidino-phenol, 3-Oxy-2-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{15}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei 9-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Resorcin, 2 Mol.-Gew. o-Toluidin und Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 260—280°; man fraktioniert das Produkt im Wasserstoffstrom (PHILIP, *J. pr.* [2] 34, 79). Beim 8-stdg. Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-phenol mit o-Toluidin im Autoklaven auf 210—220° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 46869; *Frdl.* 2, 13). — Öl. *Kp.*: 370—375° (korr.) (PH.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig (PH.). — Liefert beim Glühen mit Zinkstaub Acridin (Syst. No. 3088) und geringe Mengen Dihydroacridin (Syst. No. 3087) (PH.). Liefert beim Kochen mit überschüssiger Ameisensäure 3-[Formyl-o-toluidino]-phenol (S. 415) (PH.). Verwendung zur Darstellung von Rhodamin- und Rhodolifarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 96668; *C.* 1896 II,

317. Verwendung zur Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser: Höchstes Farb., D. R. P. 162625; C. 1905 II, 1058.

8-o-Toluidino-phenol-methyläther, o-Tolyl-m-anisidin, 3'-Methoxy-2-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{11}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 3'-Oxy-2-methyl-diphenylamin mit Natriumhydroxyd, Methylchlorid und Methylalkohol im Autoklaven auf 115–120° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 63260; *Frdl.* 3, 144). — Öl. Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 63260, 64217; *Frdl.* 3, 144.

8-o-Toluidino-phenol-äthyläther, o-Tolyl-m-phenetidin, 3'-Äthoxy-2-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{13}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 3'-Oxy-2-methyl-diphenylamin mit Ätznatron, Äthylchlorid und Äthylalkohol im Autoklaven auf 110–120° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 63260, *Frdl.* 3, 144). — Öl. Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 63260, 64217; *Frdl.* 3, 144.

8-p-Toluidino-phenol, 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{11}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 8-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Resorcin mit 2 Tln. p-Toluidin und 2 Tln. Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 260° (HATSCHEK, ZEGA, *J. pr.* [2] 83, 200). Beim 8-stdg. Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-phenol mit p-Toluidin auf 210–220° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 46869; *Frdl.* 2, 13). Reinigung des technischen Produktes durch Destillation im Vakuum. GNEHM, VEILLON, *J. pr.* [2] 65, 49. — Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 91° (H., Z.), 92° (G., V.). Kp: 350° (kor.) (H., Z.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, schwer in Petroläther und in kochendem Wasser (H., Z.). Leicht löslich in Alkalien (H., Z.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch eine Spur Nitrit blau bis graublau gefärbt (H., Z.). — Wird durch Glühen mit Zinkstaub zu Phenyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 905) reduziert (H., Z.). Gibt bei der Bromierung ein Pentabromderivat (s. u.) (G., V.). Beim Versetzen der alkoh. Lösung mit Natriumnitrit und Salzsäure entsteht N-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin (S. 419) (H., Z.). Bei der Sulfurierung mit konz. Schwefelsäure entsteht als Hauptprodukt [3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-sulfonsäure (s. u.); wendet man rauchende Schwefelsäure von 9% Anhydridgehalt an, so erhält man in überwiegender Menge [3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-disulfonsäure (s. u.), während durch Säure von 20–25% Anhydridgehalt ausschließlich [3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-trisulfonsäure (S. 413) gebildet wird (G., V.). 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin liefert beim Erhitzen mit Ameisensäure 3-[Formyl-p-toluidino]-phenol (S. 415) (H., Z.). Gibt bei der Acetylierung mit Acetylchlorid in Benzol bei Gegenwart von Kaliumcarbonat oder mit Essigsäureanhydrid 3-[Acetyl-p-toluidino]-phenol (S. 416) (G., V.). — $C_{15}H_{11}ON + HCl$. Äußerst unbeständig; wird durch Wasser völlig zersetzt (H., Z.).

Pentabrom-[3'-oxy-4-methyl-diphenylamin] $C_{15}H_9ONBr_5$. B. Aus 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin durch 10 At.-Gew. Brom in Wasser (GNEHM, VEILLON, *J. pr.* [2] 65, 80). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 203–204°. Konzentrierte Schwefelsäure löst ohne Zersetzung.

Pentanitro-[3'-oxy-4-methyl-diphenylamin] $C_{15}H_5O_{11}N_5$. B. Aus [3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-sulfonsäure (s. u.) durch Salpetersäure (D: 1,4) bei 10–15° (G., V., *J. pr.* [2] 65, 81). — Rötlichbraune Säulen (aus Eisessig). F: 230°. In Wasser und Alkohol sehr wenig löslich, in Eisessig und Alkalien leicht löslich. Nicht explosiv.

[3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-sulfonsäure $C_{15}H_{11}O_4NS = CH_3 \cdot C_{12}H_8N(OH) \cdot SO_3H$. B. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin im Wasserbad (G., V., *J. pr.* [2] 65, 58). — Quadratische Tafeln. In kaltem Wasser fast unlöslich, in heißem Wasser schwer löslich. — Gibt beim Verschmelzen mit Phthalsäureanhydrid eine [N,N'-Di-p-tolyl-rhodamin]-disulfonsäure (s. bei N,N'-Di-p-tolyl-rhodamin, Syst. No. 2933). — $NaC_{15}H_{11}O_4NS$. Nadeln (aus Wasser). In Wasser ziemlich löslich. — $KC_{15}H_{11}O_4NS$. Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser. — $Ba(C_{15}H_{11}O_4NS)_2$. Nadeln. In heißem Wasser schwer löslich.

[N-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin]-sulfonsäure $C_{15}H_{11}O_5N_2S = CH_3 \cdot C_{12}H_8N(NO)(OH) \cdot SO_3H$. B. Aus [3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-sulfonsäure (s. o.) und Natriumnitrit in sehr verd. Salzsäure bei 1–5° (G., V., *J. pr.* [2] 65, 72). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). In Wasser und Alkohol sehr wenig löslich. In warmen Alkalien leicht löslich. — Liefert beim Schütteln mit alkoh. Salzsäure eine [6-Oxy-2-methyl-phenazin]-sulfonsäure (Syst. No. 3707).

[3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-disulfonsäure $C_{15}H_{11}O_6NS_2 = CH_3 \cdot C_{12}H_8N(OH)(SO_3H)_2$. B. Aus 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin mit rauchender Schwefelsäure von 9% Anhydridgehalt; man trennt von der Monosulfonsäure durch Behandeln mit kaltem Wasser, worin diese fast unlöslich ist (G., V., *J. pr.* [2] 65, 60). — Undeutlich kristallinische Masse. In Wasser leicht löslich. Die Lösung der Alkalisalze gibt mit $FeCl_3$ eine tiefviolette Färbung. — $Na_2C_{15}H_{11}O_6NS_2$. Nadeln. — $K_2C_{15}H_{11}O_6NS_2$. Nadeln (aus Wasser durch Alkohol). — $BaC_{15}H_{11}O_6NS_2 + H_2O$. Nadeln (aus Wasser).

[3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin]-trisulfonsäure $C_{12}H_{10}O_4NS_3 = CH_3 \cdot C_{12}H_9N(OH)(SO_3H)_3$. B. Aus 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin mit rauchender Schwefelsäure von 20–25% Anhydridgehalt (G., V., J. pr. [2] 65, 61). — Die Säure und ihre Salze ließen sich nicht kristallisieren erhalten. — $Ba_3(C_{12}H_{10}O_4NS_3)_2$. Bräunliches Pulver. In Wasser leicht löslich.

3-p-Toluidino-phenol-methyläther, p-Tolyl-m-anisidin, 3'-Methoxy-4-methyl-diphenylamin $C_{12}H_{11}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 100 Tln. 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin mit 20 Tln. Natriumhydroxyd, 400 Tln. Methylalkohol und 40 Tln. Methylchlorid im Autoklaven auf 115–120° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 62539; *Frdl.* 3, 142). — Krystalle (aus Benzol). F: 68°; Kp: ca. 360° (B. A. S. F., D. R. P. 62539). Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 62539, 63260, 64217; *Frdl.* 3, 142, 144.

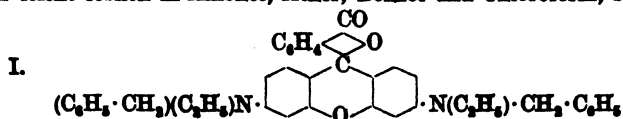
3-p-Toluidino-phenol-äthyläther, p-Tolyl-m-phenetidin, 3'-Äthoxy-4-methyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 100 Tln. 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin mit 20,5 Tln. Natriumhydroxyd, 200 Tln. Äthylalkohol und 75 Tln. Äthylchlorid im Autoklaven auf 110–120° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 62539; *Frdl.* 3, 142). — Krystallinische Masse. F: ca. 30° (GNEHM, VAILLON, J. pr. [2] 65, 53). Im Vakuum destillierbar (G., V.). — Findet Verwendung zur Herstellung des Triphenylmethanfarbstoffs Säureviolett 6BN (*Schultz*, Tab. No. 548). Weitere Verwendung für Triphenylmethanfarbstoffe s. B. A. S. F., D. R. P. 63260, 64217; *Frdl.* 3, 144.

3-[Äthyl-p-toluidino]-phenol-äthyläther, Äthyl-p-tolyl-m-phenetidin, 3'-Äthoxy-4-methyl-N-äthyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin, 2 Mol.-Gew. Äthyljodid und 2 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd im geschlossenen Rohr bei 100° (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 217). — Flüssig.

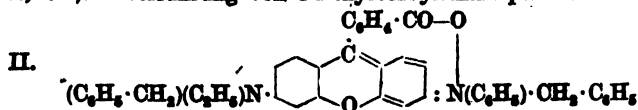
3-Benzylamino-phenol $C_{12}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Kondensation von gleichen Teilen Resorcin und Benzylamin bei ca. 200° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 98972; C. 1898 II, 1151). — Dickes Öl. Verwendung zur Darstellung von Rhodaminfarbstoffen: B. A. S. F. — Hydrochlorid. Weiße, krystallinische Masse. In Wasser leicht löslich.

3-Methylbenzylamino-phenol $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Überführung in braune Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit Phenolen oder Aminen in Gegenwart von Schwefel: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 172016; C. 1906 II, 649. Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 97015; C. 1898 II, 566.

3-Äthylbenzylamino-phenol $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der N-Äthyl-N-benzyl-anilin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) mit Kali auf 240–260° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 59996; *Frdl.* 3, 168; GNEHM, SCHULTZ, J. pr. [2] 63, 423). — Reindarstellung aus dem technischen Rohprodukt: BÜLOW, SPRÖSSER, B. 41, 489. — Krystalle (aus Benzol + Ligroin oder Schwefelkohlenstoff + Ligroin). F: 68° (Bü., Sr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin



und siedendem Wasser; löslich in Mineralsäuren, Essigsäure und Oxalsäure; löslich in Natronlauge und Ammoniak, unlöslich in Sodälösung (Bü., Sr.). Färbt sich in feuchtem Zustande an der Luft und am Licht bläulich-violett (Bü., Sr.). Die wässrige Lösung färbt sich beim Kochen mit Eisenchlorid braunrot (Bü., Sr.). — Reduziert beim Erwärmen ammoniakalische Silberlösung (Bü., Sr.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Benzoesäure (Bü., Sr.). Überführung von 3-Äthylbenzylamino-phenol in braune Schwefel-



farbstoffe durch Erhitzen mit Phenolen oder Aminen in Gegenwart von Schwefel: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 172016; C. 1906 II, 649. Beim Erhitzen mit Acetessigester und Zinkchlorid in Alkohol erfolgt Kondensation zu 7-Äthylbenzylamino-4-methyl-cumarin

$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C(=CH_2) \cdot CH_3$ (Syst. No. 2643) (Bü., Sr.). Durch Erhitzen mit Phthal säureanhydrid auf 170–180° erhält man Diäthylidibenzylrhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) (B. A. S. F., D. R. P. 59996; GN., SCH.). Über Verwendung zur Darstellung von Rhodamin- und Rhodolfarbstoffen vgl. auch B. A. S. F., D. R. P. 98971; C. 1898 II,

1112. Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 97015; *C.* 1898 II, 566).

$Na \cdot C_{12}H_{11}ON + 2H_2O(?)$. Blättchen. F: 120° ; leicht löslich in Alkohol; wird durch Wasser teilweise hydrolytisch gespalten (Bü., Sr.). — $C_{12}H_{11}ON + HCl + H_2O$. Krystalle (aus 10%iger Salzsäure). F: 91° ; ziemlich leicht löslich unter partieller Dissoziation in Wasser, Alkohol und Eisessig; unlöslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Ligroin; schmeckt bitter (Bü., Sr.). — $2C_{12}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Goldgelbe Krystalle. Verliert bei $110-120^\circ$ sein Krystallwasser, hellt dabei seine Farbe auf, ohne die Form zu ändern (Bü., Sr.).

3-Äthylbenzylamino-phenol-äthyläther, Äthyl-benzyl-m-phenetidin $C_{17}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 3-Äthylbenzylamino-phenol mit Äthyljodid und Natriumhydroxyd in absol. Alkohol (Bülow, Sprösser, *B.* 41, 494). — Gelbe Flüssigkeit. Kp_{21} : 250° . Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Säuren.

3-[Bis-(3-nitro-benzyl)-amino]-phenol $C_{20}H_{17}O_5N_3 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$, Zur Konstitution vgl. BAKUNIN, PROFILO, *G.* 37 II, 240. — B. Aus 1 Mol.-Gew. 3-Amino-phenol mit 2 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) und 2 Mol.-Gew. Natriumacetat in alkoholischer Lösung (LELLMANN, MAYER, *B.* 25, 3583). — Dunkelbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 190° ; ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Äther, unlöslich in Alkalien (L., M.).

3-[asymm.-m-Xylidino]-phenol-methyläther, N-[2,4-Dimethyl-phenyl]-m-anisidin, 3'-Methoxy-2,4-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{19}ON = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kondensation von asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) mit Resorcin und Erhitzen des Natriumsalzes des entstandenen 3'-Oxy-2,4-dimethyl-diphenylamins mit Methylchlorid und Methylalkohol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 62539; *Frdl.* 3, 142). — Öl. Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 62539, 63260, 64217; *Frdl.* 3, 142, 144.

3-[asymm.-m-Xylidino]-phenol-äthyläther, N-[2,4-Dimethyl-phenyl]-m-phenetidin, 3'-Äthoxy-2,4-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{23}ON = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation von asymm. m-Xylidin mit Resorcin und Erhitzen des Alkalisalzes des entstandenen 3'-Oxy-2,4-dimethyl-diphenylamins mit Äthylchlorid und Äthylalkohol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 62539; *Frdl.* 3, 142). — Öl. Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 62539, 63260, 64217; *Frdl.* 3, 142, 144.

3,3'-Dioxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 10-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Resorcin mit 4 Tln. Chlorcalciummammoniak im geschlossenen Rohr auf $190-200^\circ$ (SEYEWITZ, *C. r.* 108, 946; *Bl.* [3] 3, 811). — Braungelbe Krystalle (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser. Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht Diphenylamin.

3-[3-Nitro-benzalamino]-phenol $C_{13}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Blättchen (aus Benzol). Löslich in Äther und Benzol, leicht löslich in Alkohol; die Lösung in Natronlauge ist bräunlich gelb; Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 135335; *Frdl.* 6, 717; *C.* 1902 II, 1166.

3-[4-Nitro-benzalamino]-phenol $C_{13}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 135335; *Frdl.* 6, 717; *C.* 1902 II, 1166.

Acetylaceton-mono-[3-oxy-anil] $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Acetylaceton und 3-Amino-phenol auf dem Wasserbad (Bülow, Issler, *B.* 36, 4015). — Blättchen (aus heißem Alkohol). F: 135° . Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, schwer in Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Alkalien. — Wird durch Destillation mit 15%iger Natronlauge in 3-Amino-phenol, Aceton und Essigsäure gespalten. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die eisessigsäure Lösung entsteht 2,4-Dimethyl-7-oxy-chinolin neben geringen Mengen 2,4-Dimethyl-5-oxy-chinolin(?) (Syst. No. 3114).

3-[3-Oxy-phenylimino]-d-campher, [d-Campher]-chinon-[3-oxy-anil]-(3)
 $C_{16}H_{19}O_3N = C_6H_4 \begin{array}{c} \diagup CO \\ \diagdown \end{array} C : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ B. Aus Campherchinon (Bd. VII, S. 581) und 3-Amino-phenol (FORSTER, THORNLEY, *Soc.* 95, 954). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol).

F: 173,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in siedendem Petroläther. $[\alpha]_D^{20}$: +630° (0,4124 g in 100 ccm Chloroform). Die Lösung in Kalilauge ist orangegelb.

β -[3-Oxy-phenylimino]-butyrophenon $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Durch Vermischen der Lösungen von 3-Amino-phenol und Benzoylacetone (Bd. VII, S. 680) in Eisessig (BÜLOW, ISSLER, *B.* 36, 2451). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther, Aceton, weniger in Eisessig, schwer löslich in Benzol, Ligroin und Chloroform, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Alkalien. — Zerfällt bei 1-tägigem Kochen mit Wasser in die Ausgangssubstanzen. Liefert bei der Behandlung mit konz. Schwefelsäure 7-Oxy-2-methyl-4-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118).

Semicarbazon $C_{17}H_{19}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus β -[3-Oxy-phenylimino]-butyrophenon (s. o.) mit salzsaurem Semicarbazid und Natriumacetat beim Kochen (B., I., *B.* 36, 2452). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 124°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Benzol und Ligroin.

β -[3-Oxy-phenylimino]-valerophenon $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Durch Lösen von 3-Amino-phenol in ω -Propionyl-acetophenon (Bd. VII, S. 687) auf dem Wasserbade (B., I., *B.* 36, 4018). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 139°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, weniger in Eisessig, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verdünnten Alkalien. — Geht durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure in 7-Oxy-2-äthyl-4-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118) über.

β -[3-Oxy-phenylimino]-caprophenon $C_{18}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Man löst 3-Amino-phenol in ω -Butyryl-acetophenon (Bd. VII, S. 689) unter gelindem Erwärmen (B., I., *B.* 36, 4019). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 152°. Löslichkeit ähnlich der des β -[3-Oxy-phenylimino]-butyrophenons (s. o.). — Durch Behandlung mit konz. Schwefelsäure erhält man 7-Oxy-2-propyl-4-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118).

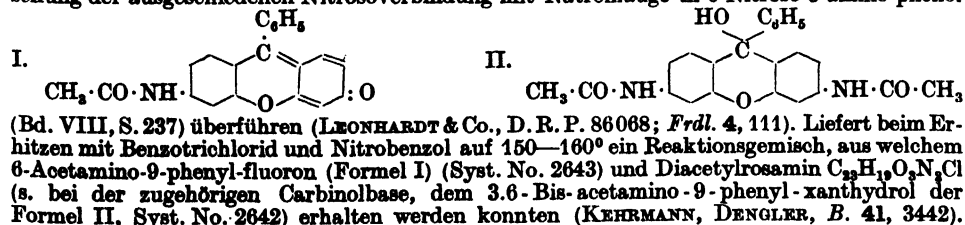
Dibenzoylmethan-mono-[3-oxy-anil] $C_{21}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)_2 : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Aus Dibenzoylmethan (Bd. VII, S. 769) und 3-Amino-phenol in Eisessig bei kurzem Kochen (B., I., *B.* 36, 4017). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Löslichkeit ähnlich der des Acetylaceton-mono-[3-oxy-anils] (S. 414). — Gibt beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Eisessiglösung 7-Oxy-2,4-diphenyl-chinolin (Syst. No. 3122).

3-Salicylalamino-phenol $C_{13}H_{11}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus Salicylaldehyd und 3-Amino-phenol in verd. Essigsäure (SENIER, SHEPHERD, *Soc.* 95, 1947). — Rötlichorange Schuppen (aus Benzol durch Petroläther). F: 128–129° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig mit tiefgelber Farbe, in Äther mit gelblicher Farbe, löslich in Benzol, Petroläther ohne Farbe. Ist thermotrop.

3-[Formyl-o-toluidino]-phenol, 3'-Oxy-2-methyl-N-formyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N = OHC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von 3-o-Toluidino-phenol mit Ameisensäure (PHILIP, *J. pr.* [2] 84, 71). — Tafeln (aus Alkohol). F: 169°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther und Eisessig.

3-[Formyl-p-toluidino]-phenol, 3'-Oxy-4-methyl-N-formyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N = OHC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von 3-p-Toluidino-phenol mit Ameisensäure (HATSCHEK, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 214). — F: 146°. Leicht löslich in Äther, Aceton und in warmem Benzol, sehr wenig in Petroläther.

3-Acetamino-phenol $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 1 Tl. 3-Amino-phenol und 1,1 Tl. Essigsäureanhydrid beim Vermischen (IKUTA, *Am.* 15, 41). — Nadeln (aus Wasser). F: 148–149°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, Benzol und Chloroform (I.). — Läßt sich durch Einw. von Natriumnitrit auf die eiskalte salzsaure Lösung und Verseifung der ausgeschiedenen Nitrosoverbindung mit Natronlauge in 6-Nitroso-3-amino-phenol



3-Acetamino-phenol-methyläther, Essigsäure-m-anisidid, Acet-m-anisidid $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus m-Anisidin durch Acetylierung (KÖRNER, WENDE, *G.* 17, 493). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 80–81°; 100 Tle. 96%iger Alkohol lösen bei 20,9° 80 Tle. (K., W.). — Geschwindigkeit der Zersetzung durch wäßr. Natronlauge: DAVIS, *Soc.* 95, 1403.

3-Acetamino-phenol-äthyläther, Essigsäure-m-phenetidid, Acet-m-phenetidid $C_{10}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus m-Phenetidin und Essigsäureanhydrid (WAGNER, *J. pr.* [2] 32, 75). — Blättchen (aus Wasser). F: 96,7° (W.). — Geschwindigkeit der Zersetzung durch wäßr. Natronlauge: DAVIS, *Soc.* 95, 1403.

3-Acetamino-phenol-phenyläther, 3-Acetamino-diphenyläther $C_{15}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$. Prismen (aus Ligroin). F: 83°; leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Ligroin (ULLMANN, SPONAGEL, *A.* 350, 105).

[3-Acetamino-phenyl]-acetat, O.N-Diacetyl-[3-amino-phenol] $C_{10}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 1 Tl. 3-Amino-phenol und 3–4 Tln. Essigsäureanhydrid bei 150–160° (IKUTA, *Am.* 15, 42). — Schuppen (aus Benzol + Petroläther). F: 101°; leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Wasser und Benzol (I.). — Liefert bei der Nitrierung ein Gemisch von 4-Nitro-3-acetamino-phenol und 6-Nitro-3-acetamino-phenol (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 924).

3-[Acetyl-p-toluidino]-phenol, 3'-Oxy-4-methyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{15}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man läßt zu 3-p-Toluidino-phenol (S. 412) in Benzol bei Gegenwart von Pottasche und unter Kühlung Acetylchlorid fließen (GNEHM, VEILLON, *J. pr.* [2] 65, 50). Durch Kochen von 3-p-Toluidino-phenol mit Acetanhydrid unter Rückfluß (G., V.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 213°. Fast unlöslich in Benzol, Äther und Petroläther, ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, Essigester, leichter in Eisessig. Ist in wäßr. Alkalien löslich. Wird durch siedendes alkoh. Kali verseift.

[3'-Oxy-4-methyl-N-acetyl-diphenylamin]-disulfonsäure $C_{15}H_{15}O_6NS_2 = CH_3 \cdot C_{11}H_8N(CO \cdot CH_3)(OH)(SO_3H)_2$. B. Man trägt unter Rühren 3-Acetyl-p-toluidino-phenol in ein Gemisch aus Schwefelsäuremonohydrat und Phosphorpentoxyd ein; zum Schluß erwärmt man kurze Zeit auf 45–50° (G., V., *J. pr.* [2] 65, 55). — $BaC_{15}H_{15}O_6NS_2 + H_2O$. Weiße Nadelchen (aus Wasser).

[3'-Oxy-4-methyl-N-acetyl-diphenylamin]-trisulfonsäure $C_{15}H_{15}O_{11}NS_3 = CH_3 \cdot C_{11}H_8N(CO \cdot CH_3)(OH)(SO_3H)_3$. B. Durch Sulfurieren von 3-[Acetyl-p-toluidino]-phenol mit rauchender Schwefelsäure (20% SO_3) (G., V., *J. pr.* [2] 65, 56). — $Ba_3(C_{15}H_{15}O_{11}NS_3)_2$. Konnte nicht kristallinisch erhalten werden. Sehr leicht löslich in Wasser.

3-[Acetyl-p-toluidino]-phenol-äthyläther, N-p-Tolyl-[acet-m-phenetidid], 3'-Äthoxy-4-methyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{17}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-p-Toluidino-phenol-äthyläther durch Erhitzen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade (G., V., *J. pr.* [2] 65, 53). Aus 3-[Acetyl-p-toluidino]-phenol mit Natronlauge und Diäthylsulfat (G., V.). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 61°. In Äther löslich.

3-Benzamino-phenol $C_{15}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus O.N-Dibenzoyl-[3-amino-phenol] (s. u.) und 2 Mol.-Gew. alkoh. Kali beim Kochen (IKUTA, *Am.* 15, 43). Aus 3-Amino-phenol und Benzoesäureanhydrid in heißem Toluol (R. MEYER, SUNDMACHER, *B.* 32, 2124). — Nadeln (aus Toluol). F: 174° (I.; R. M., S.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Chloroform und Toluol, schwer in Benzol und Wasser (I.).

[3-Benzamino-phenyl]-benzoat, O.N-Dibenzoyl-[3-amino-phenol] $C_{20}H_{15}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man löst 1,5 g 3-Amino-phenol in 15 g 10%iger Natronlauge und schüttelt mit 4 g Benzoylchlorid (IKUTA, *Am.* 15, 43). — Prismen (aus Benzol), Schuppen (aus absol. Alkohol). F: 153°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther, mäßig in Alkohol und Chloroform.

3-Benzoylanilino-phenol, 3-Oxy-N-benzoyl-diphenylamin $C_{19}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus [3-Anilino-phenyl]-benzoat (S. 411) durch Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 150–160° und Verseifen der entstandenen Dibenzoylverbindung mit alkoh. Natron (AUVERS, *A.* 364, 171 Anm.). — Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 201°.

[3-(Benzoyl-p-toluidino)-phenyl]-benzoat, 3'-Benzoyloxy-4-methyl-N-benzoyl-diphenylamin $C_{27}H_{21}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_5 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-p-Toluidino-phenol und Benzoylchlorid im Ölbad bei 120–130° (HATSCHKE, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 215). — Wurde nicht rein erhalten. Nadeln (aus Äther + Petroläther). Schmilzt unscharf bei 105°.

x.x-Dinitro-[[3-(benzoyl-p-toluidino)-phenyl]-benzoat] $C_{27}H_{19}O_6N_2 = C_{27}H_{19}O_4N(NO_2)_2$. B. Bei 12-stdg. Stehen einer Lösung von [3-(Benzoyl-p-toluidino)-phenyl]-benzoat in kalter rauchender Salpetersäure (H., Z., *J. pr.* [2] 33, 215). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 110°.

[3-Oxy-phenyl]-oxamidsäure $C_8H_7O_4N = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mittels verdünnter Natronlauge (R. MEYER, SUNDMACHER, *B.* 32, 2117). — Krystalle (aus Wasser). *F.*: 215° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Toluol.

Äthylester $C_{10}H_{11}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Kochen von 3-Amino-phenol mit 5 Tln. Oxalsäurediäthylester (R. M., S., *B.* 32, 2117). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 183—184°.

[3-Oxy-phenyl]-oxamid $C_8H_7O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Einw. von Ammoniak auf [3-Oxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.) (R. M., S., *B.* 32, 2117). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 225—227°. Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in Toluol.

N,N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-oxamid $C_{14}H_{15}O_4N_2 = [—CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen gleicher Teile 3-Amino-phenol und Oxalsäurediäthylester auf 170°, neben einer rotgelben, in alkoh. Lösung grün fluoreszierenden Substanz (R. M., S., *B.* 32, 2118). — Blättchen (aus Alkohol), Nadelchen (aus Eisessig + Wasser). *F.*: 269—270°.

N-[3-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{14}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Amino-phenol und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in Toluol (R. M., S., *B.* 32, 2119). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 227—229°. Ziemlich leicht löslich in heißen Alkoholen und Äther, sehr wenig in Benzol, unlöslich in verdünnten Säuren. Die alkalische Lösung färbt sich mit p-Diazobenzolsulfonsäure intensiv rotgelb.

N-Phenyl-N-[3-oxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{20}H_{15}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen 3-Oxy-diphenylamin (S. 410) und Phthalsäureanhydrid über 120° (PIUTTI, PICCOLI, *G.* 26 I, 377; *B.* 31, 1331). — Krystallinische Krusten (aus Alkohol). Färbt sich bei 185° violett und schmilzt bei 191° bis 192°. — Liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder bei der Einwirkung von Phosphoroxychlorid oder konz. Schwefelsäure Diphenylrhodamin (Syst. No. 2933). — $AgC_{20}H_{15}O_4N$. Weißer, voluminöser Niederschlag.

Äthylester $C_{22}H_{19}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus dem Silbersalz der N-Phenyl-N-[3-oxy-phenyl]-phthalamidsäure und Äthyljodid (PIUTTI, PICCOLI, *G.* 26 I, 379; *B.* 31, 1332). — Krystallinische Krusten. Schmilzt bei 155—157° zu einer violetten Flüssigkeit.

N-Phenyl-N-[3-methoxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{21}H_{17}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus dem Kaliumsalz der N-Phenyl-N-[3-oxy-phenyl]-phthalamidsäure (s. o.) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge und Methyljodid (PIUTTI, PICCOLI, *G.* 26 I, 379; *B.* 31, 1332). — *F.*: 95—98°. Verfärbt sich bei 120°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton. — $AgC_{21}H_{17}O_4N$. Ziemlich löslich in Wasser.

N-Phenyl-N-[3-äthoxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{22}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus dem Kaliumsalz der N-Phenyl-N-[3-oxy-phenyl]-phthalamidsäure durch Kochen mit alkoh. Kali und Äthyljodid (PIUTTI, PICCOLI, *G.* 26 I, 380; *B.* 31, 1332). — *F.*: 90°. Färbt sich bei 118° violett. — $AgC_{22}H_{19}O_4N$.

[3-Oxy-phenyl]-harnstoff $C_8H_7O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus salzsaurem 3-Amino-phenol und Kaliumcyanat in wenig heißem Wasser (R. MEYER, SUNDMACHER, *B.* 32, 2114). — Prismen (aus Wasser). *F.*: 180—181°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, kaum in Benzol.

N-Phenyl-N'-[3-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{13}H_{13}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch 3—4 stdg. Erhitzen von [3-Oxy-phenyl]-harnstoff (s. o.) mit Anilin auf 180—190° (R. M., S., *B.* 32, 2114). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 230—232°. Sehr wenig löslich in heißem Wasser.

N,N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{13}H_{13}O_3N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. *B.* Beim Kochen von 3-Oxy-benzazid (Bd. X, S. 142) mit Wasser (STUYVE, RADENHAUSEN, *J. pr.* [2] 52, 236). Durch Erhitzen von [3-Oxy-phenyl]-harnstoff (s. o.) mit 3-Amino-phenol auf 180—190° (R. MEYER, SUNDMACHER, *B.* 32, 2115). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 222° (R. M., S.); 220° (STR., RA.).

[3-Oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_8H_7ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus salzsaurem 3-Amino-phenol und Rhodankalium in wenig heißem Wasser (R. MEYER, SUNDMACHER, *B.* 32, 2115). — Prismen (aus heißem Wasser). *F.*: 183—184°.

N-Phenyl-N'-[3-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{13}H_{13}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch 1 stdg. Erwärmen von 3-Amino-phenol mit Phenylsenföl in Alkohol (R. M., S., *B.* 32, 2116). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 155—156°.

N,N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{12}H_{10}O_2N_2S = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. *B.* Durch 15-stdg. Kochen von 3-Amino-phenol mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol (R. M., S., B. 32, 2116). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 164—165°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

[3-Äthoxy-phenyl]-harnstoff $C_9H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen der wäßrig-alkoholischen Lösung von 3-Äthoxy-phenylcyanamid mit Säuren (PIERON, *Bl.* [3] 35, 1201; *A. ch.* [8] 15, 168). Aus salzsaurem 3-Äthoxy-anilin und Kaliumcyanat (P.). — Nadeln. F: 112°. Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Wasser, Alkohol und Benzol.

N-[β-Chlor-propyl]-N'-[3-äthoxy-phenyl]-harnstoff $C_{12}H_{17}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen von N-Allyl-N'-[3-äthoxy-phenyl]-harnstoff (s. u.) mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 100° (MENNE, *B.* 33, 665). — Krystalle (aus Ligroin). F: 116°.

N-Allyl-N'-[3-äthoxy-phenyl]-harnstoff $C_{12}H_{15}O_2N_2 = CH_2 : CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Allylisocyanat (Bd. IV, S. 214) und m-Phenetidin in Benzol (M., B. 33, 665). — F: 154°.

3-Äthoxy-phenylcyanamid, N-Cyan-m-phenetidin $C_9H_{10}ON_2 = NC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man versetzt eine kalte Lösung von 7 g m-Phenetidin in 200 ccm Alkohol mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von 5,5 g Kaliumdicarbonat und einer ebensolchen Lösung von 5,5 g Bromcyan und läßt 10—12 Stdn. stehen (PIERON, *Bl.* [3] 35, 1200; *A. ch.* [8] 15, 167). — Nadeln. F: 57°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Äther und Benzol; leicht löslich in Alkalien (P., *Bl.* [3] 35, 1200; *A. ch.* [8] 15, 167). — Das Alkalisalz reagiert mit Benzoldiazoniumchlorid unter Bildung von 2-Äthoxy-4-cyanamino-azobenzol (Syst. No. 2185) (P., *A. ch.* [8] 15, 225, 256).

N-Phenyl-N'-[3-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{16}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus m-Phenetidin und Phenylsenfö (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, *B.* 36, 4102). — Blättchen (aus Alkohol). F: 138,5°.

[N-(3-Oxy-phenyl)-glycin]-amid $C_9H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Amino-phenol und Chloressigsäure-amid (Bd. II, S. 199) (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — F: 145°.

3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{16}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim 4 $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) mit Resorcin auf 200—220° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 74196; *Frll.* 3, 38; GNEHM, WEBER, *B.* 35, 3087; *J. pr.* [2] 69, 232). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol oder Wasser). F: 99°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwerer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin und kaltem Wasser (G., W.). — Wenn man auf 3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin in alkoh. Lösung in Gegenwart von Salzsäure (D: 1,19) 40%ige Formaldehydlösung einwirken läßt, so entsteht bei Zimmertemperatur 4-[4-Dimethylamino-anilino]-2-oxy-benzylalkohol (Syst. No. 1869), bei 40—50° das 4,4'-Bis-[4-dimethylamino-anilino]-2,2'-dioxo-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (G., W.). — $C_{16}H_{16}ON_2 + HCl$. Nadeln. F: 207° (G., W.). — $2C_{16}H_{16}ON_2 + H_2SO_4$. Prismen. F: 193° (G., W.).

Jodmethylat $C_{16}H_{16}ON_2I = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Oxy-4'-[dimethylamino]-diphenylamin und Methyljodid in Methylalkohol in Gegenwart von Natriumhydroxyd beim 3-stdg. Kochen (G., W., *J. pr.* [2] 69, 236). — Nadeln. F: 199,5—200°. Leicht löslich in Alkohol, Pyridin, heißem Wasser, unlöslich in Äther, Benzol.

Jodäthylat $C_{18}H_{20}ON_2I = (C_2H_5)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Analog der vorhergehenden Verbindung (G., W., *J. pr.* [2] 69, 237). — F: 180°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, heißem Wasser, schwer in Äther, Benzol, Essigester.

3-Acetoxy-4'-dimethylamino-N-acetyl-diphenylamin $C_{18}H_{20}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin mit Acetylchlorid in Äther in Gegenwart von Kaliumcarbonat in der Kälte oder durch Erhitzen mit Essigsäure-anhydrid am Rückflußkühler (G., W., *B.* 35, 3087; *J. pr.* [2] 69, 234). — Nadeln. F: 101°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Ligroin.

3-Benzoyloxy-4'-dimethylamino-N-benzoyl-diphenylamin $C_{22}H_{20}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin mit Benzoylchlorid durch direktes Erhitzen oder durch Erwärmen in Äther in Gegenwart von Kaliumcarbonat (G., W., *B.* 35, 3087; *J. pr.* [2] 69, 235, 236). — F: 112°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

3'-Oxy-3-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen gleicher Teile von asymm. m-Toluyldiamin und Resorcin auf 200–220° im CO_2 -Strome (BAYER & Co., D. R. P. 82640; *Frdl.* 4, 86). — Blättchen (aus Wasser, Alkohol oder Benzol). F: 177–178°; schwer löslich in Wasser und Benzol, sehr wenig in Ligroin (B. & Co., D. R. P. 82640). — Darstellung von roten bis violetten Farbstoffen durch Kondensation mit aromatischen Nitrosobasen: B. & Co., D. R. P. 84064; *Frdl.* 4, 418.

3-[(2-Amino-benzyl)-äthyl-amino]-phenol $C_{15}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_2H_4 \cdot OH$. *B.* Man erhitzt eine alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid mit 2 Mol.-Gew. 3-Äthylamino-phenol, destilliert darauf den Alkohol ab und behandelt den Rückstand anhaltend mit verd. Salzsäure; das hierbei zurückbleibende Pulver löst man in konz. Salzsäure und läßt die Lösung mit einem geringen Überschuß von Zinnchlorür stehen; nach einem Tage erwärmt man einige Stunden im Wasserbade, verjagt den größten Teil der Salzsäure und gießt den mit Wasser verdünnten Rückstand in überschüssiges Schwefelammon (LEHMANN, BOYE, *B.* 23, 1781). — Blättchen (aus Äther). F: 145°. — Versetzt man die Lösung von 3-[(2-Amino-benzyl)-äthyl-amino]-phenol in verd. Salzsäure mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit, so tritt eine intensive Braunfärbung auf; Natriumacetat fällt aus der Lösung ein Produkt der Zusammensetzung $C_{15}H_{14}ON_2$ (dunkelbraunes grünglänzendes Pulver; leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Phenol; färbt Seide gelbbraun).

3-Glycylamino-phenol-methyläther, Glycin-m-anisidid $C_9H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Einwirkung von überschüssigem stärkstem alkoholischem oder wäßrigem Ammoniak auf Bromessigsäure-m-anisidid, neben etwas Diglykolamidsäure-di-m-anisidid (s. u.) (MAJERT, D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). Aus salzsauren Glykokollalkylestern und m-Anisidin bei 130–150° (M., D. R. P. 59874; *Frdl.* 3, 918). — Blättchen. F: 96° (M., D. R. P. 59121).

Iminodiessigsäure-di-m-anisidid, Diglykolamidsäure-di-m-anisidid $C_{10}H_{13}O_4N_2 = HN(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* s. o. beim Glycin-m-anisidid (M., D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). — F: 116°.

3-Glycylamino-phenol-äthyläther, Glycin-m-phenetidid $C_{10}H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Analog dem Glycin-m-anisidid (s. o.) (M., D. R. P. 59121, 59874; *Frdl.* 3, 916, 918). — F: 92°.

Iminodiessigsäure-di-m-phenetidid, Diglykolamidsäure-di-m-phenetidid $C_{10}H_{13}O_4N_2 = HN(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Analog dem Diglykolamidsäure-di-m-anisidid (s. o.) (M., D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). — F: 130–131°.

3-p-Toluolsulfamino-phenol, p-Toluolsulfonsäure-[3-oxy-anilid] $C_{15}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei längerem Kochen von 2 Mol.-Gew. 3-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) und Alkohol (TROGER, UELMANN, *J. pr.* [2] 51, 442). — Nadeln. F: 157°. — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung entsteht p-Toluolsulfamid.

3-Phenylnitrosamino-phenol, N-Nitroso-3-oxy-diphenylamin, [3-Oxy-phenyl]-phenyl-nitrosamin $C_{15}H_{13}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Oxy-diphenylamin in verd. Alkohol mit Natriumnitrit und Schwefelsäure (KÖHLER, *B.* 21, 908). — Gelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 115°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol und Ligroin. — Wird durch Stehen mit alkoh. Salzsäure in 4-Nitroso-3-oxy-diphenylamin (Bd. XII, S. 222) übergeführt.

3-p-Tolynitrosamino-phenol, N-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin, [3-Oxy-phenyl]-p-tolyl-nitrosamin $C_{16}H_{15}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin in alkoh. Lösung mit Natriumnitrit und Salzsäure (HATSCHEK, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 216; GNEHM, VAILLON, *J. pr.* [2] 65, 65). — Gelbe Nadeln oder Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 105° (H., Z.). F: 127° (G., V.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol, reichlich in siedendem Petroläther (H., Z.).

3-[(4-Dimethylamino-phenyl)-nitrosamino]-phenol, N-Nitroso-3-oxy-4-dimethylamino-diphenylamin, [3-Oxy-phenyl]-[4-dimethylamino-phenyl]-nitrosamin $C_{16}H_{19}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 418) durch salpetrige Säure (GNEHM, WEBER, *B.* 35, 3087; *J. pr.* [2] 69, 237). — Grau-bräunliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125,5°; leicht löslich in Alkohol und Chloro-

form, unlöslich in Benzol und Äther (G., W.). — Wird durch alkoh. Salzsäure unterhalb 0° in 4-Nitroso-3-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 93) umgelagert (G., W., *J. pr.* [2] 69, 238).

Substitutionsprodukte des 3-Amino-phenols.

2-Chlor-3-amino-phenol $C_6H_5ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Aus 2-Chlor-3-nitro-phenol (Bd. VI, S. 239) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (SCHLIEFER, *B.* 26, 2466). — F: $85-87^\circ$.

2-Chlor-3-amino-phenol-methyläther, 2-Chlor-3-amino-anisol $C_7H_5ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2-Chlor-3-nitro-anisol mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (SCH., *B.* 26, 2467). — $C_7H_5ONCl + HCl$. Blättchen.

4-Chlor-3-amino-phenol-äthyläther, 4-Chlor-3-amino-phenetol $C_8H_9ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Chlor-3-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 239) durch Zinn und Salzsäure (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 157). — Öl. Erstarrt bei -12° nicht. Mit Wasserdampf flüchtig. — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. F: 111° .

4-Chlor-3-acetamino-phenol-äthyläther, 4-Chlor-3-acetamino-phenetol $C_9H_{11}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$. Blätter (aus Alkohol). F: 106° (R., D., *B.* 32, 157).

4-Chlor-3-benzamino-phenol $C_9H_9O_2NCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Aus 4-Chlor-3-amino-phenol (erhalten durch Reduktion von 4-Chlor-3-nitro-phenol) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, *Soc.* 69, 1323). — Nadeln oder Schuppen (aus Alkohol). F: $191-192^\circ$.

6-Chlor-3-amino-phenol-methyläther, 6-Chlor-3-amino-anisol $C_7H_5ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion des 6-Chlor-3-nitro-anisols (Bd. VI, S. 240) mit Zinnchlorür und Salzsäure (REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2626). — Nadelchen (aus Benzol + Benzin). F: 77° . Flüchtig mit Wasserdampf.

6-Chlor-3-acetamino-phenol-methyläther, 6-Chlor-3-acetamino-anisol $C_8H_9O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 122° (R., E., *B.* 32, 2626).

2,4,6-Trichlor-3-amino-phenol $C_6H_3ONCl_3 = H_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von 2,4,6-Trichlor-3-nitro-phenol (Bd. VI, S. 242) mit Zinn und Salzsäure (DACCOMO, *B.* 18, 1166). — Nadeln. F: 95° . Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid violettrot gefärbt.

2-Brom-3-amino-phenol-äthyläther, 2-Brom-3-amino-phenetol $C_8H_9ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2-Brom-3-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 244) mit Zinn und Salzsäure (LINDNER, *B.* 18, 612; vgl. SCHLIEFER, *B.* 25, 554). — Öl. Unlöslich in Wasser (L.). — $C_8H_9ONBr + HCl + SnCl_2$ (L.).

6-Brom-3-amino-phenol $C_6H_5ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot OH$. *B.* Aus 6-Brom-3-acetamino-phenol durch Erhitzen mit Salzsäure am Rückflußkühler (HELLER, KAMMANN, *B.* 42, 2196). — Blättchen (aus Wasser). F: gegen 150° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, löslich in heißem Benzol, sehr wenig löslich in Ligroin. — Wird von Eisenchlorid in der Hitze oxydiert.

6-Brom-3-acetamino-phenol $C_8H_9O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot OH$. *B.* Man reduziert 6-Brom-3-nitro-phenol mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade, stumpft nach dem Erkalten nahezu mit Natriumacetatlösung ab und fügt Essigsäureanhydrid hinzu (HELLER, KAMMANN, *B.* 42, 2196). — Nadeln (aus Eisessig + Wasser). F: $209-211^\circ$. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, löslich in heißem Eisessig, sehr wenig löslich in Chloroform, Benzol, Ligroin.

x.x-Dibrom-3-amino-phenol-äthyläther, x.x-Dibrom-3-amino-phenetol $C_8H_7ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus x.x-Dibrom-3-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 246) mit Zinn und Salzsäure (LINDNER, *B.* 18, 613). — Flüssig. — $C_8H_7ONBr_2 + HCl + SnCl_2$. Blätter.

2.4.6-Tribrom-3-amino-phenol $C_6H_3ONBr_3 = H_2N \cdot C_6H_2Br_3 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von 2.4.6-Tribrom-3-nitro-phenol (Bd. VI, S. 248) mit Zinn und Salzsäure (DACCOMO, *B.* 18, 1168). Aus 1 g 3-Amino-phenol, gelöst in 95%iger Essigsäure, und 4,5 g Brom (IKUTA, *Am.* 15, 44; vgl. BAMBERGER, *B.* 48 [1915], 1356). Durch Einw. einer stark alkal. Lösung von unterbromigsaurem Kalium auf 3-Oxy-benzamid (Bd. X, S. 140) (VAN DAM, *R.* 18, 417). — Nadeln (aus Petroläther). *F.*: 115° (DAC.), 117° (v. DAM), 121° (I.). Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (DAC.), weniger löslich in Petroläther (I.). — Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid grün gefärbt (DAC.).

2.4.6-Tribrom-3-amino-phenol-äthyläther, **2.4.6-Tribrom-3-amino-phenetol** $C_8H_5ONBr_3 = H_2N \cdot C_6H_2Br_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2.4.6-Tribrom-3-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 248) mit Zinn und Salzsäure (LINDNER, *B.* 18, 614). — Flüssig. — $C_8H_5ONBr_3 + HCl$. — $2C_8H_5ONBr_3 + H_2SO_4$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_8H_5ONBr_3 + HCl + SnCl_2$. Nadeln.

[2.4.6-Tribrom-3-diacetyl-amino-phenyl]-acetat, **O.N.N-Triacetyl-[2.4.6-tribrom-3-amino-phenol]** $C_{15}H_{10}O_4NBr_3 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_2Br_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.4.6-Tribrom-3-amino-phenol durch Acetylierung (VAN DAM, *R.* 18, 417). — *F.*: 136°.

4-Nitroso-3-amino-phenol $C_6H_5O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Amino-p-chinon-oxim-(1) $H_2N \cdot C_6H_3(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

6-Nitroso-3-amino-phenol $C_6H_5O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1) $HN:C_6H_3(:N \cdot OH):OH$, Bd. VIII, S. 237.

6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol $C_8H_{10}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 4-Dimethylamino-o-chinon-oxim-(1) $(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol-äthyläther, **6-Nitroso-3-dimethylamino-phenetol** $C_{10}H_{12}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NO) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht, wenn man salzsaures Dimethyl-m-phenetidin in alkoh. Salzsäure löst und in der Kälte Amylnitrit in kleinen Anteilen einträgt (WAGNER, *J. pr.* [2] 32, 79). — Über Farbstoffe aus 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol mit aromatischen Phenolen und Aminen s. GRIMAUD, *Bl.* [3] 5, 647; 25, 219. — Hydrochlorid. Goldgelbe Blättchen (VOM BAUE, STAEDEL, *B.* 16, 33; W.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (W.).

6-Nitroso-3-äthylamino-phenol $C_8H_{10}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-äthylimid-(4)-oxim-(1) $C_2H_5 \cdot N:C_6H_3(:N \cdot OH):OH$, Bd. VIII, S. 237.

6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol $C_{10}H_{14}O_2N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 4-Diäthylamino-o-chinon-oxim-(1) $(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

6-Nitroso-3-anilino-phenol, **4-Nitroso-3-oxy-diphenylamin** $C_{12}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-anil-(4)-oxim-(1) $C_6H_5 \cdot N:C_6H_3(:N \cdot OH):OH$, Bd. XII, S. 222.

6-Nitroso-3-p-toluidino-phenol, **4'-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin** $C_{13}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-[p-tolylimid]-(4)-oxim-(1) $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:C_6H_3(:N \cdot OH):OH$, Bd. XII, S. 917.

6-Nitroso-3-[4-dimethylamino-anilino]-phenol, **4-Nitroso-3-oxy-4'-[dimethylamino]-diphenylamin** $C_{14}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(4)-oxim-(1) $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:C_6H_3(:N \cdot OH):OH$, S. 93.

4-Nitro-3-amino-phenol $C_6H_5O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Verseifen des 4-Nitro-3-acetamino-phenols (S. 422) mit Schwefelsäure (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 924). — Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). *F.*: 185–186°. — Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen mit absol. Alkohol in 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) überführen.

4-Nitro-3-amino-phenol-methyläther, **4-Nitro-3-amino-anisol** $C_7H_5O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht aus 3.4-Dinitro-anisol (Bd. VI, S. 258) und alkoh. Ammoniak bei 190° (BANTLIN, *B.* 11, 2106). Man methyliert 4-Nitro-3-acetamino-phenol mit Dimethylsulfat und Alkali und verseift das Reaktionsprodukt mit Schwefelsäure (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 924). — Braune Nadeln, die bei 129° schmelzen und unzersetzt in hellgelben Blättchen sublimieren (B.). *F.*: 131° (M., St.).

4-Nitro-3-anilino-phenol, **6-Nitro-3-oxy-diphenylamin** $C_{12}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot OH$. *B.* Entsteht neben 6-Nitro-3-äthoxy-diphenylamin (S. 422) und 4.4'-Diäthoxy-2.2'-dianilino-azoxybenzol (Syst. No. 2216) bei 6-stdg. Erhitzen von 3 g 5-Chlor-2-nitro-

diphenylamin (Bd. XII, S. 731) mit einer Lösung von 1 g Natrium in 30 ccm Alkohol im geschlossenen Rohr auf 120°; durch fraktioniertes Versetzen mit Wasser scheidet man zunächst das 6-Nitro-3-äthoxy-diphenylamin, dann das 4,4'-Diäthoxy-2,2'-dianilino-azoxybenzol ab und fällt schließlich durch Ansäuern mit Schwefelsäure das 6-Nitro-3-oxy-diphenylamin aus (JACOBSON, FERTSCH, FISCHER, *B.* 26, 684). — Rotbraune Krystalle (aus Alkohol), Blättchen (aus Benzol). F: 165°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer löslich in Benzol.

4-Nitro-3-anilino-phenol-äthyläther, 6-Nitro-3-äthoxy-diphenylamin $C_{18}H_{17}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* s. im voranstehenden Artikel. — Orange gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 106—106,5°; leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln (J., Fx., Fr., *B.* 26, 685).

4-Nitro-3-acetamino-phenol $C_8H_8O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Entsteht neben 6-Nitro-3-acetamino-phenol (S. 423), wenn man 1 g O.N-Diacetyl-[3-amino-phenol] in 2 ccm eiskalte Salpetersäure (D: 1,4) einträgt und zu der erhaltenen Lösung ihr halbes Volumen Salpetersäure (D: 1,5) fügt; gießt man nach 3 Stdn. auf Eis, so krystallisiert 4-Nitro-3-acetamino-phenol aus, während 6-Nitro-3-acetamino-phenol zunächst in der Mutterlauge gelöst bleibt und sich daraus erst nach mehrtägigem Stehen abscheidet (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 924). — Silbrige Schuppen oder prismatische Nadeln (aus Eisessig). F: 266°. Löslich in Alkalilauge mit gelber Farbe.

4-Nitro-3-acetamino-phenol-methyläther, 4-Nitro-3-acetamino-anisol $C_8H_9O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Nitro-3-amino-anisol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (M., Str., *Soc.* 89, 925). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 124°.

5-Nitro-3-amino-phenol $C_7H_7O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Durch Reduzieren von 3,5-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 258) mit Schwefelammon in alkoh. Lösung (BLANKSMA, *R.* 27, 27). Aus 5-Nitro-3-acetamino-phenol (s. u.) durch Erhitzen mit der 20-fachen Menge konz. Salzsäure am Rückflußkühler (HELLER, KAMMANN, *B.* 42, 2193). — Gelbe Krystalle. F: 165° (B.; H., K.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Aceton, sehr wenig in Benzol, Chloroform, Ligroin; Eisenchlorid gibt keine Färbung; die Sodälösung ist rötlichgelb und wird vom Sauerstoff der Luft nicht verändert (H., K.). — Gibt in 9 Tln. Eisessig mit 5 Tln. 20%iger eisessigsaurer Bromlösung unter Kühlung 2-Brom-5-nitro-3-amino-phenol (S. 423) und 2,4,6-Tribrom-5-nitro-3-amino-phenol (S. 423) (H., K.). Wird durch Diazotieren in Bromwasserstoffsäure mit Natriumnitrit und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Kupferpulver in 5-Brom-3-nitro-phenol (Bd. VI, S. 244) übergeführt (H., K.). — Salzsaures Salz. Farblos (H., K.).

5-Nitro-3-amino-phenol-methyläther, 5-Nitro-3-amino-anisol $C_7H_9O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 3,5-Dinitro-anisol mit alkoh. Schwefelammonium (BLANKSMA, *R.* 24, 44; VERMEULEN, *R.* 25, 20) oder mit alkoh. Na_2S_2 (B., *R.* 28, 111). — Orangefarbene Krystalle. F: 118° (B., *R.* 24, 44), 120° (V.). D₄²⁰: 1,2034 (V.). Leicht löslich in heißem Wasser (B., *R.* 24, 44), löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin (V.).

5-Nitro-3-amino-phenol-äthyläther, 5-Nitro-3-amino-phenetol $C_9H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-phenetol mit alkoh. Schwefelammonium (BLANKSMA, *R.* 24, 43). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser. — Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht 2,4,6-Tribrom-5-nitro-3-amino-phenetol (S. 423).

5-Nitro-3-acetamino-phenol $C_8H_9O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Man reduziert 3,5-Dinitro-phenol in Eisessig mit Zinnchlorür und Salzsäure, neutralisiert das Reaktionsprodukt nahezu mit gesättigter Natriumacetatlösung und fügt Essigsäureanhydrid hinzu (HELLER, KAMMANN, *B.* 42, 2192). — Schwach gelbe Prismen (aus Essigester oder 50%iger Essigsäure). Färbt sich gegen 240°, zersetzt sich um 260° und ist bei 270° völlig geschmolzen. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton, sehr wenig in Benzol, Chloroform, Ligroin, Äther; löslich in Soda. — Gibt mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbade 2-Brom-5-nitro-3-acetamino-phenol (S. 423).

5-Nitro-3-acetamino-phenol-methyläther, 5-Nitro-3-acetamino-anisol $C_8H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Nitro-3-amino-anisol und Eisessig (BLANKSMA, *R.* 24, 44) oder Essigsäureanhydrid (VERMEULEN, *R.* 25, 21). — Krystalle. F: 193° (B.), 200° (V.). Löslich in Alkohol und Essigester, weniger in Benzol, fast unlöslich in Wasser und Ligroin (V.).

6-Nitro-3-amino-phenol $C_7H_7O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 6-Nitro-3-acetamino-phenol (S. 423) durch Hydrolyse mit Schwefelsäure (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 925). — Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 158°.

6-Nitro-3-acetamino-phenol $C_8H_7O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Nitrieren von O.N-Diacetyl-[3-amino-phenol], neben 4-Nitro-3-acetamino-phenol (S. 422) (*M., Str., Soc.* 89, 925). — Ockergelbe Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 221°. Löslich in Alkalilauge mit gelber Farbe.

4-Chlor-6-nitro-3-amino-phenol-methyläther, **4-Chlor-6-nitro-3-amino-anisol** $C_7H_6O_3N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. Verwendung der Diazoverbindung zur Darstellung eines für die Lackfarbenfabrikation geeigneten Azofarbstoffes: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 216417; *C.* 1909 II, 2106).

2-Brom-5-nitro-3-amino-phenol $C_6H_5O_3N_2Br = H_2N \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 2-Brom-5-nitro-3-acetamino-phenol durch Erhitzen mit der 12-fachen Menge 23%iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 125—130° (*HELLER, KAMMANN, B.* 42, 2194). Aus 5-Nitro-3-amino-phenol (S. 422) in 9 Tln. Eisessig durch 5 Tle. 20%iger eisessigsaurer Bromlösung unter Kühlung (*H., K.*). — Rotbraune Krystalle (aus heißem Wasser oder Essigsäure). *F.*: 205°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Äther, in der Hitze löslich in Wasser und Eisessig, schwer löslich in Benzol, Ligroin. — Läßt sich durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitrit und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung mit Alkohol auf dem Wasserbade in 6-Brom-3-nitro-phenol (*Bd. VI, S. 244*) überführen.

2-Brom-5-nitro-3-acetamino-phenol $C_8H_7O_3N_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 5-Nitro-3-acetamino-phenol (S. 422) und Brom in Eisessig auf dem Wasserbade (*H., K., B.* 42, 2193). — Gelbe spießige Krystalle (aus Essigester). *F.*: 242—243°. Sehr leicht löslich in Aceton, in der Hitze löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Ligroin.

2.4.6-Tribrom-5-nitro-3-amino-phenol $C_6H_3O_3N_2Br_3 = H_2N \cdot C_6Br_3(NO_2) \cdot OH$. *B.* Neben 2-Brom-5-nitro-3-amino-phenol aus 5-Nitro-3-amino-phenol (S. 422) in 9 Tln. Eisessig durch 5 Tle. 20%iger eisessigsaurer Bromlösung unter Kühlung (*H., K., B.* 42, 2194). — Gezackte, schwach gelbe Blättchen (aus Ligroin). *F.*: 147°. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Kaliumsalz. Rote Nadelbüschel (aus Aceton + Äther).

2.4.6-Tribrom-5-nitro-3-amino-phenol-methyläther, **2.4.6-Tribrom-5-nitro-3-amino-anisol** $C_7H_3O_3N_2Br_3 = H_2N \cdot C_6Br_3(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Nitro-3-amino-anisol (S. 422) durch Bromieren (*BLANKSMA, R.* 24, 44). — *F.*: 110°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 3.5-Diamino-anisol.

2.4.6-Tribrom-5-nitro-3-amino-phenol-äthyläther, **2.4.6-Tribrom-5-nitro-3-amino-phenetol** $C_8H_5O_3N_2Br_3 = H_2N \cdot C_6Br_3(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 5-Nitro-3-amino-phenetol (S. 422) und Brom in Eisessig (*Bl., R.* 24, 44). — Gelbe Krystalle. *F.*: 102°.

2.4-Dinitro-3-amino-phenol-methyläther, **2.4-Dinitro-3-amino-anisol** $C_7H_5O_3N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3.4-Trinitro-anisol (*Bd. VI, S. 264*) und 2 Mol.-Gew. alkoh. Ammoniak (*BLANKSMA, C.* 1909 I, 644). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 167°. — Wird durch Diazotieren und Kochen mit Alkohol in 2.4-Dinitro-anisol verwandelt.

2.4-Dinitro-3-amino-phenol-äthyläther, **2.4-Dinitro-3-amino-phenetol** $C_8H_5O_3N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 2.3.4-Trinitro-phenetol mit alkoh. Ammoniak (*B., R.* 27, 52). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 130°.

2.4-Dinitro-3-methylamino-phenol-methyläther, **2.4-Dinitro-3-methylamino-anisol** $C_7H_7O_3N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3.4-Trinitro-anisol und alkoh. Methylamin (*B., C.* 1909 I, 644). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 130°. — Wird durch Salpeterschwefelsäure nitriert unter Bildung von 2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-anisol (S. 425).

2.4-Dinitro-3-methylamino-phenol-äthyläther, **2.4-Dinitro-3-methylamino-phenetol** $C_8H_7O_3N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2.3.4-Trinitro-phenetol mit 2 Mol.-Gew. Methylamin in Alkohol auf dem Wasserbade (*B., R.* 27, 53). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 147°. — Bei der Nitrierung entsteht 2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-phenetol (S. 425).

2.4-Dinitro-3-anilino-phenol-methyläther, **2.6-Dinitro-3-methoxy-diphenylamin** $C_{11}H_9O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3.4-Trinitro-anisol und alkoh. Anilin (*B., C.* 1909 I, 644). — Rotbraune Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 152°.

2.4-Dinitro-3-anilino-phenol-äthyläther, **2.6-Dinitro-3-äthoxy-diphenylamin** $C_{12}H_{11}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2.3.4-Trinitro-phenetol und Anilin in Alkohol (*B., R.* 27, 54). — Gelbe Krystalle. *F.*: 125°.

2.6-Dinitro-3-amino-phenol¹⁾ $C_6H_3O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 2.4-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 747) mit einer alkoh. Cyankaliumlösung auf 60°; der gebildete Niederschlag wird abfiltriert, in Wasser gelöst und durch Salzsäure gefällt (LIPPMANN, FLEISSNER, *M.* 7, 95). — Braunrote Krystalle (aus Chloroform). *F.*: 225°. Sehr schwer löslich in Wasser und Chloroform, leichter in Alkohol und Äther. — Zerfällt beim Kochen mit wäßr. Alkalilauge in Ammoniak und 2.4-Dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 827). — $KC_6H_3O_2N_3$. Schwer löslich in Alkohol. — $Ba(C_6H_3O_2N_3)_2$ (bei 150°). Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

2.6-Dinitro-3-dimethylamino-phenol²⁾ $C_6H_3O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Beim Eintragen von reinem Kaliumcyanid in eine 50° warme alkoh. Lösung von N.N-Dimethyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749); man saugt nach einer Stunde die Krystalle ab, wäscht sie mit kaltem Alkohol, löst sie in Wasser und fällt mit Salzsäure; zur Reinigung werden die erhaltenen Krystalle in Chloroform gelöst, die Chloroformlösung wird verdunstet, der Rückstand mit alkoh. Kali versetzt, das Kaliumsalz aus Wasser umkrystallisiert und durch Salzsäure zerlegt (LIPPMANN, FLEISSNER, *M.* 6, 808). — Hellgelbe Krystalle. Triklin pinakoidal (DITSCHNEIDER, *M.* 6, 809; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 201). *F.*: 195°. Unlöslich in Benzol und Petroläther, sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform. — Zerfällt beim Kochen mit verd. Kalilauge in Dimethylamin und 2.4-Dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 827). Die Salze verpuffen beim Erhitzen. — $NH_4C_6H_3O_2N_3$. Goldgelbe Blättchen. *F.*: 195°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $KC_6H_3O_2N_3$. Orangerote Nadeln. Unlöslich in Alkohol. — $AgC_6H_3O_2N_3$. Hellrot, krystallinisch. Ziemlich löslich in kaltem Wasser. — $Ba(C_6H_3O_2N_3)_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Niederschlag, aus orangefarbenen Krystallen bestehend.

4.6-Dinitro-3-amino-phenol $C_6H_3O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Aus 4.6-Dinitro-3-acetamino-phenol (S. 425) durch Hydrolyse mit Schwefelsäure (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 926). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 231°. Löslich in Alkali mit orangegelber Farbe.

4.6-Dinitro-3-amino-phenol-methyläther, 4.6-Dinitro-3-amino-anisol $C_7H_5O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Brom-2.4-dinitro-anisol (Bd. VI, S. 261) und alkoh. Ammoniak (BLANKSMA, *R.* 23, 121). Man setzt das Silbersalz des 4.6-Dinitro-3-acetamino-phenols (S. 425) mit Methyljodid um oder man nitriert Acet-m-ansaidid mit eiskalter rauchender Salpetersäure und verseift das entstandene 4.6-Dinitro-3-acetamino-anisol (S. 425) mit Schwefelsäure oder verdünnter Natronlauge (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 927). — Kanariengelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 208° (*M.*, *Str.*). — Läßt sich in mineralaurer Lösung normal diazotieren (*M.*, *Str.*).

4.6-Dinitro-3-methylamino-phenol-methyläther, 4.6-Dinitro-3-methylamino-anisol $C_7H_5O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Brom-2.4-dinitro-anisol und Methylamin (BLANKSMA, *R.* 23, 121). — Gelbe Krystalle. *F.*: 198°. — Liefert bei Einw. von Salpetersäure (*D.*: 1,52) 2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-anisol (S. 425).

4.6-Dinitro-3-äthylamino-phenol-methyläther, 4.6-Dinitro-3-äthylamino-anisol $C_8H_7O_2N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Brom-2.4-dinitro-anisol und Äthylamin (*B.*, *R.* 23, 121). — *F.*: 148°.

4.6-Dinitro-3-anilino-phenol-methyläther, 4.6-Dinitro-3-methoxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Brom-2.4-dinitro-anisol und alkoh. Anilin (*B.*, *R.* 23, 121). — Gelbe Krystalle. *F.*: 168°.

4.6-Dinitro-3-anilino-phenol-äthyläther, 4.6-Dinitro-3-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 5-Chlor-2.4-dinitro-phenetol (Bd. VI, S. 259) und Anilin in Alkohol (BLANKSMA, *R.* 23, 123). — Gelbe Krystalle. *F.*: 170°.

Glutacondialdehyd-mono-[4.6-dinitro-3-oxy-anil] $C_{11}H_7O_5N_3 = OHC \cdot CH_2 \cdot CH : CH : CH \cdot N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$ bzw. desmotrope Formen, z. B. $HO \cdot CH : CH : CH : CH : CH : N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Entsteht als schwer lösliches orangefarbenes Natriumsalz bei der Einw. überschüssiger Natronlauge auf das betainartige Anhydrid des N-[4.6-Dinitro-3-oxy-phenyl]-pyridiniumhydroxyds (Syst. No. 3051); man zerlegt das Natriumsalz durch Eisessig (ZIMMKE, WEISFENNING, *J. pr.* [2] 82, 12; vgl. BREITENSTEIN, ROTHSCHILD, *J. pr.* [2] 78, 272). — Feurigrote Blättchen oder Nadeln. *F.*: 205–206° (*Z.*, *W.*), 208° (*RM.*, *Ro.*). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (*Z.*, *W.*). — Läßt sich durch Erhitzen mit Eisessig-Salzsäure auf 100° und Zusatz von Ammoniak zum Reaktionsprodukt in das betainartige Anhydrid des N-[4.6-Dinitro-3-oxy-phenyl]-pyridiniumhydroxyds zurückverwandeln; liefert

¹⁾ Vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] KENNER, *Soc.* 105 [1914], 2731.

²⁾ Vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] KENNER, *Soc.* 105 [1914], 2731 und BORSCHKE, *B.* 50 [1917], 1353 Anm.

beim Erhitzen mit wäſſr. Salzsäure 4.6-Dinitro-3-amino-phenol, mit Anilin und Alkohol 4.6-Dinitro-3-amino-phenol und Glutacondialdehyd-dianil (Bd. XII, S. 204) (Z., W.).

4.6-Dinitro-3-acetamino-phenol $C_8H_7O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-3-acetamino-phenol oder 6-Nitro-3-acetamino-phenol mit rauchender Salpetersäure bei -10° (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 89, 925). — Farblose Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 168° .

4.6-Dinitro-3-acetamino-phenol-methyläther, 4.6-Dinitro-3-acetamino-anisol $C_8H_7O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Acet-m-anisidid beim Lösen in eiskalter rauchender Salpetersäure (M., St., *Soc.* 89, 927). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 146° .

2.4.6-Trinitro-3-amino-phenol $C_6H_4O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot OH$. B. Aus 2.3.4.6-Tetranitro-phenol (Bd. VI, S. 292) oder 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenol (Bd. VI, S. 292) und alkoh. Ammoniak (BLANKSMA, R. 21, 259). — F: 218° (Zers.). — Wird durch Erhitzen mit Alkalien in 2.4.6-Trinitro-resorcin (Bd. VI, S. 830) verwandelt. — $NH_4C_6H_3O_4N_4$. Zersetzt sich bei ca. 240° .

2.4.6-Trinitro-3-methylamino-phenol $C_7H_8O_4N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot OH$. B. Aus 2.3.4.6-Tetranitro-phenol oder 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenol und Methylamin (B., R. 21, 260). — Gelbe Krystalle. F: 156° . — Wird durch Salpetersäure in 2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-phenol (s. u.) verwandelt. — Methylnitaminsalz $CH_3N + C_7H_8O_4N_4$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (Zers.).

2.4.6-Trinitro-3-anilino-phenol, 2.4.6-Trinitro-3-oxy-diphenylamin $C_{11}H_9O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot OH$. B. Aus 2.3.4.6-Tetranitro-phenol oder 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenol und Anilin (BLANKSMA, R. 21, 261). Aus dem Diäthylanilinsalz des p-Toluolsulfonsäure-[2.4.6-trinitro-3-oxy-phenyl]-esters (Bd. XII, S. 165–166) durch Anilin (ULLMANN, BAYON, B. 41, 3940). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 165° (Bl.), 162° (korr.) (U., Br.); kaum löslich in Äther und Ligroin, leicht in Benzol und Aceton, sehr leicht in Eisessig mit gelber Farbe; konz. Schwefelsäure löst gelb, Ätznatron rot; spaltet beim Kochen mit Alkalien Anilin ab (U., Br.).

2.4.6-Trinitro-3-anilino-phenol-methyläther, 2.4.6-Trinitro-3-methoxy-diphenylamin $C_{11}H_9O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Chlor-2.4.6-trinitro-anisol (Bd. VI, S. 292) und Anilin in Alkohol (BLANKSMA, R. 21, 324). — Gelbe Krystalle. F: 178° . — Liefert mit NH_3 in Alkohol 2.4.6-Trinitro-3-amino-diphenylamin (S. 61).

2.4.6-Trinitro-3-anilino-phenol-äthyläther, 2.4.6-Trinitro-3-äthoxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenetol und Anilin in Alkohol (B., R. 21, 326). — F: 174° .

2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-phenol, [2.4.6-Trinitro-3-oxy-phenyl]-methyl-nitramin $C_7H_8O_4N_5 = O_2N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot OH$. B. Beim Kochen von Methyl-[2.3.4.6-tetranitro-phenyl]-nitramin (Bd. XII, S. 771) mit Wasser (VAN ROMBURGH, R. 8, 276; BLANKSMA, R. 21, 266). Beim Kochen von 2.6-Dinitro-3-dimethylamino-phenol (S. 424) mit Salpetersäure (D: 1,5) (v. R., R. 8, 276). Aus 2.4.6-Trinitro-3-methylamino-phenol (s. o.) und Salpetersäure (B., R. 21, 260). — Krystalle. F: 187° (Zers.) (B.), schmilzt unter Zersetzung bei 180 – 188° (v. R.). — Beim Kochen mit Kalilauge entweicht Methylamin (v. R.). — $KC_7H_4O_4N_5$ (v. R.).

2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-phenol-methyläther, 2.4.6-Trinitro-3-[methyl-nitramino]-anisol, [2.4.6-Trinitro-3-methoxy-phenyl]-methyl-nitramin $C_7H_8O_4N_5 = O_2N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Methyl-[2.3.4.6-tetranitro-phenyl]-nitramin (Bd. XII, S. 771) mit Methylalkohol (VAN ROMBURGH, R. 8, 278). Aus 2.4-Dinitro-3-methylamino-anisol (S. 423) durch Salpeterschwefelsäure (BLANKSMA, C. 1909 I, 644). Aus 4.6-Dinitro-3-methylamino-anisol (S. 424) durch Salpetersäure (D: 1,52) (B., R. 23, 121). — Farblose Krystalle (aus Methylalkohol). F: 99° (v. R.; B., C. 1909 I, 644), 98° (B., R. 23, 121).

2.4.6-Trinitro-3-methylnitramino-phenol-äthyläther, 2.4.6-Trinitro-3-[methyl-nitramino]-phenetol, [2.4.6-Trinitro-3-äthoxy-phenyl]-methyl-nitramin $C_8H_9O_4N_5 = O_2N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Methyl-[2.3.4.6-tetranitro-phenyl]-nitramin mit Äthylalkohol (VAN ROMBURGH, R. 8, 278). Aus 2.4-Dinitro-3-methylamino-phenetol (S. 423) mit Salpetersäure (D: 1,52) + konz. Schwefelsäure (BLANKSMA, R. 27, 53). — Farblose Krystalle (aus Methylalkohol). F: 98° (v. R.; B.).

Schwefelanalogen des 3-Amino-phenols und seine Derivate.

3-Amino-thiophenol, 3-Amino-phenylmercaptan $C_6H_4NS = HS \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 3-Nitro-benzolsulfocchlorid (Bd. XI, S. 69) mit Zinn und Salzsäure (GLUTZ, SCHRAKE, J. pr. [2] 2, 224; BIEDERMANN, B. 3, 1675). Durch Reduktion einer alkoh. Lösung von

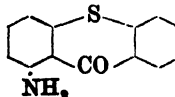
3,3'-Dinitro-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 339) mit Natriumamalgam (LEUCKART, HOLTZAPFEL, *J. pr.* [2]. 41, 199). — Olig. — $C_6H_5NS + HCl$. Krystallwarzen. F: 232°; sublimierbar (B.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (G., SCH.; B.). — $Pb(C_6H_5NS)_2$. Gelb (L., H.). — $Pt(C_6H_5NS)_2 + 2HCl + PtCl_4(?)$. B. Aus der alkoh. Lösung des salzsauren Salzes und alkoh. Platinchlorid (B.). Gelb.

3(?) -Amino-diphenylsulfon¹⁾ $C_{12}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus einem durch Nitrieren von Diphenylsulfon erhaltenen, bei 90—92° schmelzenden 3(?) -Nitro-diphenylsulfon (in Bd. VI, S. 341, als α -Nitro-diphenylsulfon aufgeführt) und alkoh. Schwefelammonium (GERICKE, A. 100, 209). — Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem und in Alkohol (G.). — Das Hydrochlorid liefert durch Diazotierung und Verkothen der Diazoniumsalzlösung ein bei 161° schmelzendes Oxy-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 870) (HEFELMANN, C. 1885, 886; J. 1885, 1591). — $C_{12}H_{11}O_2NS + HCl$. Vierseitige Prismen. F: 90°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (G.). — $2C_{12}H_{11}O_2NS + 2HCl + PtCl_4$. Gelblichbrauner Niederschlag, löslich in kaltem Alkohol (G.).

[β -Oxy-äthyl]-[3-amino-phenyl]-sulfon, β -[3-Amino-phenylsulfon]-äthylalkohol $C_8H_{11}O_2NS \triangleq H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Man kocht α, β -Bis-[3-amino-phenylsulfon]-äthan (s. u.) mit 1 Mol.-Gew. verd. Kalilauge und extrahiert das Produkt mit Äther (LIMPRICHT, A. 294, 248). Man reduziert β -[3-Nitro-phenylsulfon]-äthylalkohol (Bd. VI, S. 338) mit Zinnchlorür (L.). — $C_8H_{11}O_2NS + HCl$. Prismen. F: 210°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $2C_8H_{11}O_2NS + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen.

Äthylen-bis-[3-amino-phenylsulfon], α, β -Bis-[3-amino-phenylsulfon]-äthan $C_{14}H_{16}O_4N_4S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_2]_2$. B. Bei der Reduktion des Äthylen-bis-[3-nitro-phenylsulfons] (Bd. VI, S. 338) mit Zinnchlorür (LIMPRICHT, A. 294, 248). — Krystalle. F: 245°. Schwer löslich in kochendem Alkohol. — $C_{14}H_{16}O_4N_4S_2 + HCl$. Schuppen. Schwärzt sich bei 275° und schmilzt bei 295° unter Zersetzung. Fast unlöslich in siedendem Alkohol.

2-[3-Amino-phenylmercapto]-benzoesäure, S-[3-Amino-phenyl]-thiosalicylsäure, 3'-Amino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) $C_{12}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus 3'-Nitro-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) (Bd. X, S. 126) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (F. MAYER, B. 42, 3065). — Schwach gelbe Nadeln (aus Alkohol oder verd. Eisessig). F: 159—160°. — Gibt mit konz. Schwefelsäure das Aminothioxanthon der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2643).



Bis-[β -(3-amino-phenylsulfon)-äthyl]-amin $C_{16}H_{21}O_4N_3S_2 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2NH$. B. Bei der Reduktion des Bis-[β -(3-nitro-phenylsulfon)-äthyl]-amins (Bd. VI, S. 339) mit $SnCl_2$ (LIMPRICHT, A. 294, 252). — $C_{16}H_{21}O_4N_3S_2 + HCl$. Prismen. Färbt sich bei 230° dunkel und schmilzt bei 235°. Unlöslich in Alkohol.

3,3'-Diamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{12}O_2N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2SO_2$. Zur Konstitution vgl. TASSINARI, G. 23 I, 194; MARTINET, HAEHL, C. r. 178 [1921], 777; GRANDMOUGIN, C. r. 174 [1922], 168. — B. Bei der Reduktion von 3,3'-Dinitro-diphenylsulfon (erhalten durch Nitrieren von Diphenylsulfon oder aus Nitrobenzol und SO_2) (vgl. Bd. XII, S. 1435) mit alkoh. Schwefelammonium (GERICKE, A. 100, 212; SCHMID, NOELTING, B. 9, 80). — Prismen. F: 168° (SCH., NOE.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht beim Erwärmen; unlöslich in Alkalien (GE.). — Läßt sich durch Diazotieren und Verkothen in 3,3'-Dioxy-diphenylsulfon (vgl. Bd. XII, S. 1435) überführen (HEFELMANN, C. 1885, 886; J. 1885, 1591; T.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 61 826; *Frdl.* 3, 648). — $C_{12}H_{12}O_2N_2S + 2HCl$. Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (GE.). — $C_{12}H_{12}O_2N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Braunroter Niederschlag (GE.).

3,3'-Diamino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{12}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. B. Beim Digerieren von 3,3'-Dinitro-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 339) mit Schwefelammonium; man extrahiert das abgedampfte Filtrat mit Äther (LIMPRICHT, A. 278, 254). — $C_{12}H_{12}N_2S_2 + H_2SO_4$ (bei 100°). Krystalle.

3,3'-Diamino-diphenyldisulfoxyd $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO-]_2$. B. Beim Erwärmen von 3-Amino-benzolsulfinsäure (Syst. No. 1921) mit Säuren (LIMPRICHT, A. 278, 255). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Nicht rein erhalten. — $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 + 2HCl$. Nadeln. Verkohlt bei 200°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol. — $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 + 2HBr$. Prismen.

¹⁾ War vielleicht nicht einheitlich; vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von OLIVIER, R. 35, 111.

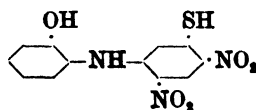
²⁾ Zur Auffassung der Disulfoxyde als Thiosulfonsäureester vgl. Bd. XI, S. 3 Anm.

3(P)-Acetamino-diphenylsulfon $C_{14}H_{13}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 3(1)-Amino-diphenylsulfon (S. 426) und Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (HEFELMANN, C. 1885, 886; J. 1885, 1590). — Nadeln oder Blättchen. F: 140°.

3,3'-Bis-acetamino-diphenylsulfon $C_{16}H_{15}O_4N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2SO_2$. B. Aus 3,3'-Diamino-diphenylsulfon mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (H.). — F: 211°.

4-Chlor-3-amino-thiophenol, 4-Chlor-3-amino-phenylmercaptan $C_6H_4NCIS = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot SH$. Zur Konstitution vgl. P. FISCHER, B. 24, 3193. B. Aus 4-Chlor-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1)-chlorid (Bd. XI, S. 72) mit Zinn und Salzsäure (ALLERT, B. 14, 1435). — F: 130°. — $C_6H_4NCIS + HCl$. Fleischfarbene Nadeln, die bei 100° alle Salzsäure verlieren.

4,6'-Dinitro-2-oxy-3'-sulfhydryl-diphenylamin, 4,6'-Dinitro-2-oxy-3'-mercapto-diphenylamin $C_{14}H_9O_2N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5'-Chlor-2,4'-dinitro-2-oxydiphenylamin (S. 365) oder aus 4,6'-Dinitro-2-oxy-3'-rhodan-diphenylamin (s. u.) und Kaliumhydrosulfid (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122606; C. 1901 II, 382). — Gelbrotes Krystallpulver. Verpufft bei 302°.



4,6'-Dinitro-2-oxy-3'-rhodan-diphenylamin $C_{14}H_9O_2N_2S = HO \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot S \cdot CN$. B. Aus 4,6-Dinitro-1,3-dirhodan-benzol (Bd. VI, S. 836) und 2-Amino-phenol (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 122569; C. 1901 II, 381). — Rotes Pulver. F: 255°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aceton und in heißem Eisessig.

4-Amino-phenol und seine Derivate.

4-Amino-1-oxy-benzol, 4-Amino-phenol, p-Amino-phenol $C_6H_4ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

Bildung.

Aus 4-Nitroso-phenol (Chinonoxim, Bd. VII, S. 622) bei Behandlung mit Zinn und Salzsäure (BABYER, CARO, B. 7, 965), mit Schwefelnatrium (VIDAL, C. 1905 I, 1316; Ch. Z. 29, 486) oder mit Phenylhydrazin in Benzol (PLANCHER, G. 25 II, 384). Bei der elektrolytischen Reduktion von 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) in verd. Alkohol bei Gegenwart von Schwefelsäure (ELBS, J. pr. [2] 43, 42). Beim Kochen von 4-Nitro-phenol mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, B. 28, 251) in Ggw. von Calciumchlorid (LUMIERE, SEYEWETZ, Bl. [3] 11, 1043). Bei der Reduktion von 4-Nitro-phenol mit Zinkstaub und Disulfittlösung (GOLDBERGER, C. 1900 II, 1014), mit Zinkstaub und Salzsäure (KOCK, B. 20, 1568), mit Eisen und Essigsäure (FRITZSCHE, A. 110, 166), mit Eisen und Salzsäure (PAUL, Z. Ang. 10, 172), mit Zinn und Salzsäure (SCHMITT, COOK, in KKKULÉ's Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. III [Erlangen 1867], S. 62; PAUL, Z. Ang. 9, 594). Bei der Reduktion von 4-Nitro-phenol mit alkal. Zinn-oxydullösung (GOLDSCHMIDT, ECKARDT, Ph. Ch. 56, 400). Bei der Reduktion von 4-Nitro-phenol mit Schwefelnatrium in Gegenwart von Natriumhydroxyd (VIDAL, D. R. P. 95755; C. 1898 I, 813). Beim Erwärmen von 4-Nitro-phenol mit Phenylhydrazin (BARR, B. 20, 1499). Bei 12-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-phenol (Bd. VI, S. 186) mit wäBr. Ammoniak und Kupfersulfat unter Druck auf 140° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 205415; C. 1909 I, 600). Bei der Destillation von 5-Amino-2-oxy-benzoesäure (Syst. No. 1911) mit Bimssteinpulver (SCHMITT, Soc. 17, 194; J. 1884, 423; B. 1, 67). Bei der Reduktion von 4-Oxy-azobenzol (Syst. No. 2112) durch Erhitzen mit Schwefelnatrium in Gegenwart von Natriumhydroxyd (VIDAL, D. R. P. 95755; C. 1898 I, 813) durch Kochen mit alkoh. Ammoniumhydrosulfid (JACOBSON, HÖWIGSBERGER, B. 36, 4110), durch Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure (JA., HÖ., B. 36, 4111), durch Erhitzen mit Phenylhydrazin auf 100° (ODDO, PUXEDDU, B. 38, 2755). Bei der Reduktion von 4,4'-Dioxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Natronlauge (TÄUBER, D. R. P. 82426; Frdl. 4, 106).

Durch Eintragen von β -Phenyl-hydroxylamin (Syst. No. 1932) in mit Eis versetzte Schwefelsäure und darauffolgendes Kochen (BAMBERGER, B. 27, 1552; WOHL, D. R. P. 83433; Frdl. 4, 53; vgl. BAM., LAGUTT, B. 31, 1501). Zum Mechanismus der Bildung von 4-Amino-phenol aus β -Phenyl-hydroxylamin vgl. BAM., B. 33, 3605. Bei der Einw. von wäBr. Natronlauge auf Nitrosobenzol (Bd. V, S. 230), in geringer Menge, neben viel Azoxybenzol und zahlreichen anderen Verbindungen (BAMBERGER, B. 33, 1939). Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure auf Nitrosobenzol, neben anderen Produkten (BAM., RISING, B. 34, 228). Bei der elektrolytischen Reduktion von Nitrobenzol (Bd. V, S. 233) in schwefelsaurer Lösung oder Suspension unter Anwendung einer Platinkathode (GATTERMANN, KOPPERT, Ch. Z.

17, 210; GA., *B.* 26, 1847; BAYER & Co., D. R. P. 75260; *Frdl.* 3, 53; vgl. auch ELBS, *Z. El. Ch.* 2, 472; HABER, *Z. El. Ch.* 4, 510; statt einer Platinkathode verwendet man vorteilhaft eine Kohlenkathode (DARMSTÄDTER, D. R. P. 150800, 154086; *C.* 1904 I, 1235; II, 1012) oder Silberkathode (K. BRAND, Die elektrochemische Reduktion organischer Nitrokörper und verwandter Verbindungen, AHNENSCHE Sammlung chemischer und chemisch-technischer Vorträge, Bd. XIII [Stuttgart 1908], S. 142). Beim Behandeln einer Lösung von Nitrobenzol in konz. Schwefelsäure mit Zinkstaub bei 50–80° (Höchstes Farbw., D. R. P. 96853; *C.* 1898 II, 160). Bei mehrmonatiger Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung von Nitrobenzol, neben anderen Produkten (CIAMICIAN, SILBER, *R. A. L.* [5] 14 II, 377; *B.* 38, 3815; *G.* 36 II, 174). Bei längerem Kochen von 1 Tl. Azidobenzol (Bd. V, S. 276) mit 5 Tln. Schwefelsäure (gleiche Volume konz. Schwefelsäure und Wasser) (GRIESS, *B.* 19, 314). Neben anderen Produkten aus Anilin durch Oxydation mit unterchloriger Säure (BAMBERGER, TSCHIRNER, *B.* 31, 1523; *A.* 311, 82) oder mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung bei Gegenwart von Formaldehyd (BA., TSCH., *A.* 311, 87). 4-Amino-phenol entsteht ferner durch Hydrolyse von Verbindungen, die nach Verabreichung von Formanilid an Kaninchen (KLEINE, *H.* 22, 330) oder von Acetanilid an Hunde und Kaninchen (JAFFÉ, HILBERT, *H.* 12, 305) im Harn auftreten.

Darstellung.

Man erhitzt 250 g 4-Nitro-phenol mit 45 g Salzsäure (20° B_e) und 500 g Wasser auf 98°, trägt allmählich 15–20 g Eisenspäne ein und setzt nach Beendigung der lebhaften Reaktion das Eintragen fort, bis die Menge des zugesetzten Eisens 400 g beträgt, kocht dann auf, trägt weitere 50 g Eisenspäne ein und kocht $\frac{1}{2}$ Stde.; die Reduktionsmasse kocht man mit 2 l Wasser und 25–30 g Soda und läßt aus der filtrierten Lösung das 4-Amino-phenol auskristallisieren (PAUL, *Z. Ang.* 10, 172). — Darstellung von 4-Amino-phenol durch elektrolytische Reduktion von Nitrobenzol in verd. Schwefelsäure: DARMSTÄDTER, D. R. P. 154086; *C.* 1904 II, 1012. — Ausscheidung von 4-Amino-phenol aus seinen Salzen durch Natriumsulfit: LUMIÈRE, SKYEWETZ, *C. r.* 116, 1203.

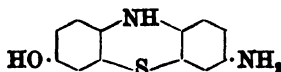
Physikalische Eigenschaften.

Blättchen. F: 184° (Zers.) (LOSSEN, *A.* 175, 296), 186° (GATTERMANN, *B.* 26, 1847). Sublimiert zum Teil unzersetzt (SCHMITT, COOK, in KEKULÉ'S Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. III [Erlangen 1867], S. 62). Löst sich in 90 Tln. Wasser von 0° und in 22 Tln. absol. Alkohol von 0° (SCHMITT, COOK). Fast unlöslich in Chloroform und Benzol (BAKUNIN, *G.* 36 II, 212). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: BALY, EWANK, *Soc.* 87, 1353. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 763,3 Cal. (LEMOULT, *C. r.* 143, 775). Elektrische Leitfähigkeit des salzsauren und des schwefelsauren Salzes: WALKER, *Ph. Ch.* 4, 339. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 15°: 8.6×10^{-8} (bestimmt durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids) (VILLY, *Soc.* 93, 2131). Verlauf der Leitfähigkeit während des Neutralisierens („Leitfähigkeitstitration“) als Maß der Acidität: THEIL, ROEMER, *Ph. Ch.* 63, 739.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung anorganischer Reagenzien. 4-Amino-phenol oxydiert sich in wäsr. Lösung schon an der Luft zu der Verbindung $(C_6H_4ON)_x$ (S. 434) (v. BANDROWSKI, *M.* 10, 127). Liefert in absolut-ätherischer Suspension mit trockenem Silberoxyd Chinonmonoimid (Bd. VII, S. 619) (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, *B.* 37, 4607). Behandelt man salzsaures 4-Amino-phenol in eiskalter wäsriger Lösung mit Eisenchlorid, so entsteht die Verbindung $C_{12}H_{11}O_4N_2Cl$ (S. 434) (WILLSTÄTTER, PIGGARD, *B.* 42, 1903). Über Bildung von braunen Farbstoffen durch Oxydation von salzsaurem 4-Amino-phenol in wäsr. Lösung mit Eisenchlorid oder Ammoniumpersulfat vgl. TSCHÖRNER, D. R. P. 138147; *C.* 1903 I, 210. Schüttelt man die Suspension von 5 g 4-Amino-phenol in 2 kg Äther bei 14–18° mit 200 ccm neutralisierter Sulfomonopersäurelösung (entsprechend 16 g aktivem Sauerstoff), so lassen sich 4-Nitroso-phenol (Chinonoxim, Bd. VII, S. 622) und 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) isolieren; behandelt man wäsr. Lösungen von 4-Amino-phenol mit Sulfomonopersäure, so entstehen Chinon und Hydrochinon (BAMBERGER, CERRKE, *J. pr.* [2] 68, 479). Versetzt man eine Lösung von 4-Amino-phenol in verdünnter Schwefelsäure mit Bleidioxid, so wird fast quantitativ Chinon gebildet (SCHMITT, *J. pr.* [2] 19, 317). Auch bei der Oxydation von 4-Amino-phenol mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure entsteht fast quantitativ Chinon (Bd. VII, S. 609) (KÖRNER, *J.* 1867, 615; WILLSTÄTTER, DOROGI, *B.* 42, 2166). Über einen aus 4-Amino-phenol durch Oxydation mit Kaliumdichromat in überschüssiger Salzsäure erhaltenen braunen Farbstoff vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 59964; *Frdl.* 3, 999. 4-Amino-phenol wird durch Diacetylorthosalpetersäure (Bd. II, S. 171) in Oxalsäure verwandelt (PIOTER, *C.* 1903 II, 1109). — Beim Sättigen einer Suspension von 4-Amino-phenol in konzentrierter rauchender

Salzsäure mit Chlor entsteht Trichloraminophenol (S. 514) (SCHMITT, ANDRESEN, *J. pr.* [2] 23, 437). Bei längerem Einleiten von Chlor in die Suspension von salzsäurem 4-Amino-phenol in Eisessig werden Hexachlor-cyclohexen-(1)-dion-(3.6) (Bd. VII, S. 574) und Tetrachlororhinon (Bd. VII, S. 636) gebildet (ZINCKE, FUCHS, *A.* 267, 16). Bei der Einw. von wäßr. Natriumhypochloritlösung auf 4-Amino-phenol in verdünnter Salzsäure entsteht Chinon-monochlorimid (Bd. VII, S. 619) (WILLSTÄTTER, E. MAYER, *B.* 37, 1499). Dieses entsteht auch, wenn man zu einer wäßr. Lösung von salzsäurem 4-Amino-phenol bei Gegenwart eines geringen Überschusses von Salzsäure unter Kühlung Chlorkalklösung fügt, bis Niederschlag und Flüssigkeit rein gelb erscheinen (SCHM., BENNEWITZ, *J. pr.* [2] 8, 2; HIRSCH, *B.* 18, 1903; SCHM., *AN.*, *J. pr.* [2] 23, 435; FOGH, *B.* 21, 890). Läßt man auf salzsäurem 4-Amino-phenol, das in rauchender Salzsäure suspendiert ist, unter Kühlung eine 2 Mol. Chlor entsprechende Menge Chlorkalklösung einwirken, so entstehen Di- und Trichloraminophenol; bei weiterem Zusatz von Chlorkalklösung entsteht Trichlororhinon (Bd. VII, S. 634); versetzt man die siedende Lösung von salzsäurem 4-Amino-phenol in konz. Salzsäure mit Chlorkalklösung bis zur Gelbfärbung, so bildet sich ein Gemisch von Trichlororhinon und Tetrachlororhinon (SCHM., *AN.*, *J. pr.* [2] 23, 436). Bei der Einw. von Brom auf salzsaures 4-Amino-phenol entsteht Chinon (ANDRESEN, *J. pr.* [2] 23, 173). Leitet man salpetrige Säure in die alkoholische Lösung von salzsäurem 4-Amino-phenol, so entsteht p-Oxy-benzoldiazoniumchlorid (Syst. No. 2199) (SCHM., *B.* 1, 67; BÖHMKE, *J. pr.* [2] 24, 449). Erhitzt man 2 Tle. 4-Amino-phenol mit 1 Tl. Schwefel kurze Zeit auf 190–200°, so entsteht ein schwefelhaltiges Produkt, das in salzsaurer Lösung von Dichromat zu einem schwarzvioletten, in alkal. Lösung durch Luftsauerstoff zu einem blauen Farbstoff oxydiert wird (RIS, *B.* 33, 798; GEIGY & Co., D. R. P. 122850; *C.* 1901 II, 566). Durch längeres Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Schwefel und Natronlauge erhält man einen schwarzen Schwefelfarbstoff (Soc. St. Denis, VIDAL, D. R. P. 85330; *Frül.* 4, 1050; VIDAL, *C.* 1897 II, 748), der durch Behandlung mit Natriumsulfit in wasserlösliche Form gebracht werden kann (Soc. St. Denis, VIDAL, D. R. P. 88392; *Frül.* 4, 1052). Überführung von 4-Amino-phenol in grüne Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit Schwefelalkalien bei Gegenwart eines Kupfersalzes: LEFETIT, DOLLFUS & GANSSER, D. R. P. 101577; *C.* 1899 I, 1091, bei Gegenwart von metallischem Kupfer: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 148024; *C.* 1904 I, 330. Bildung eines schwarzen Schwefelfarbstoffs durch Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Schwefel und Ammoniak: Dtsch. VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 111385; *C.* 1900 II, 547. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Schwefelchlorür auf 180–200° erhält man einen blauschwarzen Farbstoff (CASSELLA & Co., D. R. P. 103646; *C.* 1899 II, 639). Beim Behandeln von 4-Amino-phenol mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid entsteht Thionolin [a. bei dessen Leukoverbindung, dem Amino-oxythiodiphenylamin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4382)] (BRANTSEN, *A.* 280, 202). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Natriumdisulfid-lösung unter Druck auf 180° entsteht ein Produkt, das sich in Ätzalkalien und Alkalicarbonaten mit indigblauer Farbe löst (Höcherst Farbw., D. R. P. 125668; *C.* 1901 II, 1243). — Überführung von 4-Amino-phenol in einen blauschwarzen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit Natriumthiosulfat und Ätzalkali: LANDSHOFF & MEYER, D. R. P. 144104; *C.* 1903 II, 859. Durch Einw. von Natriumthiosulfat und Alkalidichromat auf 4-Amino-phenol in saurer Lösung entstehen „Thiosulfonsäuren“, die, mit 4-Amino-phenol oxydiert und in saurer Lösung erhitzt, schwarze oder violettbraune Schwefelfarbstoffe liefern (Clayton Aniline Co., D. R. P. 120580, 127440; *C.* 1901 I, 1187; 1902 I, 287). Beim Erwärmen von 4-Amino-phenol mit rauchender (SCHMITT, BENNEWITZ, *J. pr.* [2] 8, 8) oder konzentrierter (COHN, *A.* 309, 236) Schwefelsäure entsteht 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926). Bei 4-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-phenol und salzsäurem 4-Amino-phenol mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 200° entsteht 4,4'-Dioxy-diphenylamin (S. 451) (VIDAL, *C.* 1903 I, 85). Erhitzt man äquimolekulare Mengen von 4-Amino-phenol und salzsäurem 4-Amino-phenol 10 Stdn. auf 170° oder 5–6 Stdn. auf 180–210°, so entsteht ein in verd. Mineralsäuren unlösliches schwarzes Kondensationsprodukt, das beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 180–220° einen schwarzen Baumwollfarbstoff gibt (RUDOLPH, D. R. P. 117348; *C.* 1901 I, 267); werden 33 Tle. 4-Amino-phenol mit 15 Tln. salzsäurem 4-Amino-phenol 10 Stdn. auf 160–180° erhitzt, so erhält man neben 4,4'-Dioxy-diphenylamin ein hellgraues Kondensationsprodukt, das sehr wenig löslich in Wasser und verd. Salzsäure ist, sich in Alkohol und verd. Natronlauge löst, mit salpetriger Säure und mit Eisenchlorid blaue Niederschläge gibt und in Schwefelfarbstoffe übergeführt werden kann (RU., D. R. P. 118123; *C.* 1901 I, 653).



Einwirkung organischer Reagenzien. Behandelt man salzsaures 4-Amino-phenol in methylalkoholischer Lösung mit Methyljodid und konz. Kalilauge, so läßt sich Trimethyl-[4-oxy-phenyl]-ammoniumjodid ($(CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 443) erhalten (GROSS, *B.* 18, 249; AURWASS, *W.* 1894, 308). Dieselbe Verbindung entsteht auch beim Kochen von 1 Tl. 4-Amino-phenol mit 4 Tln. Methyljodid, Soda und Wasser (v. FUCHSMANN, *B.* 33, 3682 Anm. 3). Zur Methylierung von 4-Amino-phenol vgl. auch PAUL, *Z. Ang.* 10, 172.

Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Brombenzol in Gegenwart von Kupferjodür wird 4-Oxy-diphenylamin (S. 444) gebildet (GOLDBERG, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit seinem Hydrochlorid und Nitrobenzol auf 140–180° entsteht ein alkalilöslicher nigrosinartiger Farbstoff (RUDOLPH, D. R. P. 132644; C. 1902 II, 82), der durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 160–170° in einen schwarz-violetten Baumwollfarbstoff übergeführt werden kann (RU., D. R. P. 117073; C. 1901 I, 240). Bei der Kondensation von 4-Amino-phenol mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) entsteht 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 444) (NIETZKI, SIMON, B. 28, 2973). Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-phenol mit 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) in Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol wird 4'-Chlor-2'.6'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 445) gebildet (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 116677; C. 1901 I, 78). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen 4-Amino-phenol und 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) in Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol entsteht 5'-Chlor-2'.4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 445) (B. A. S. F., D. R. P. 122606; C. 1901 II, 382); wendet man 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol an, so erhält man N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (S. 500) (B. A. S. F., D. R. P. 112298, 121211; C. 1900 II, 699; 1901 I, 1395). Mit Pikrylchlorid bei Gegenwart von Natriumhydroxyd in heißem Alkohol entsteht 2'.4'.6'-Trinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 445) (TURPIN, Soc. 59, 718). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Benzylchlorid in alkoholischer Lösung bilden sich 4-Benzylamino-phenol (S. 448) und 4-Dibenzylamino-phenol (S. 450) (BAKUNIN, G. 36 II, 211; vgl. BAK., G. 33 II, 459).

Läßt man die auf 0° abgekühlte Lösung von 4-Amino-phenol und Phenol in Natronlauge in eisgekühlte, mit Kochsalz versetzte Natriumhypochloritlösung einlaufen, so erhält man das Natriumsalz des Chinon-mono-[4-oxy-anils] $O:C_6H_4:N\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 456) (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 157288; C. 1905 I, 315; vgl. KÖCHLIN, D. R. P. 15915; *Frdl.* 1, 283; WURSTER, B. 20, 2936). Durch Erhitzen von 4-Amino-phenol mit seinem Hydrochlorid und 2-Nitro-phenol auf 145° und dann auf 160–170° erhält man einen alkalilöslichen, nigrosinähnlichen Farbstoff (RUDOLPH, D. R. P. 132644; *Frdl.* 6, 515; C. 1902 II, 82), den man durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 140–180° in einen blauen bis schwarzen Schwefelfarbstoff überführen kann (RU., D. R. P. 117073; *Frdl.* 6, 720; C. 1901 I, 240). Versetzt man eine Lösung von p-Xylenol (Bd. VI, S. 494) in Natronlauge bei 0° mit einer Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol und oxydiert mit Natriumhypochlorit unter Eiskühlung, so erhält man das Natriumsalz des Indophenols $O:C_6H_4(CH_3)_2:N\cdot C_6H_4\cdot OH$ bzw. $HO\cdot C_6H_4(CH_3)_2\cdot N:C_6H_4\cdot O$ (S. 435) (CASSELLA & Co., D. R. P. 191683; C. 1908 I, 574). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit α -Naphthol und Schwefel oder Schwefel + Schwefelnatrium erhält man schwarze Schwefelfarbstoffe (Soc. St. Denis, D. R. P. 125582; C. 1901 II, 1191). Trägt man in eine Lösung von 4-Amino-phenol und Resorcin in konz. Schwefelsäure Braunstein ein und erhitzt das Gemisch im Wasserbade, so entsteht Resorufin (s. bei seiner Leukoverbindung, dem 2.7-Dioxy-phenoxazin, Syst. No. 4251) (NIETZKI, DIETZE, MÄCKLER, B. 22, 3055). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Resorcin und Schwefel erhält man einen schwarzen Schwefelfarbstoff (Dtsch. VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 114802; C. 1900 II, 932). Beim Erwärmen von 4-Amino-phenol mit 4.6-Dinitro-1.3-dirhodan-benzol (Bd. VI, S. 836) in Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol auf 60–65° wird 4.6-Dinitro-4'-oxy-3-rhodan-diphenylamin (S. 451) gebildet (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122549; C. 1901 II, 381). Beim Erhitzen gleicher Teile 4-Amino-phenol und Hydrochinon mit geschmolzenem Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 160–180° entsteht 4.4'-Dioxy-diphenylamin (S. 451) (SCHNEIDER, B. 32, 690). Beim Erhitzen gleicher Teile 4-Amino-phenol und Hydrochinon mit Schwefel auf 200° erfolgt Kondensation zu 2.7-Dioxy-phenanthiazin (Leukothionol, Syst. No. 4251) (VIDAL, D. R. P. 103301; C. 1899 II, 548; vgl. VI., C. 1897 II, 748). Bildung schwarzer Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen von 4-Amino-phenol und Hydrochinon mit Schwefel und Ammoniak oder Schwefel und Phospham: Dtsch. VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 111385; C. 1900 II, 547. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit 4-Nitro-phenol, Glycerin und konz. Schwefelsäure entsteht 6-Oxy-chinolin (Syst. No. 3114) (SKRAUF, M. 3, 534, 545; D. R. P. 14976; *Frdl.* 1, 178).

4-Amino-phenol liefert mit Formaldehyd in verdünnter alkalischer Lösung polymeres 4-Methylenamino-phenol $(HO\cdot C_6H_4\cdot N:CH_2)_x$ (S. 452) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 68707; *Frdl.* 3, 996). Über Einw. von Formaldehyd auf 4-Amino-phenol in Gegenwart von Salzsäure vgl. GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 25, 564. Aus 4-Amino-phenol und der wäßr. Lösung von Formaldehydnatriumsulfid in Gegenwart von etwas Natriumsulfid im Wasserbade erhält man die Verbindung $(HO_2S)CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 452) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 70541; *Frdl.* 3, 998; vgl. KNOVENAGEL, B. 37, 4076). Beim Erwärmen von 4-Amino-phenol mit Aldehyd oder Paraldehyd und roher Salzsäure bildet sich 6-Oxy-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3114) (DOEBNER, v. MILLER, B. 17, 1708; Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 24317; *Frdl.* 1, 187). Beim Kochen von 4-Amino-phenol mit Aceton entsteht 4-Isopropylidenamino-phenol (S. 452) (HÄGEL, B. 25, 2755; MICHAELIS, LUXEMBURG, B. 27, 3006). Erhitzt man 4-Amino-phenol mit 3 Tln. Aceton tagelang auf 170–180° oder erhitzt man die salzsaure

Lösung von 4-Amino-phenol mit einem Gemisch von Aceton und Paraldehyd, das mit Chlorwasserstoff gesättigt wurde, auf 100°, so erhält man 6-Oxy-2,4-dimethyl-chinolin (Syst. No. 3114) (ENGLER, BAUER, B. 22, 213, 215). Aus 4-Amino-phenol und Benzaldehyd in verdünnter essigsaurer (HÄ., B. 25, 2753; 26, 394) oder alkoholischer (PHILIPP, B. 25, 3248) Lösung bildet sich 4-Benzalamino-phenol (S. 453). Versetzt man die mit Schwefeldioxyd gesättigte alkoholische Lösung von 4-Amino-phenol mit Benzaldehyd, so entsteht die Verbindung $\text{HO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)(\text{SO}_2\text{H})$ (S. 453) (MICHAELIS, A. 274, 244; vgl. KNOEVENAGEL, B. 37, 4076). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Benzophenon in Gegenwart von Zinkchlorid erhält man 4-[Diphenylmethylen-amino]-phenol (S. 455) (REDELLEN, B. 42, 4762). 4-Amino-phenol liefert mit Glyoxalnatriumdisulfit (Bd. I, S. 761, Zeile 4 v. o.) in verdünnter alkoholischer Lösung im Wasserbade N-[4-Oxy-phenyl]-glycin (S. 488) und N-[4-Oxy-phenyl]-glycin]-[4-oxy-anilid] (S. 506) (HINSBERG, B. 41, 1369, 1370). Wird bei der Einw. von Chinon in heißer schwach saurer wäßriger Lösung in 2,5-Bis-[4-oxy-anilino]-chinon (Syst. No. 1874) übergeführt (ZINCKE, HEBERBRAND, A. 226, 70). Gibt in wäßr. Lösung mit Chinonmonoxim (4-Nitroso-phenol, Bd. VII, S. 622) ein amorphes Produkt, das sich in Sodalösung mit blauer, in Natronlauge mit roter, in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe löst und beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen schwarzen Schwefelfarbstoff liefert (B. A. S. F., D. R. P. 125136; C. 1901 II, 1106).

4-Amino-phenol liefert beim Kochen mit 50%iger Ameisensäure 4-Formamino-phenol (S. 459) (DAHL & Co., D. R. P. 146265; C. 1903 II, 1227). 4-Amino-phenol liefert beim Kochen mit Eisessig (DAHL & Co., D. R. P. 146265; C. 1903 II, 1227), beim Übergießen mit Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, B. 26, 177) oder beim Versetzen der verdünnten essigsäuren Lösung mit Essigsäureanhydrid (LUMIÈRE, BARBIER, Bl. [3] 33, 785) 4-Acetamino-phenol (S. 460). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 160° entsteht O.N-Diacetyl-[4-amino-phenol] (S. 464) (LADENBURG, B. 9, 1529). Aus 4-Amino-phenol und Chloressigsäure in siedendem Wasser wird 4-Oxy-anilinoessigsäure (S. 488) gebildet (VATER, J. pr. [2] 29, 291). Beim Erhitzen von α -Brom-buttersäure-äthylester mit 4-Amino-phenol in Gegenwart von Natriumsulfit auf 125–130° erhält man α -[4-Oxy-anilino]-buttersäure-äthylester (S. 492) (BISCHOFF, B. 30, 2929). Mit α -Brom-isobuttersäure-äthylester entsteht auf analoge Weise α oder β -[4-Oxy-anilino]-isobuttersäure-äthylester (S. 492) (B., B. 30, 2929). Beim Behandeln von 4-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid in äther. Lösung entsteht 4-Benzamino-phenol (S. 469) (SMITH, B. 24, 4042); dieses erhält man auch bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 4-Amino-phenol in alkoh. Lösung (REVERDIN, DRESEL, C. 1905 I, 80). Erhitzt man das Hydrochlorid mit 1 oder 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid, so entsteht stets O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] (RE., DR., C. 1905 I, 80; Bl. [3] 31, 1269; B. 37, 4453). O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] erhält man auch bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 4-Amino-phenol in Gegenwart von überschüssiger Natronlauge (HINSBERG, UDRÁNSZKY, A. 254, 252, 256). Beim Stehen einer Lösung von 4-Amino-phenol in Pyridin mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid entstehen 4-Benzamino-phenol und O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] nebeneinander (AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3940). Beim Erhitzen von 1 Tl. 4-Amino-phenol mit 2 Tln. Oxalsäure erfolgt Bildung von N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxamid (S. 472) (CASTELLANETA, G. 25 II, 532; vgl. WIRTHS, Ar. 234, 623; PRUTTI, PICCOLI, B. 31, 330). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-phenol und Oxalester im geschlossenen Rohr auf 160° entstehen [4-Oxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 474) und N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxamid (PRUTTI, PICCOLI, B. 31, 331; vgl. CA., G. 25 II, 533; W., Ar. 234, 623). Beim Erhitzen von 1 Tl. 4-Amino-phenol mit 2 Tln. Malonester auf 185° erhält man N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-malonamid (S. 474) (CA., G. 25 II, 537). Erhitzt man äquimolekulare Mengen von 4-Amino-phenol und Bernsteinsäure auf 150–170° (TÄUBER, D. R. P. 88919; Frdl. 4, 1168) oder von 4-Amino-phenol und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) auf 170°, so entsteht N-[4-Oxy-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) (PR., B. 29, 84; W., Ar. 234, 622). Beim Kochen einer Suspension von schwefligsaurem 4-Amino-phenol, erhalten durch Umsetzung von salzsaurem 4-Amino-phenol mit Natriumsulfit, in Aceton mit einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) in Benzol wird N-[4-Oxy-phenyl]-maleinamidsäure (S. 476) gebildet (PRUTTI, R. A. L. [5] 18 II, 313). Beim Verrühren äquimolekularer Mengen von 4-Amino-phenol und Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) mit etwas Aceton entsteht N-[4-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure (S. 477) (PRUTTI, ABATI, B. 36, 998; G. 33 II, 5). Beim Schmelzen von 4-Amino-phenol mit Phthalsäureanhydrid erhält man N-[4-Oxy-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3210) (PR., G. 16, 252). 4-Amino-phenol läßt sich mit Phthalsäureanhydrid auch zu 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (Syst. No. 1878) kondensieren (BAYER & Co., D. R. P. 94396; C. 1898 I, 543). 4-Amino-phenol liefert bei der Einw. von Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) [4-Oxy-phenyl]-urethan (S. 478) (GROENVIK, Bl. [2] 25, 179). Schüttelt man 4-Amino-phenol in natronalkalischer Lösung mit 2,5 Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester, so entsteht [4-Amino-phenol]-O.N-bis-carbonsäureäthylester (S. 485) (H., A. 305, 287). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Phosgen (Bd. III, S. 13) in Xylol im geschlossenen Rohr auf 210–220° wird 4-Chlorformyloxy-phenylisocyanat (S. 488) gebildet (SCHÖNHERR, J. pr.

[2] 67, 339). Aus salzsaurem 4-Amino-phenol und Kaliumcyanat (Bd. III, S. 31) in konzentrierter wäſſriger Lösung entsteht [4-Oxy-phenyl]-harnstoff (S. 478) (KALCHHOFF, B. 16, 376). Erhitzt man äquimolekulare Mengen 4-Amino-phenol und Phenylisocyanat in Benzol im geschlossenen Rohr auf 100°, so entsteht N-Phenyl-N'-[4-oxy-phenyl]-harnstoff (S. 478) (AUWERS, TRAU, WELDM, B. 32, 3308). Dieselbe Verbindung entsteht neben [4-Amino-phenol]-O,N-bis-carbonsäureanilid (S. 485) bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol auf 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat in alkal. Lösung unter Kühlung (E. FISCHER, B. 33, 1701 Anm. 3). 4-Amino-phenol gibt beim Erhitzen mit Dicyandiamid (Bd. III, S. 91) N-[4-Oxy-phenyl]-N'-guanyl-guanidin $H_2N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 478) (LUMIERE, PERRIN, Bl. [3] 33, 206). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumrhodanid (Bd. III, S. 150) und etwas Wasser [4-Oxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 478) (KA., B. 16, 374). Durch Behandlung mit 1 Mol.-Gew. Phenylsenföhl in Alkohol im Wasserbade erhält man N-Phenyl-N'-[4-oxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 479) (KA., B. 16, 376). Beim Digerieren von 4-Amino-phenol mit Schwefelkohlenstoff (KA., B. 16, 1830) oder leichter bei 1—2-städ. Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol in Gegenwart von Schwefel (HUGERSHOFF, B. 32, 2246) wird N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 479) gebildet. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Milchsäure (Bd. III, S. 268) auf 170—180° erhält man 4-Lactylamino-phenol (S. 491) (TÄUBER, D. R. P. 90412; *Frdl.* 4, 1168; Chem. Fabr. vorm. GOLDENBERG, GEBOMONT & Co., D. R. P. 90595; *Frdl.* 4, 1159). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Salicylsäurephenylester (Bd. X, S. 76) können je nach den Mengenverhältnissen 4-Salicylamino-phenol (S. 493) oder O,N-Disalicyl-[4-amino-phenol] (S. 493) entstehen (COHN, J. pr. [2] 61, 551). Beim Kochen von 4-Amino-phenol mit 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) und Natriumdisulfidlösung bildet sich 4-β-Naphthylamino-phenol (S. 450) (BUCHERER, STROHMANN, C. 1904 I, 1013; J. pr. [2] 71, 446). — 4-Amino-phenol liefert mit Brenztraubensäure (Bd. III, S. 608) in Alkohol Brenzweinsäure-

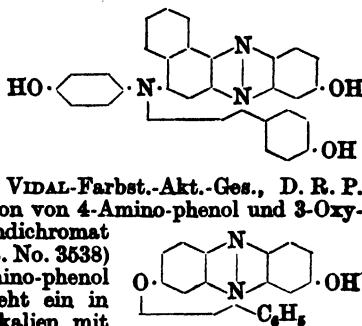
[4-oxy-phenyl]-imid $\begin{array}{c} CH_3 \cdot CH \cdot CO \\ CH_3 \cdot CO \end{array} > N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Syst. No. 3201) (GIUFFRIDA, CHIMIENTI, G. 34 II, 262). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Brenztraubensäure und Benzaldehyd in Alkohol entsteht 6-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3344) (DOEBNER, FETTBACH, A. 281, 11; CLAUS, BRANDT, A. 282, 99).

4-Amino-phenol reagiert mit 1 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid in Alkalilauge unter Bildung von 4-Benzolsulfamino-phenol (S. 507) (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 128815; C. 1902 I, 551); diese Verbindung wird auch bei Anwendung von 2 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid auf 1 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol bei Gegenwart von Alkalilauge erhalten (TINGLE, WILLIAMS, Am. 37, 69). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid in alkoh. Lösung entsteht 4-p-Toluolsulfamino-phenol (S. 507) (TROEGER, UHLMANN, J. pr. [2] 51, 438). Behandelt man 1 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol in wäſſriger oder alkoholischer Lösung mit 2 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid in Gegenwart von Natriumcarbonat oder -acetat, so erhält man O,N-Di-p-toluolsulfonyl-[4-amino-phenol] (S. 508) und ein Nebenprodukt vom Schmelzpunkt 183—184° (REVERDIN, DRESEL, C. 1905 I, 81).

Läſt man auf eine Lösung von 4-Amino-phenol, Anilin und Natriumthiosulfat Natriumdichromat einwirken, so entstehen Verbindungen, die beim Erhitzen in saurer Lösung in schwefelhaltige Farbstoffe übergeführt werden (Clayton Aniline Co., D. R. P. 127856, 130440; C. 1902 I, 386, 1140). Durch Einw. von Natriumdichromat auf die verdünnte schwefelsaure Lösung von 4-Amino-phenol und Methylanilin und Reduktion des Produktes mit Schwefelnatriumlösung erhält man 4-Oxy-4'-methylamino-diphenylamin (S. 501); analoge Verbindungen erhält man mit Äthylanilin und anderen monoalkylierten Aminen (CASSILLA & Co., D. R. P. 133481; C. 1902 II, 555). Bei der Oxydation eines Gemisches von salzsaurem 4-Amino-phenol und salzsaurem Dimethylanilin mit Kaliumdichromat in wäſſr. Lösung entsteht Phenolblau (S. 88) (CA. & Co., D. R. P. 19231; *Frdl.* 1, 285). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Acetanilid und Schwefel entsteht unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff und wenig Ammoniak ein schwarzer Schwefelfarbstoff; ähnliche Farbstoffe erhält man mit Acetylderivaten anderer aromatischer Amine und Oxyamine (GEIGY & Co., D. R. P. 128361; C. 1902 I, 508). Überführung von 4-Amino-phenol in einen schwarzen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-anilin, Schwefel und Schwefelnatrium auf 180—210°: Soc. St. Denis, D. R. P. 125135; C. 1901 II, 1190. Durch Erhitzen von 4-Amino-phenol mit salzsaurem 4-Amino-phenol und 4-Nitro-anilin auf 130—170° erhält man einen alkalilösliehen, nigrosinähnlichen Farbstoff (RUDOLPH, D. R. P. 132644; C. 1902 II, 82), den man durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 170—190° in einen violett-schwarzen Schwefelfarbstoff überführen kann (RU., D. R. P. 117073; C. 1901 I, 240). Bei der gemeinsamen Oxydation von 4-Amino-phenol und o-Toluidin mit Eisenchlorid in Wasser + Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (GNEHM, BOTS, J. pr. [2] 69, 172) oder mit Natriumdichromat in schwefelsaurer Lösung (CA. & Co., D. R. P. 139204; C. 1903 I, 608) entsteht das Indophenol $C_{12}H_{10}ON_2$ (S. 435), das bei der Reduktion mit Schwefelnatrium 4'-Oxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin (S. 504) gibt (CA. & Co., D. R. P. 139204; GN., BOTS,

J. pr. [2] 69, 173). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit o-Phenylendiamin und Schwefel auf 200° (Soc. St. Denis, D. R. P. 125135; *C.* 1901 II, 1190) oder mit m-Phenylendiamin und Schwefel auf 200° (Deutsche VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 114802; *C.* 1900 II, 932) entstehen schwarze Schwefelfarbstoffe. Darstellung eines alkalilölichen Kondensationsproduktes durch Erhitzen eines Gemisches von 4-Amino-phenol und dessen salzsaurem Salz mit m-Phenylendiamin und 2-Nitro-phenol auf 150—165°: RUDOLPH, D. R. P. 139961; *C.* 1903 I, 859. Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-phenol mit p-Phenylendiamin ohne Solvens auf 160—180° (Deutsche VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 116337; *C.* 1901 I, 76) oder in Gegenwart von Wasser im geschlossenen Rohr auf 200° (VIDAL, *C.* 1903 I, 85) entsteht 4-Oxy-4'-amino-diphenylamin (S. 500). Darstellung eines alkalilölichen Kondensationsproduktes durch Erhitzen eines Gemisches von 4-Amino-phenol, salzsaurem p-Phenylendiamin und 2-Nitro-phenol auf 135—170°: RU., D. R. P. 139961; *C.* 1903 I, 859. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin entsteht als Hauptprodukt 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 501) (GNEHM, WEBER, *J. pr.* [2] 69, 226). Diese Verbindung erhält man auch beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-phenol mit N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (CA. & Co., D. R. P. 134947; *C.* 1902 II, 1023). Erhitzt man 4-Amino-phenol mit N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Gegenwart von Zinkchlorid auf 150°, so erhält man als Hauptprodukt 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 111) (GNEHM, WEBER, *J. pr.* [2] 69, 226). Überführung von 4-Amino-phenol in braune Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit 2,4-Diamino-toluol und Schwefel auf 250°: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 215547, 215548; *C.* 1909 II, 1781. Beim Erhitzen von 21,8 Tln. 4-Amino-phenol mit 23,1 Tln. salzsaurem Naphthylendiamin-(1.4) in Gegenwart von Wasser auf 140° entsteht N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4) (S. 506) (KALLÉ & Co., D. R. P. 168115; *C.* 1906 I, 1305). Beim Verschmelzen von 4-Amino-phenol mit Naphthylendiamin-(1.4) in Gegenwart von Salzsäure und einer oxydierenden Substanz, z. B. einer aromatischen Nitroverbindung, entsteht das Trioxyphenylrosindulin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3772) (KA. & Co., D. R. P. 158077, 158100; *C.* 1905 I, 484). Überführung von 4-Amino-phenol in substantive Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit 1.2.4-Triamino-benzol und Schwefel oder Schwefel + Schwefelnatrium auf 200—220°: Soc. St. Denis, D. R. P. 125135; *C.* 1901 II, 1190. — Bildung eines schwarzen Schwefelfarbstoffs durch Erhitzen von 4-Amino-phenol mit 3-Amino-phenol und Schwefel auf 200° (Deutsche VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 114802; *C.* 1900 II, 932. Bei der gemeinsamen Oxydation von 4-Amino-phenol und 3-Oxydiphenylamin (S. 410) in verd. Natronlauge mit Kaliumdichromat entsteht Safranin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3538) (JAUBEK, B. 28, 273). — Durch Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Sulfanilsäure (Syst. No. 1923) auf 175—225° entsteht ein in verdünnten Säuren schwer löslicher, in verdünnten Alkalien mit blauer Farbe löslicher Farbstoff (VIDAL, D. R. P. 104105; *C.* 1899 II, 923), der durch Erhitzen mit Schwefel und Natronlauge in einen schwarzen Schwefelfarbstoff übergeht (VI., D. R. P. 106496; *C.* 1900 I, 1183); erhitzt man 4-Amino-phenol mit Sulfanilsäure auf 250°, so erhält man einen in verd. Alkalien mit blauschwarzer Farbe löslichen Farbstoff (Dtsch. VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 109736; *C.* 1900 II, 299), der durch Erhitzen mit Schwefel und Natronlauge einen schwarzen Farbstoff liefert (Dtsch. VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 115003; *C.* 1900 II, 1143). — Erhitzt man 4 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol mit 2 Mol.-Gew. 4-Oxyazobenzol (Syst. No. 2112) und 7 At.-Gew. Schwefel auf 180—190°, so entsteht unter Entwicklung von Ammoniak und Abspaltung von Anilin ein schwefelhaltiges farbloses Produkt, das, mit weiteren Schwefelmengen auf 220° erhitzt, unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff einen schwarzen Farbstoff liefert (RIS, B. 33, 796; GEIGY & Co., D. R. P. 122850; *C.* 1901 II, 566). Überführung von 4-Amino-phenol in schwarze Baumwollfarbstoffe durch Erhitzen mit 4-Amino-azobenzol (Syst. No. 2172) und Schwefel auf 220°: GEI. & Co., D. R. P. 122826; *C.* 1901 II, 448; vgl. auch D. R. P. 122850; *C.* 1901 II, 566. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit salzsaurem 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) auf 160—170° entsteht Trioxyphenylrosindulin (Formel s. oben) (Syst. No. 3772) (KALLÉ & Co., D. R. P. 158077; *C.* 1905 I, 484).

Einwirkung von Paraldehyd s. S. 430, von Bernsteinsäureanhydrid, Maleinsäureanhydrid und Phthalsäureanhydrid auf 4-Amino-phenol s. S. 431. Beim Versetzen der Lösung von 4-Amino-phenol in Pyridin mit einer äther. Bromcyanlösung wird das Hydrobromid des Glutacondialdehyd-bis-[4-oxy-anils] (S. 455) gebildet (KÖNIG, *J. pr.* [2] 69, 131; 70, 23, 52; D. R. P. 155782; *C.* 1904 II, 1558; ZINCKE, HEUSER, MÖLLER, A. 333, 340).



Biochemisches Verhalten.

Über die physiologische Wirkung des 4-Amino-phenols vgl. HINSBERG, TREUFEL, A. Ph. 33, 216, 219; *C.* 1894 I, 641.

Verwendung.

4-Amino-phenol findet Verwendung zur Herstellung von Schwefelfarbstoffen, z. B. von Vidalschwarz (*Schultz, Tab. No. 717*) und Immedialschwarz (*Schultz, Tab. No. 724*). Über Verwendung von 4-Amino-phenol zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. *Schultz, Tab. No. 84*; BAYE & Co., D. R. P. 79165; *Frdl. 4, 750*. Verwendung zum Färben von Haaren und Federn: H. ERDMANN, D. R. P. 51073; *Frdl. 2, 499*; vgl. *Schultz, Tab. No. 923*; PAULY, Bnz, C. 1904 II, 1583. Verwendung als photographischer Entwickler (Rodinal): ANDRESEN, D. R. P. 60174; B. 25 Ref., 305; vgl. H. ERDMANN, *Ch. I. 15, 173*; EDER, VALENTA, *Ch. I. 15, 432*.

Farbreaktionen und Nachweis.

Die farblose Lösung von 4-Amino-phenol in ätzenden oder kohlensaurigen Alkalien färbt sich an der Luft rasch violett (LOSSEN, A. 175, 296). 4-Amino-phenol gibt mit Eisenchlorid violette Färbung, die auf Zusatz von konz. Salzsäure oder Alkalilauge verschwindet (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 42, 1903). Gießt man eine Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol vorsichtig in verdünnte Chlorkalklösung, so entsteht eine violette Färbung, die beim Umschütteln in Grün übergeht (charakteristische Reaktion) (Lo., A. 175, 296). Man weist freies 4-Amino-phenol mittels der Chlorkalkreaktion am besten nach, indem man zu der schwach essigsauren Lösung desselben tropfenweise eine Chlorkalklösung fügt; bei Anwesenheit von 4-Amino-phenol tritt Violettfärbung ein (MICHAELIS, LUXEMBOURG, B. 27, 3009).

Salze des 4-Amino-phenols.

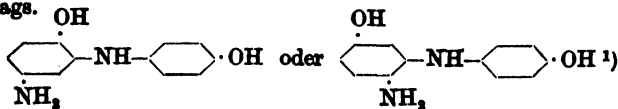
$C_6H_7ON + 3 HF + 1\frac{1}{2} H_2O$. Prismen (WEINLAND, LEWKOWITZ, Z. a. Ch. 45, 49). — $C_6H_7ON + HCl$. Prismen (LOSSEN, A. 175, 296). Löst sich bei 0° in 1,4 Tln. Wasser und in 10 Tln. absol. Alkohol (SCHMITT, COOK, in KEKULÉ'S Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. III [Erlangen 1867], S. 62). — $10 C_6H_7ON + H_2SO_4$. B. Durch Behandeln der 80° heißen wäßrigen Suspension des 4-Amino-phenols mit Schwefeldioxyd oder durch Auflösen von 4-Amino-phenol in heißer 40%iger Natriumdisulfidlösung (LUMIERE, SEYEWETZ, Bl. [3] 35, 1205; Soc. anon. LUMIERE et ses fils, D. R. P. 198497; C. 1908 I, 2070). Weiße, schwach nach Schwefeldioxyd riechende, luftbeständige Krystalle. Schmilzt unter SO_2 -Entwicklung bei 184° (Schmelzpunkt des 4-Amino-phenols) (SO_2 -Entwicklung). Löslich in Wasser von 15° zu 0,5%, leichter in heißem Wasser, leicht löslich in einer heißen Lösung von schwefliger Säure. — $C_6H_7ON + H_3PO_4$. Nadeln (aus siedendem Wasser) (RAIKOW, SCHTARBANOW, Ch. Z. 25, 245). — Essigsäures Salz. F: 183°; löst sich bei 0° in 9 Tln. Wasser und in 12 Tln. absol. Alkohol (SCHMITT, COOK). — Salz der Weinsäure (Bd. III, S. 481) $C_6H_7ON + C_4H_5O_6$. Krystalle (aus Wasser). F: 216°; löslich in 27 Tln. Wasser von 15°, sehr leicht löslich in heißem Wasser (HINSBERG, A. 305, 288). — Salz der p-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 97) $C_6H_7ON + C_7H_7O_3S$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 9) auf Nitrosobenzol in Chloroform oder Eisessig oder auf Phenylhydroxylamin in Chloroform (BAMBERGER, RISING, B. 34, 236, 252). Blättchen. F: 220–245° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Chloroform und Benzol.

Umwandlungsprodukte ungewisser Konstitution aus 4-Amino-phenol.

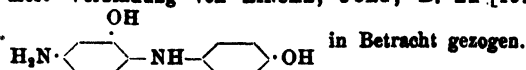
Verbindung $(C_6H_7ON)_x$. B. Beim Einleiten von Sauerstoff in eine wäßr. Lösung von 4-Amino-phenol (BANDROWSKI, M. 10, 127). — Fadenartige, dunkelgrüne, rotschimmernde Kryställchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 228°. Unlöslich in Chloroform und Benzol, sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Löslich in Alkalien mit rotvioletter, in Säuren mit blauer Farbe. Liefert kein Acetylderivat. Geht durch Reduktion in eine Leukoverbindung über, die sehr leicht die Ausgangsverbindung zurückbildet.

Verbindung $C_{12}H_{11}O_2N_2Cl$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-phenol mit Eisenchlorid in nicht zu konzentrierter wäßriger Lösung bei 0° (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 42, 1904). — Büschel von violetten Prismen; ziemlich schwer löslich in Wasser, Alkohol und Methylalkohol mit violetter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe, die auf Zusatz von Wasser violett wird. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch weniger als ihr halbes Gewicht an p-Chinon. Wird von Zinnchlorür und Salzsäure zu einem Dioxy-amino-diphenylamin (s. u.) reduziert. Wird durch Natronlauge sofort zersetzt unter Bildung eines dunkelbraunen Niederschlags.

Dioxy-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_2$, s. nebenstehende Formeln). B. Bei der Einw. von Zinnchlorür und NH_3



¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] wird für diese Verbindung von ZINCKE, JÖRG, B. 44 [1911], 620, noch eine dritte Formel



Salzsäure auf die Verbindung $C_{12}H_{11}O_2N_2Cl$ (S. 434) (WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 42, 1906). — Dendritische Krystallaggregate. F: 202—203° (korr.). Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform; leicht löslich in Säuren, Alkalien und Soda. Die alkal. Lösung färbt sich sofort rot. Wird bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch teilweise in p-Chinon übergeführt. Das salzsaure Salz wird durch Eisenchlorid in Gegenwart von überschüssiger Salzsäure zu der Verbindung $C_{12}H_{11}O_2N_2Cl$ oxydiert. — $C_{12}H_{11}O_2N_2 + HCl$. Prismen. Löslich in etwa 10 Tln. Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol. — $C_{12}H_{11}O_2N_2 + 2HCl$. Prismen (aus verd. Salzsäure). F: ca. 233° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Indophenol $C_{12}H_{11}ON_2 = HN:C_6H_4(CH_3):N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bezw. $H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot N:C_6H_4 \cdot O$. B. Bei der gemeinsamen Oxydation von o-Toluidin und 4-Amino-phenol in Wasser + Alkohol mit Eisenchlorid in Gegenwart von Natriumacetat bei 0° (GNEHM, BOTS, J. pr. [2] 69, 172). Beim Zusammenreiben von salzsaurem o-Toluidin und Chinonchlorimid, zweckmäßig unter Zusatz von Kochsalz (WEILER-TEE MEER, D. R. P. 189212; C. 1907 II, 1564). — Grauschwarzes Pulver (W.-T. M.); dunkelgrünes amorphes Pulver (G., B.). Löslich in Alkohol (W.-T. M.) und in Pyridin (G., B.). Löslich in verd. Natronlauge mit violettblauer, in konz. Schwefelsäure mit grünblauer Farbe (W.-T. M.). — Liefert bei der Reduktion mit Schwefelnatrium 4'-Oxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin (S. 504) (CASSELLA & Co., D. R. P. 139204; C. 1908 I, 608; G., B.).

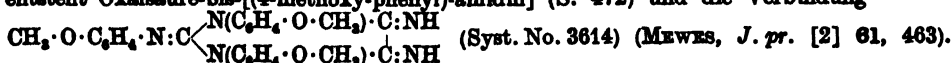
Indophenol $C_{14}H_{13}ON_2 = O:C_6H_4(CH_3)_2:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bezw. $HO \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot N:C_6H_4 \cdot O$. B. Man versetzt eine Lösung von p-Xylenol (Bd. VI, S. 494) in Natronlauge bei 0° mit einer Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol und oxydiert mit Natriumhypochlorit unter Eiskühlung (CASSELLA & Co., D. R. P. 191863; C. 1908 I, 574). — Zinnoberrotes Krystallpulver (aus dem Natriumsalz durch vorsichtigen Zusatz von Säure). F: 154°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit roter Farbe. — Bei der Reduktion mit Schwefelnatrium oder Zinkstaub entsteht 4:4'-Dioxy-2,5-dimethyl-diphenylamin (Syst. No. 1855).

Funktionelle Derivate des 4-Amino-phenols.

1. Derivate des 4-Amino-phenols, die lediglich durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind.

4-Amino-phenol-methyläther, 4-Amino-anisol, p-Anisidin $C_7H_7ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 230) mit alkoh. Schwefelammonium (CAHOUS, A. 74, 300) oder mit Zinn und Salzsäure (BRUNCK, Z. 1867, 205; J. 1867, 619) oder mit Na_2S_2 in Alkohol (BLANKSM, R. 28, 107). Bei der Destillation von anisidhoxamsaurem Barium (Bd. X, S. 170) (LOSSEN, A. 175, 324). — Tafeln (aus Wasser). F 57,2° (PERKIN, Soc. 69, 1211), 55,5—56,5° (Lo.), 52° (BRUNCK). Kp_{760} : 239,5° (korr.). (KÖRNER, WENDEL, G. 17, 492). Kp_{760} : [243° (korr.) (PER., Soc. 69, 1211); Kp : 245—246° (korr.) (H. SALKOWSKI, B. 7, 1009). Sehr wenig flüchtig mit Wasserdämpfen (H. S.). D_4^{20} : 1,0866; D_4^{25} : 1,0786 (PER., Soc. 69, 1211). Ziemlich löslich in Wasser (Lo.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: AUWERS, Ph. Ch. 23, 452. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 927,29 Cal., bei konstantem Druck: 928 Cal.: LEMOUL, C. r. 138, 1038. Absorptionsspektrum im Ultraviolett: BALY, EWBANK, Soc. 87, 1352. Die Dämpfe zeigen unter dem Einfluß von Teslaströmen bei Luftdruck rotstichig blaue Lumineszenz (KAUFFMANN, Ph. Ch. 26, 723; B. 33, 1731; vgl. B. 34, 691). Magnetisches Drehungsvermögen: PER., Soc. 69, 1245. Geschwindigkeit der Absorption von Chlorwasserstoff durch festes p-Anisidin: HANTZSCH, Ph. Ch. 48, 323, 327; HA., WIEGNER, Ph. Ch. 61, 486. Elektrische Leitfähigkeit des Hydrochlorids: HANTZSCH, ENGLER, B. 33, 2152 Anm. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 17°: $5,7 \times 10^{-3}$ (bestimmt durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids (VELEY, Soc. 93, 2131), bei 25°: $1,47 \times 10^{-3}$ (bestimmt durch den durch Verteilung zwischen Wasser und Benzol ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids) (FARMER, WARTH, Soc. 85, 1726). — p-Anisidin liefert mit einer neutralisierten und dann mit Essigsäure schwach angesäuerten Lösung von Sulfomonopersäure ein Gemisch von 4-Nitroso-anisol mit etwas 4-Nitro-anisol (BAEYER, KNORR, B. 35, 3034). Durch Einw. von salpetriger Säure (H. SA.) oder von Isocamylinitrit (KNOXVONAGEL, B. 28, 2056) auf Salze des p-Anisidins lassen sich p-Methoxy-benzoldiazoniumsalze (Syst. No. 2199) gewinnen. p-Anisidin gibt in schwefelsaurer Lösung mit Salpeterschwefelsäure 2-Nitro-4-amino-anisol (S. 520) (Höchstes Farbw., D. R. P. 101778; Frdl. 5, 68; C. 1899 I, 1175). Liefert, mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade erwärmt, 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1926) neben wenig 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2); letztere wird das Hauptprodukt, wenn man p-Anisidin, gelöst in konz. Schwefelsäure, mit rauchender Schwefelsäure (20% Anhydridgehalt) auf 55° erwärmt (BAUER, B. 42, 2110). Durch Erhitzen von p-Anisidin mit Äthylendibromid in Gegenwart von entwässertem Natriumcarbonat oder von Natriumacetat erhält man N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-piperazin (Syst. No. 3460)

(BISCHOFF, *B.* 22, 1782). p-Anisidin liefert mit Pentamethyldibromid N-[4-Methoxyphenyl]-piperidin (SCHOLTZ, WASSERMANN, *B.* 40, 857). Durch Erwärmen von p-Anisidin mit Glycerin, 4-Nitro-anisol und konz. Schwefelsäure erhält man 6-Methoxy-chinolin (Syst. No. 3114) (SKRAUP, *M.* 6, 762; D. R. P. 14976; *Frdl.* 1, 178). p-Anisidin, in wenig Alkohol gelöst, liefert mit 30%iger Formaldehydlösung bei gewöhnlicher Temperatur Anhydroformaldehyd-p-anisidin $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N < \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \\ CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \end{smallmatrix} > CH_3$ (Syst. No. 3796); erwärmt man die alkoh. Lösung mit der Formaldehydlösung in Gegenwart von etwas Kaliumhydroxyd, so wird Methylen-di-p-anisidin (S. 452) erhalten (BISCHOFF, REINFELD, *B.* 36, 48). Über Einw. von Formaldehyd auf p-Anisidin in Gegenwart von Salzsäure vgl. GOLDSCHMIDT, *Ch. Z.* 21, 396. Beim Leiten von Dicyan (Bd. II, S. 549) in die alkoh. Lösung von p-Anisidin entsteht Oxalsäure-bis-[4-methoxy-phenyl]-amidin (S. 472) und die Verbindung



Einwirkung von Citronensäure (Bd. III, S. 556) auf p-Anisidin: Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 88548; *Frdl.* 4, 1171. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von p-Anisidin, Brenztraubensäure und Benzaldehyd in absol. Alkohol erhält man 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3344) (DOEBNER, *A.* 249, 105). Beim Erhitzen mit 2-Benzoylbenzoesäure (Bd. X, S. 748) entsteht 2-Benzoyl-benzoesäure-pseudo-p-anisidid (S. 496) (H. MEYER, TURNAU, *M.* 30, 481, 489). Beim Erhitzen von $2\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. p-Anisidin mit 1 Mol.-Gew. Sulfoessigsäure (Bd. IV, S. 21) erhält man das p-Anisidinsalz des Sulfoessigsäure-p-anisidids (S. 499) (STILLICH, *J. pr.* [2] 74, 55). Versetzt man eine absolut-alkoholische Lösung von p-Anisidin und Pyridin mit einer Eisessiglösung von Bromcyan, so erhält man das Hydrobromid des Glutacondialdehyd-bis-[4-methoxy-anils] (S. 455) (KÖNIG, *J. pr.* [2] 70, 48); D. R. P. 155782; *Frdl.* 7, 330; C. 1904 II, 1557; vgl. ZINCKE, HEUSER, MÖLLER, *A.* 333, 340).

$C_6H_5ON + HCl$. Blättchen (BRUNCK, *Z.* 1867, 205; *J.* 1867, 620) oder Nadeln (LOSSEN, *A.* 175, 324). Färbt sich mit Eisenchlorid violett (Lo.). — Salze der Oxalsäure (Bd. II, S. 502). $2C_6H_5ON + C_2H_2O_4$. F: 199° (ANSELMINO, *C.* 1904 I, 505). — $C_6H_5ON + C_2H_2O_4$. F: 186° (AN., *C.* 1904 I, 505). — Salz der Bernsteinsäure (Bd. II, S. 601) $C_6H_5ON + C_2H_2O_4$. F: 125° (AN., *C.* 1904 I, 506). — Salz der Weinsäure (Bd. III, S. 481) $C_6H_5ON + C_2H_2O_4$. F: 183° (AN., *C.* 1903 II, 566). — Salz der Citronensäure (Bd. III, S. 556) $C_6H_5ON + C_2H_2O_4$ (AN., *C.* 1903 II, 566). F: 187° (ROOS, D. R. P. 101951; *C.* 1899 I, 1176). — Salz des Phenols (Bd. VI, S. 110) $C_6H_5ON + C_6H_5O$. Prismen (aus Äther). F: 60°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Ligroin (BISCHOFF, FRÖHLICH, *B.* 39, 3975).

$2C_6H_5ON + PdCl_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (GUTBIER, KRELL, JANSSEN, *Z. u. Ch.* 47, 32). — $2C_6H_5ON + 2HCl + PdCl_2$. Gelbbraune Blättchen (aus verd. Salzsäure) (GU., KR., JA.). — $2C_6H_5ON + PdBr_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (GU., KR., JA.). — $2C_6H_5ON + 2HBr + PdBr_2$. Rotbraune Blättchen (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (GU., KR., JA.). — $2C_6H_5ON + 2HCl + PtCl_4$. Hellgoldgelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser (Lo.).

4-Amino-phenol-äthyläther, 4-Amino-phenetol, p-Phenetidin $C_8H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Nitro-phenetol (Bd. VI, S. 231) mit Zinn und Salzsäure (HALLOCK, *Am.* 1, 272), mit Zinnchlorür und Salzsäure (PAUL, *Z. Ang.* 9, 595), mit Eisen und Salzsäure (G. COHN in ULLMANN'S Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. IX [Berlin-Wien 1921], S. 55). Entsteht auch aus 4-Nitro-phenetol beim Kochen mit alkoh. Kali (SCHMITT, MÖHLAU, *J. pr.* [2] 18, 199). Durch Erwärmen von 4-Benzalamino-phenol mit Äthylbromid, Natronlauge und Alkohol unter Druck auf 100° und Erhitzen des entstandenen Benzal-p-phenetidins mit überschüssiger Salzsäure oder Schwefelsäure (Höchster Farb., D. R. P. 69006; *Frdl.* 3, 55). Bei der Reduktion von 4,4'-Diäthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinn + Salzsäure (RIEDEL, D. R. P. 48543; *Frdl.* 3, 526). Bei der Einw. von alkoh. Schwefelsäure auf Phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) neben geringen Mengen o-Phenetidin, 4- und 2-Amino-phenol, Azoxybenzol, Anilin und anderen Produkten (BAMBERGER, LAGUTT, *B.* 31, 1501). — F: 2,4° (Korr.) (v. SCHNEIDER, *Ph. Ch.* 22, 232). Kp_{760} : 254,2—254,7° (Korr.) (KINZEL, *Ar.* 229, 330). Kp_{760} : 244° (BISCHOFF, *B.* 22, 1782). D_{20}^{25} : 1,0613 (KINZEL). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 15° $2,15 \times 10^{-6}$ (bestimmt durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Grad der Hydrolyse des Hydrochlorids) (VELBY, *Soc.* 93, 2131). Dielektrizitätskonstante: MATHEWS, *C.* 1906 I, 224. Die Dämpfe des p-Phenetidins zeigen unter dem Einfluß von Teelastströmen bei atmosphärischem Druck rotetichig blaue Lumineszenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 26, 723). — Die wäßr. Lösung des salzsauren p-Phenetidins gibt mit Eisenchlorid eine rote, allmählich violett werdende Färbung und mit Chlorkalk eine rote Färbung und Fällung (LIEBERMANN, v. KOSTANECKI, *B.* 17, 884). Bei der Oxydation des p-Phenetidins bilden sich eine Farbbase $C_{14}H_{21}O_5N_3$, 4,4'-Diäthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112), eine bei

178° schmelzende Verbindung, Chinon und andere Produkte (KINKE). Salzsaures p-Phenetidin gibt in absol. Alkohol mit nitrosen Gasen (HANTZSCH, *J. pr.* [2] 22, 461) oder mit Isamylinitrit (KNORVENAGEL, *B.* 28, 2056) p-Äthoxy-benzoldiazoniumchlorid (Syst. No. 2199). p-Phenetidin liefert beim Nitrieren in schwefelsaurer Lösung mit Salpeterschwefelsäure 2-Nitro-4-amino-phenetol (S. 520) (Höcherster Farb., D. R. P. 101778; *C.* 1899 I, 1175). Beim Erwärmen von p-Phenetidin mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure entsteht 4-Amino-phenetol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) (HOFFMANN-LA ROCHE, D. R. P. 98839; *C.* 1898 II, 1189). 1 Mol.-Gew. Formaldehyd reagiert mit 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin ohne oder mit Zusatz von Kali unter Bildung von Methylen-di-p-phenetidin (BISCHOFF, *B.* 31, 3245; vgl. BL., REINFELD, *B.* 36, 49). p-Phenetidin liefert mit Formaldehyd in konz. Salzsäure 6-Äthoxy-3-[4-äthoxy-phenyl]-chinazolidindihydrid (Syst. No. 3509) (GOLDSCHMIDT, *Ch. Z.* 21, 395; 25, 178; LEPETIT, MAIMMER, *R. A. L.* [5] 26 [1917], 558; LEP., MAFFEI, MAIM., *G.* 57 [1927], 862; MAFF., *G.* 58 [1928], 267), neben anderen Produkten (LEP., MAIM.; LEP., MAFF., MAIM.; MAFF.). Liefert mit Formaldehyd und Alkali- oder Ammoniumsulfid die entsprechenden Salze der Verbindung $(\text{HO}_2\text{S})\text{CH}_2\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (LEPETIT, D. R. P. 209695; *C.* 1909 I, 1682). Phenetidin liefert mit reinem (durch Schütteln mit Quecksilber von Schwefel befreitem) Schwefelkohlenstoff in Äther zunächst als weißen, zersetzlichen Niederschlag [4-äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsaures Phenetidin; beim Zufügen von Schwefel geht dasselbe unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff in N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482) über (HUGERSHOFF, *B.* 32, 2247). Rasch und quantitativ erhält man N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff, wenn man p-Phenetidin mit Schwefelkohlenstoff und Schwefel in alkoh. Lösung im Wasserbade erhitzt (HU.). Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff und Ammoniak auf die alkoh. Lösung des p-Phenetidins entsteht das Ammoniumsalz der [4-Äthoxy-phenyl]-dithiocarbaminsäure (S. 483) (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 378; WAGNER, *M.* 27, 1241). Reaktion zwischen p-Phenetidin und Citronensäure: Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 87428; *Frdl.* 4, 1170; ANSELMINO, *C.* 1903 II, 565. Aus äquimolekularen Mengen von Acetessigester und p-Phenetidin erhält man bei gewöhnlicher Temperatur den β -[4-Äthoxy-phenylimino]-buttersäure-äthylester bzw. β -p-Phenetidino-crotonsäure-äthylester (S. 496) (RIEDEL, D. R. P. 76798; *Frdl.* 4, 1199). Bei 140–150° entstehen aus p-Phenetidin und Acetessigester N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-harnstoff (S. 481). Alkohol und Aceton (FOGLINO, *C.* 1898 I, 501). Beim Erhitzen von p-Phenetidin mit Acetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 801) entstehen [a,a-Di-p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäurediäthylester (?) (S. 497) und [a,a-Di-p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäure-di-p-phenetidid (?) (S. 498) (ROSSI, *G.* 36 II, 874). Beim Erhitzen mit Diacetbernsteinsäure-diäthylester (Bd. III, S. 840) entstehen je nach den Mengenverhältnissen und der Temperatur N-[4-Äthoxy-phenyl]-2,5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3,4)-diäthylester (Syst. No. 3276), N-[4-Äthoxy-phenyl]-2,5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3,4)-[4-äthoxy-phenyl]-imid $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N} \begin{matrix} \text{CO}\cdot\text{C}\cdot\text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{CO}\cdot\text{C}\cdot\text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (Syst. No. 3590),

$\beta,\beta,\varepsilon,\varepsilon$ -Tetra-p-phenetidino-hexan- γ,δ -dicarbonsäure-diäthylester (?) (S. 498) und $\beta,\beta,\varepsilon,\varepsilon$ -Tetra-p-phenetidino-hexan- γ,δ -dicarbonsäure-di-p-phenetidid (?) (S. 498) (ROSSI, *G.* 36 II, 868). Durch Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Sulfoessigsäure (Bd. IV, S. 21) mit 3 Mol.-Gew. p-Phenetidin auf 200° erhält man das p-Phenetidinsalz des Sulfoessigsäure-p-phenetidids (S. 499) (STILLICH, *J. pr.* [2] 74, 54).

p-Phenetidin dient zur Herstellung von Heilmitteln, z. B. Phenacetin (S. 461), Lactophenin (S. 492), Phenokoll (S. 506), Holocain (S. 468), sowie des Süßstoffs Dulcin (S. 480). Über Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen vgl. *Schultz, Tob.* No. 96 Anm., 584.

Nachweis von p-Phenetidin im Harn: EDLEFFSEN, *C.* 1900 I, 573.

$\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + 2 \text{H.F.}$ Fast farblose Blättchen (WEINLAND, LEWKOWITZ, *Z. a. Ch.* 45, 50). — $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{HCl}$. Tafeln. F: 234° (LIEBERMANN, v. KOSTANECKI, *B.* 17, 884), 233° (BISCHOFF, *B.* 22, 1782). Sublimiert in Nadeln (LIE., v. Ko.). Sehr leicht löslich in Wasser (HALLOCK, *Am.* 1, 272). — $2 \text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{H}_3\text{PO}_4$. Blättchen (aus heißem Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser (RAIKOW, SCHATBANOW, *Ch. Z.* 25, 245). — $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{H}_3\text{PO}_4$. Schuppen (aus heißem Wasser). — Salze der Oxalsäure (Bd. II, S. 502) $2 \text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$. F: 201° (ANSELMINO, *C.* 1906 I, 753). — $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$. F: 201° (ANS., *C.* 1906 I, 753). — Salz der Äpfelsäure (Bd. III, S. 419) $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6$. Weiße Krystalle (aus Wasser). F: 150° (CAMPANARO, *G.* 28 II, 193). — Salz der Weinsäure (Bd. III, S. 481) $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6$. Blättchen. F: ca. 168° (*C.* 1907 II, 352; *P. C. H.* 48, 399), 192° (ANSELMINO, *C.* 1903 II, 566). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther (*P. C. H.* 48, 399). Fand unter dem Namen „Vinopyrin“ Anwendung als Antipyreticum und Antineuralgicum (*C.* 1907 II, 352). — Salz der Citronensäure (Bd. III, S. 556) $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{ON} + \text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$. Prismen. F: 188° (AN., *C.* 1903 II, 566), 186°; sehr leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol (ROOS, D. R. P. 101951; *C.* 1899 I, 1176). Fand unter dem Namen „Citrophén“ Verwendung als Antipyreticum und Antineuralgicum (AN., *C.* 1903 II, 566). — Neutrales Salz der Sulfoessigsäure (Essig-

säure-sulfonsäure, Bd. IV, S. 21) $2C_6H_{11}ON + C_6H_4O_2S$. Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt bei ca. 146° zu einer trüben Flüssigkeit, welche bei ca. 170° klar wird; löslich in heißem Wasser, unlöslich in Aceton, Äther und Benzol (STILLICH, *J. pr.* [2] 74, 54). — Salz des Phenols (Bd. VI, S. 110). Nadeln (aus Ligroin). F: 52° ; leicht löslich in allen gebräuchlichen Solvenzien (BISCHOFF, FRÖHLICH, *B.* 39, 3976). — Salz der Guajacolsulfonsäure (Bd. XI, S. 295). Mikrokrystallinisch. Schmilzt bei $186-188^\circ$ unter Schwärzung; löslich in Wasser, Alkohol, fast unlöslich in Äther (TAGLIAVINI, *C.* 1909 I, 1556).

Verbindung $C_{24}H_{22}O_4N_2$. B. Bei der Oxydation von p-Phenetidin, neben anderen Produkten (KINZEL, *Ar.* 229, 329). — Braunes Krystallpulver. Sublimiert in Nadeln. Löslich in ca. 900 Tln. Alkohol, etwas leichter löslich in Xylol, Benzol und Chloroform; löslich in konz. Säuren mit blauer Farbe. Durch Wasserezusatz wird die Base wieder ausgeschieden. — Bei der Reduktion entsteht eine Leukoverbindung $C_{24}H_{24}O_4N_2$.

4-Amino-phenol-propyläther $C_9H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Propyl-[4-nitro-phenyl]-äther (Bd. VI, S. 232) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (SPIEGEL, ŠABBATH, *B.* 34, 1938). — Farbloses Öl. Fast unlöslich in Wasser, leicht in organischen Solvenzien. — $C_9H_{13}ON + HCl$. Nadeln. F: 171° . Wird teilweise schon bei 100° dissoziiert. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. — Pikrat. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich bei 162° , ist aber erst bei 176° klar geschmolzen. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — $2C_9H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser oder Alkohol.

4-Amino-phenol-isobutyläther $C_{10}H_{15}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von Isobutyl-[4-nitro-phenyl]-äther mit Zinn und Salzsäure (Sp., Ša., *B.* 34, 1945). — Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol. — $C_{10}H_{15}ON + HCl$. Nadeln. F: 209° . Schwer löslich in kaltem leicht in heißem Wasser und Alkohol — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. F: 155° .

4-Amino-phenol-isoamyläther $C_{11}H_{17}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_4H_9$. B. Bei der Reduktion von Isoamyl-[4-nitro-phenyl]-äther mit Zinn und Salzsäure (Sp., Ša., *B.* 34, 1936, 1942). — Mit Wasserdampf leicht flüchtig. Leicht löslich in organischen Solvenzien. — $C_{11}H_{17}ON + HCl$. Weiße, an der Luft sich rötlich färbende Krystalle. F: 236° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{11}H_{17}ON + 2HCl + PtCl_4$.

4-Amino-phenol-allyläther $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH=CH_2$. B. Bei der Reduktion von Allyl-[4-nitro-phenyl]-äther mit Zinn und Salzsäure (Sp., Ša., *B.* 34, 1940). — Öl. — $C_9H_{11}ON + HCl$. Krystallinische Masse. Schmilzt bei 205° , dissoziiert sich aber zum Teil schon bei 80° . — Pikrat. Dunkelgelbe Nadelchen (aus Wasser). F: 164° .

4-Amino-phenol-phenyläther, 4-Amino-diphenyläther $C_{15}H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Beim 3-stdg. Erhitzen von 8,6 g 4-Brom-anilin mit einer Lösung von 3,5 g Ätzkali in 20 g Phenol und 0,1 g Kupfer in einer Wasserstoffatmosphäre auf 180° (ULLMANN, SPONAGEL, *A.* 350, 106). Bei der Reduktion von Phenyl-[4-nitro-phenyl]-äther, gelöst in Alkohol, mit Zinn + Salzsäure (HAEUSSERMANN, TEICHMANN, *B.* 29, 1447). — Nadelchen (aus heißem Wasser). F: 84° (H., T.), $83,5^\circ$ (U., Sp.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Ligroin (H., T.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 214496; *C.* 1909 II, 1513. — $C_{15}H_{11}ON + HCl$. Nadeln (H., T.). — $2C_{15}H_{11}ON + H_2SO_4$. Blättchen. Schwer löslich in Wasser (H., T.).

4-Amino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther, 2',4'-Dinitro-4-amino-diphenyläther $C_{15}H_9O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch Kochen von 4-Acetamino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther (S. 463) mit Salzsäure (REVERDIN, DRESSEL, *B.* 37, 1518; *Bl.* [3] 31, 1080). — Dunkelgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 144° . Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin. — Wird durch Natriumchlorat und Salzsäure unter Bildung eines Chlorchinons gespalten. Liefert mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat 2',4'-Dinitro-4-[2,4-dinitro-phenoxy]-diphenylamin.

4-Amino-phenol-o-tolyläther, 4'-Amino-2-methyl-diphenyläther $C_{15}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 4'-Nitro-2-methyl-diphenyläther (Bd. VI, S. 353) mit Zinn und Salzsäure (COOK, EBERLY, *Am. Soc.* 24, 1202). — F: ca. 60° . Löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther. — $C_{15}H_{13}ON + HCl$. Nadeln und Säulen. F: 182° bis 183° . Zersetzt sich leicht beim Umkrystallisieren. — Hydrobromid. Krystallwarzen. F: $200-204^\circ$ (Zers.). Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. — Sulfat. Krystalle. F: $155-160^\circ$ (Zers.). — Nitrat. Krystallflocken. F: $153-155^\circ$ (Zers.). Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. — Chloroplatinat. Hellbraun. F: $180-190^\circ$ (Zers.).

4-Amino-phenol-m-tolyläther, 4'-Amino-3-methyl-diphenyläther $C_{15}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 4'-Nitro-3-methyl-diphenyläther (Bd. VI, S. 377) durch

Reduktion mit Zink und Salzsäure (COOK, FRARY, *Am.* 28, 488). — Nur in trockenem Zustand beständig. — Hydrochlorid. Nadeln. Sintert bei 146°. Zersetzt sich zum Teil beim Eindampfen der Lösung. — Sulfat. Krystalle. — Nitrat. Federartige Krystalle.

4-Amino-phenol-p-tolyläther, 4'-Amino-4-methyl-diphenyläther $C_{13}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Bei der elektrolytischen Reduktion von 4'-Nitro-4-methyl-diphenyläther (Bd. VI, S. 394) in salzsaurer Suspension (HAEUSSERMANN, SCHMIDT, *B.* 34, 3770). Bei der Reduktion von 4'-Nitro-4-methyl-diphenyläther mit Zinn und Salzsäure (Cook, *Am. Soc.* 25, 61). — Nadeln (aus Wasser). F: 123° (H., SCH.), 122° (C.). Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (C.). — Hydrochlorid. Nadeln (aus heißer Salzsäure) (C.). — $2 C_{13}H_{13}ON + 2 HCl + PtCl_4 + H_2O$. Nadeln. F: 195° (C.).

4-Amino-phenol-benzyläther $C_{15}H_{15}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Bei 3-stdg. gelindem Kochen von 5 g [4-Nitro-phenyl]-benzyl-äther (Bd. VI, S. 433) mit 5 g Eisenspänen und 500 ccm 1%iger Essigsäure unter Rückfluß (SPIEGEL, SABBATH, *B.* 34, 1944). Beim Behandeln von 4-Benzyl-oxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, *A.* 267, 182). — Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 56° (J.; Sp., SA.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin (J.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farb., D. R. P. 141516; C. 1903 I, 1381. — $C_{15}H_{15}ON + HCl$. F: 213°; zerfällt in heißem Wasser zum Teil in Benzylchlorid und 4-Amino-phenol (Sp., SA.). — Pikrat. Citronengelbe Nadelchen. F: 155° (Zers.). (Sp., SA.)

Äthylenglykol-bis-[4-amino-phenyläther] $C_{14}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei der Reduktion von Äthylenglykol-bis-[4-nitro-phenyläther] (Bd. VI, S. 232) mit Zinn und Salzsäure (WAGNER, *J. pr.* [2] 27, 206). Durch Reduktion des Äthylenglykol-bis-[4-nitro-phenyläthers] mit Eisen in 90%iger Essigsäure und Verseifen der erhaltenen Diacetylverbindung mit alkoh. Salzsäure (KINZEL, *Ar.* 236, 261). — Nadeln (aus Alkohol). F: 176° (K.), 168—172° (W.). Etwas löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Äther und Chloroform (W.), löslich in heißem Alkohol (K.), leicht löslich in heißem Benzol (W.). Konzentrierte Schwefelsäure löst mit blauer Farbe (K.). Gibt mit Eisenchlorid eine kirschrote Färbung und mit einer Lösung von Kaliumdichromat oder Kaliumferricyanid und etwas Salzsäure eine blauviolette Färbung, welche durch mehr Salzsäure in Blau übergeht (W.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 47301; *Frdl.* 2, 459. — $C_{14}H_{16}O_2N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Löslich in Wasser (K.). — $C_{14}H_{16}O_2N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (K.). — Oxalat $C_{14}H_{16}O_2N_2 + C_2H_2O_4$. Prismatische Blättchen. Schmilzt bei ca. 285° unter Zersetzung (K.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (K.).

Hydrochinon-phenyläther-[4-amino-phenyläther] $C_{15}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von Hydrochinon-phenyläther-[4-nitro-phenyläther] (Bd. VI, S. 844) mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (HAEUSSERMANN, MÜLLER, *B.* 34, 1070). — Säulen (aus Petroläther). F: 83—84,5°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in kaltem Alkohol, Petroläther, kaum in Wasser. — $C_{15}H_{15}O_2N + HCl$. Schuppen (aus Wasser). F: 210°.

Hydrochinon-bis-[4-amino-phenyläther] $C_{18}H_{18}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei der Reduktion des aus 4-Chlor-1-nitro-benzol und trockenem Hydrochinonkalium entstehenden, nicht näher beschriebenen Hydrochinon-bis-[4-nitro-phenyläthers] (BAYER & Co., D. R. P. 178803; C. 1907 I, 596). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol. Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: B. & Co. — Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

4-Amino-phenol-phenacyläther, ω-[4-Amino-phenoxy]-acetophenon $C_{14}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Man kocht ω-Brom-acetophenon und 4-Acetamino-phenol in alkoh. Lösung in Gegenwart von Alkali 2—3 Stdn. am Rückflußkühler und verseift den so erhaltenen 4-Acetamino-phenol-phenacyläther (S. 464) mit Salzsäure (VIGNOLO, *R. A. L.* [5] 6 I, 72). — Harte Krystallaggregate (aus Benzol). F: 95°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Petroläther und Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in Alkohol, Benzol. — Reduziert alkoh. Silbernitratlösung in der Wärme unter Spiegelbildung, reduziert auch Fehlingsche Lösung. Das salzsaure Salz gibt mit Eisenchlorid intensive Violettfärbung. Löst sich in konz. Salpetersäure azurblau, auf Zusatz von konz. Schwefelsäure rubinrot. — $C_{14}H_{13}O_2N + HCl$. Nadeln. F: 201° (Zers.). — $2 C_{14}H_{13}O_2N + H_2SO_4 + H_2O$. Schmilzt oberhalb 210° unter Zersetzung. — $C_{14}H_{13}O_2N + H_2SO_4 + H_2O$. F: 188° (Zers.). — $C_{14}H_{13}O_2N + HNO_3$. F: ca. 160° (Zers.). — Pikrat $C_{14}H_{13}O_2N + C_6H_5O_7N_3$. F: 177°.

[4-Amino-phenyl]-benzoat $C_{13}H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Man suspendiert 50 g Benzoesäure-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. IX, S. 119) in einem Gemisch von 500 ccm Alkohol und 200 ccm 50%iger Essigsäure und fügt allmählich 100 g mit Alkohol angefeuchteten Zinkstaub hinzu, wobei die Temperatur nicht über 40° steigen soll; dann setzt man 50 ccm Eisessig hinzu und rührt um, bis Kalilauge beim Erwärmen keine Gelbfärbung mehr hervorruft (FORSTER, FIEBZ, *Soc.* 91, 866). Beim Behandeln von Benzoesäure-[4-nitro-phenyl]-ester mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (HÜBNER, *A.* 210, 379). — Blätter. *F.*: 153° bis 154° (H.). Leicht löslich in kochendem Wasser, Alkohol und in Eisessig (H.).

[4-Amino-phenyl]-kohlen säure-methylester $C_9H_9O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von Kohlen säure-methylester-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. VI, S. 233) mit Zinnchlorür und Salzsäure (UPSON, *Am.* 32, 14). — Affinitätskonstante: STIEGLITZ, UPSON, *Am.* 31, 470). — $C_9H_9O_2N + HCl$. Weiße Masse. Zeigt beim Verweilen unter Wasser keine Tendenz zur Umlagerung (U.).

[4-Amino-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{11}H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Man löst 2 g Kohlen säure-äthylester-[4-nitro-phenyl]-ester in heißem Alkohol, versetzt mit konz. Salzsäure und gibt 11 g Zinnchlorür hinzu (RANSOM, *Am.* 23, 48; *B.* 31, 1065; vgl. A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 710). — Krystallinische Masse. *F.*: 36° (R.). Affinitätskonstante: STIEGLITZ, UPSON, *Am.* 31, 467. — $C_{11}H_{11}O_2N + HCl$. Weiße Krystalle. Färbt sich bei 160° dunkel und schmilzt bei 197° unter Zersetzung (R.). — $2C_{11}H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag. Schwärzt sich bei 208° und schmilzt bei 237° (R.).

[4-Amino-phenyl]-kohlen säure-diäthylamid, Diäthylcarbamidsäure-[4-amino-phenyl]-ester $C_{11}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Bei der Reduktion von Kohlen säure-[4-nitro-phenyl]-ester-diäthylamid (Bd. VI, S. 233) mit Zinnchlorür und Salzsäure (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 712). — Krystalle. *F.*: 62°.

[4-Amino-phenyl]-kohlen säure-methylanilid, Methyl-phenyl-carbamidsäure-[4-amino-phenyl]-ester $C_{11}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Man löst Methyl-phenyl-carbamidsäure-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. XII, S. 417) in heißem Alkohol, fügt konz. Salzsäure und allmählich die theoretische Menge Zinnchlorür hinzu (LELLMANN, *Benz.* 24, 2110). — Nadeln. *F.*: 104°.

[4-Amino-phenyl]-kohlen säure-diphenylamid, Diphenylcarbamidsäure-[4-amino-phenyl]-ester $C_{19}H_{17}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(C_6H_5)_2$. *B.* Aus Diphenylcarbamidsäure-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. XII, S. 428) mit Zinnchlorür und Salzsäure (L., *B.* 24, 2111). — Nadeln. *F.*: 146°.

4-Amino-phenoxyessigsäure $C_9H_9O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Bei der Reduktion von 4-Nitro-phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 234) mit der berechneten Menge Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (KYM, *J. pr.* [2] 55, 118; vgl. FRITZSCHE, *J. pr.* [2] 20, 293). Durch mehrstündiges Kochen von 4-Acetamino-phenoxyessigsäure (S. 465) mit der 5-fachen Menge 20%iger Salzsäure (HOWARD, *B.* 30, 547). — Prismen (aus heißem Wasser) mit 1 H_2O ; verliert das Krystallwasser bei 100° (H.). Die wasserfreie Substanz schmilzt noch nicht bei 312° (K.). Schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, unlöslich in Äther (K.). — $NH_4C_9H_9O_3N$. Nadeln. *F.*: 201–202°; sehr leicht löslich in Wasser (K.). — $C_9H_9O_3N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol durch Äther). Leicht löslich in kaltem Wasser und heißem Alkohol (K.).

Äthylester $C_{11}H_{13}O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Amino-phenoxyessigsäure durch Esterifizierung (HOWARD, *B.* 30, 2107). — Prismen (aus Petroläther). *F.*: 58°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Wasser und Benzol, viel schwerer in Petroläther.

Anilid $C_{14}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 4-Nitro-phenoxyessigsäure-anilid (Bd. XII, S. 482) mit Zinn und Salzsäure in Acetonlösung (KYM, *J. pr.* [2] 55, 116). — Nadeln (aus Benzol durch Petroläther). *F.*: 104–105°. Leicht löslich in Alkohol.

α -[4-Amino-phenoxy]-propionsäure $C_9H_9O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. *B.* Aus dem rohen Nitrierungsprodukt der α -Phenoxy-propionsäure durch Reduktion mit Eisen und Eisessig, Eindampfen der mit Soda alkalisch gemachten Lösung, Abscheidung des Methylphenmorpholons $C_8H_7 \begin{smallmatrix} \text{NH} \text{---} \text{CO} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{O} \text{---} \text{CH} \cdot \text{CH}_3 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4278) und Versetzen der Mutterlauge mit Salzsäure und Natriumacetat (BISCHOFF, *B.* 33, 930). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 219°. Fast unlöslich in kaltem Wasser.

[4-Amino-phenyl]-salicylat $C_{13}H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von Salicylsäure-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. X, S. 78) mit Zinn + Salzsäure

bei Gegenwart von Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 62533; *Frdl.* 3, 836). — Tafeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 151—152°. — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.

4-[4-Amino-phenoxy]-benzoesäure, 4'-Amino-diphenyläther-carbonsäure-(4) $C_{13}H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus 4-[4-Nitro-phenoxy]-benzoesäure (Bd. X, S. 157) mit Zinn + Salzsäure (HAEUSSERMANN, BAUER, B. 29, 2084). — Blättchen (aus Alkohol). F: 193—194°. Sehr wenig löslich in Wasser. — $Ba(C_{13}H_{10}O_2N)_2$. Nadeln. Leicht löslich in warmem Wasser. — $C_{13}H_{11}O_2N + HCl$. Schuppen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_{13}H_{11}O_2N + H_2SO_4$. Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser.

4-Amino-phenol-[β -amino-äthyl]-äther $C_{11}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus [β -Amino-äthyl]-[4-nitro-phenyl]-äther (Bd. VI, S. 237), erhalten durch Einw. von 4-Nitro-phenolalkali auf β -Brom-äthylamin, durch Reduktion (BAYER & Co., D. R. P. 88502; *Frdl.* 4, 814). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.

4-Amino-phenol-[β -dimethylamino-äthyl]-äther $C_{10}H_{15}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus [β -Brom-äthyl]-[4-nitro-phenyl]-äther (Bd. VI, S. 232) durch Kombination mit Dimethylamin und nachherige Reduktion (B. & Co., D. R. P. 88502; *Frdl.* 4, 814). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.

2,4'-Diamino-diphenyläther $C_{13}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 2,4'-Dinitro-diphenyläther (Bd. VI, S. 232) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (HAEUSSERMANN, BAUER, B. 29, 2083). — F: 78—80° (H., B.). Verwendung der Disulfonsäure des 2,4'-Diamino-diphenyläthers zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202017; C. 1908 II, 1223. — $C_{13}H_{11}ON_2 + 2HCl$ (H., B.).

4,4'-Diamino-diphenyläther $C_{13}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 4,4'-Dinitro-diphenyläther (Bd. VI, S. 232) mit Zinn und Salzsäure (HOFFMEISTER, A. 169, 208) bei Gegenwart von Alkohol (HAEUSSERMANN, TEICHMANN, B. 29, 1449). — Schuppen (aus Alkohol). F: 185° (Ho.), 186—187° (HAU., T.). Nicht unzersetzt flüchtig (Ho.). — Verwendung der Sulfurierungsprodukte zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 192404, 192891; C. 1908 I, 502. — $C_{13}H_{11}ON_2 + 2HCl + H_2O$. Nadelchen (HAU., T.). — Sulfat. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

Methansulfonsäure-[4-amino-phenyl]-ester $C_7H_7O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_3 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Methansulfonsäure-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. VI, S. 237), gelöst in Eisessig, mit Zinn und Salzsäure (SCHALL, J. pr. [2] 48, 248). — Nadelchen (aus Benzol). F: 89—90°.

p-Toluolsulfonsäure-[4-amino-phenyl]-ester $C_{11}H_{13}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure auf Nitrobenzol oder auf Phenylhydroxylamin (BAMBERGER, RISING, B. 34, 228, 241). Aus p-Toluolsulfonsäure-[4-nitro-phenyl]-ester (Bd. XI, S. 100) durch Reduktion (B., R.). — Prismen. F: 142,5°. Ziemlich löslich in Aceton und Äther. — p-Toluolsulfonsaures Salz $C_{11}H_{13}O_2NS + C_7H_7O_2S$. Nadeln. F: 242,5—243°. Löslich in heißem Chloroform und Alkohol.

2. Derivate des 4-Amino-phenols, die durch Veränderung der Aminogruppe (bzw. der Aminogruppe und der Hydroxylgruppe) entstanden sind.

a) N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-Verbindungen, Oxo-Verbindungen und Oxy-oxo-Verbindungen, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuchs nicht eine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).

4-Methylamino-phenol $C_7H_9ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus N-[4-Oxy-phenyl]-glycin (S. 488) durch CO_2 -Abspaltung beim Erhitzen auf 245—247° (PAUL, Z. Ang. 10, 171). Durch Erwärmen von 4-Chlor-phenol (Bd. VI, S. 186) mit 33%iger wäbr. Methylaminlösung in Gegenwart von etwas Kupfersulfat unter Druck auf 135° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 205415; C. 1909 I, 600). — Entfernung von 4-Amino-phenol aus technisch hergestelltem 4-Methylamino-phenol durch Behandlung mit aromatischen Aldehyden: Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 208434; C. 1909 I, 1367. — Nadelchen (aus Benzol). F: 85° (PAUL), 87° (LUMIERE, SEYEWETZ, Bl. [3] 85, 1206; LUMIERE et fils, D. R. P. 198497; C. 1908 I, 2070). — Geht durch Oxydation mit Bleidioxyd und Schwefelsäure sowie mit Chlorkalk in Chinon über (PAUL). Wird in Äther. Lösung von PbO_2 zu Chinonmonomethylimid [helle, sehr unbeständige Nadeln] oxydiert (WILLSTÄTTER, PFANNENSTIEL, B. 38, 2251). Liefert mit

Hydrochinon eine kristallisierte Verbindung (s. u.) (L., S., *C.* 1903 I, 1129; LUMKIN et fils, D. R. P. 174689; *C.* 1906 II, 1224). — Verwendung zum Färben von Haaren und Federn: EDMARK, D. R. P. 80814; *Frdl.* 4, 1069. — Das Sulfat findet unter dem Namen „Metol“ als photographischer Entwickler Verwendung (PAUL; HAUFF-LEONAR A.-G., Privatmitt.). — $6C_6H_5ON + H_2SO_4$. B. Beim Erwärmen des Sulfats des 4-Methylamino-phenols mit einer Lösung von neutralem Natriumsulfit unter Zusatz von Natriumdisulfit (LUMKIN, SEYWEITZ, *Bl.* [3] 35, 1205; LUMKIN et fils, D. R. P. 198497; *C.* 1906 I, 2070). Durch Behandeln der 80° heißen wässrigen Suspension des 4-Methylamino-phenols mit Schwefeldioxyd (L., S., *Bl.* [3] 35, 1205; L. et fils, D. R. P. 198497). Durch Auflösen von 4-Methylamino-phenol in 40%iger heißer Disulfitlösung (L., S., *Bl.* [3] 35, 1205; L. et fils, D. R. P. 198497). Weiße, luftbeständige Krystalle (aus einer gesättigten, mit $\frac{1}{5}$ ihres Volumens konz. Disulfitlösung versetzten SO_2 -Lösung). Schmilzt bei 87° unter starker SO_2 -Entwicklung; löslich in Wasser von 15° zu 3,5% (L., S., *Bl.* [3] 35, 1205; L. et fils, D. R. P. 198497). — $2C_6H_5ON + H_2SO_4$ (PAUL). Über Verwendung als photographischer Entwickler (Metol): PAUL. Prüfung des Handelsproduktes auf 4-Amino-phenol: NICOLLE, *C.* 1909 I, 1508. — Verbindung von 4-Methylamino-phenol mit Hydrochinon $2C_6H_5ON + C_6H_4O_2$. B. Durch Sättigen einer Mischung der gesättigten wässrigen Lösungen von schwefelsaurem 4-Methylamino-phenol und Hydrochinon im molekularen Verhältnis von 2:1 mit wasserfreiem Natriumsulfit (LUMKIN, SEYWEITZ, *C.* 1903 I, 1129; L. et fils, D. R. P. 174689; *C.* 1906 II, 1224). Weiße Plättchen. F: 135° (unter Zersetzung). Bei 15° löslich in Wasser zu 1%, in Alkohol zu 20%, in Aceton zu 35%, sehr wenig löslich in Benzin, Chloroform, Äther. Kann als photographischer Entwickler (Metochinon) verwendet werden.

4-Methylamino-phenol-methyläther, Methyl-p-anisidin $C_8H_{11}ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Form-p-anisid durch Behandeln mit Methyljodid und Natriumäthylat in Alkohol und Verseifen des Reaktionsproduktes durch Kochen mit konz. Salzsäure; man reinigt die Base durch Überführung in das Nitrosamin (FRÖHLICH, WEDEKIND, *B.* 40, 1010). — Kryställchen (aus Ligroin). F: 37°. Kp_{19} : 135–136°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln.

4-Methylamino-phenol-äthyläther, Methyl-p-phenetidid $C_9H_{13}ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von N-[4-Äthoxyphenyl]-glycin (S. 488) im Wasserstoffstrom anfangs auf 260°, zuletzt auf 300° (BISCHOFF, NASTVOGEL, *B.* 22, 1789). Durch Erwärmen von Form-p-phenetidid mit Methyljodid und Natriummethylat in Methylalkohol und Zersetzen des Reaktionsproduktes durch Kochen mit konz. Salzsäure; man reinigt die Base durch Überführung in das Nitrosamin (WEDEKIND, FRÖHLICH, *B.* 40, 1003). — Flüssig. Kp : 251° (B., N.), Kp_{40} : 164° (W., F.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (B., N.). — Liefert beim Erwärmen mit Glyoxal-natriumdisulfit (Bd. I, S. 761) 1-methyl-5-äthoxy-oxindolschweflige saures Natrium

$C_9H_9 \cdot O \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \text{---} \text{N}(\text{CH}_3) \text{---} \text{C} \cdot \text{O} \cdot \text{SO}_2\text{Na}$ (Syst. No. 3136), das beim Erhitzen mit Salzsäure unter Bildung von 1-Methyl-5-äthoxy-oxindol $C_9H_9 \cdot O \cdot C_6H_3 \text{---} \text{N}(\text{CH}_3) \text{---} \text{CO}$ (Syst. No. 3239) zer-
setzt wird (HINSBERG, *B.* 41, 1371).

[4-Methylamino-phenyl]-benzoat $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot \text{CO} \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Methylamino-phenol in Alkohol durch Benzoylchlorid in Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, *B.* 22, 1524; *C.* 1909 I, 1809). — Prismenförmige Krystalle (aus 50%igem Alkohol). F: 173–174°. Löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in heißem Benzol, unlöslich in Ligroin; löslich in warmer verdünnter Natronlauge. — Liefert mit Salpetersäure [2,3-Dinitro-4-methylamino-phenyl]-benzoat (S. 526), mit Salpeterschwefelsäure [2,3 (?) -Dinitro-4-methylamino-phenyl]-[3-nitro-benzoat] (S. 526).

p-Toluolsulfonsäure-[4-methylamino-phenyl]-ester $C_{14}H_{15}O_2NS = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot \text{SO}_2 \cdot C_6H_4 \cdot \text{CH}_3$. B. Aus 4-Methylamino-phenol durch p-Toluolsulfochlorid in Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, *B.* 42, 1523; *C.* 1909 I, 1809). — Prismatische Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 135°. — Liefert mit Salpetersäure p-Toluolsulfonsäure-[2,3-dinitro-4-methylamino-phenyl]-ester (S. 526), neben p-Toluolsulfonsäure-methylamid (Bd. XI, S. 105).

4-Dimethylamino-phenol $C_8H_{11}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Destillieren von Trimethyl-[4-oxy-phenyl]-ammoniumjodid unter 30 mm Druck, neben etwas Dimethyl-p-anisidin, das beim Behandeln des Produkts mit verdünnter Natronlauge ungelöst bleibt (v. PROHMANN, *B.* 22, 3682 Anm. 3). Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Zersetzung des sauren Dimethylanilinoxids (Bd. XII, S. 156) durch Erwärmen (BAMBERGER, LEYDEN, *B.* 34, 21, 25). In sehr geringer Menge durch Verschmelzen von Dimethylanilin-sulfonsäure-(4) mit Kali (B., L.). Beim Kochen des [4-Dimethylamino-phenyl]-acetats (S. 443) mit alkoh. Kali (AUWERS, WEER, A. 234, 309). — Krystalle (aus Ligroin + etwas Benzol), Nadeln (aus Petroläther). Geruchlos (B., L.). F: 74–76° (v. P.), 75° (AU., W.), 76–77° (B., L.).

Kp₂₀: 165° (v. P.). Mit Wasserdampf langsam flüchtig (B., L.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin (Av., W.).

4-Dimethylamino-phenol-methyläther, Dimethyl-p-anisidin $C_8H_{11}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Destillation von Trimethyl-[4-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd (s. u.) (GRIESS, B. 13, 249). — Blättchen (aus Alkohol). F: 48°.

4-Dimethylamino-phenol-äthyläther, Dimethyl-p-phenetidin $C_{10}H_{13}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der trocknen Destillation des Trimethyl-[4-äthoxy-phenyl]-ammoniumjodids (s. u.) (KNORR, A. 293, 34). — Blättchen (aus Alkohol). F: 35–36,5°. Mit Wasserdampf flüchtig.

[4-Dimethylamino-phenyl]-acetat $C_{10}H_{13}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des Trimethyl-[4-oxy-phenyl]-ammoniumjodids mit Essigsäureanhydrid im Kohlen-säurestrom (AUWERS, WEHR, A. 334, 308). — Nadeln oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 78° bis 79°. Schwer löslich in Wasser; leicht in Alkohol, Äther, Ligroin, Eisessig, sehr leicht in Benzol und Chloroform.

4,4'-Bis-dimethylamino-diphenyläther $C_{16}H_{20}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2O$. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfid (S. 538) in alkoh. Lösung mit 2 Mol.-Gew. alkoholisch-ammoniakalischer Silbernitratlösung (HOLZMANN, B. 21, 2056). Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erwärmen von salzsaurem Dimethylanilinoxid (Bd. XII, S. 156) mit konz. Schwefelsäure (BAMBERGER, LEYDEN, B. 34, 25). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 119°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol (H.). — Salze: H. Pikrat $C_{16}H_{20}ON_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Benzol). Schmilzt unter Bräunung bei 150°. Leicht löslich in warmem Benzol, schwer in kaltem Alkohol. — $C_{16}H_{20}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelber mikrokristallinischer Niederschlag. Schwer löslich in kochendem Wasser und Alkohol.

Trimethyl-[4-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_8H_{11}O_2N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Das Jodid ist erhältlich aus salzsaurem 4-Amino-phenol in Methylalkohol durch abwechselnde Behandlung mit Methyljodid und konz. Kalilauge (GRIESS, B. 13, 246, 249; AUWERS, WEHR, A. 334, 308), ferner durch 6–8-stdg. Kochen von 50 g 4-Amino-phenol mit 200 g Methyljodid, 130 g Soda und 750 g Wasser (v. PROHMANN, B. 32, 3682 Anm. 3). Es liefert mit Silberoxyd oder Silbercarbonat die Ammoniumbase (G.). — Prismen oder Tafeln. — Liefert bei der trocknen Destillation Dimethyl-p-anisidin (s. o.) (G.). — Jodid $C_8H_{11}ON \cdot I + H_2O$. Schwach gelbliche Platten (aus heißem Wasser). Schmilzt zwischen 190° und 201°; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin (Av., W.).

Trimethyl-[4-methoxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_9H_{11}O_2N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht bei längerem Stehen von Trimethyl-[4-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd in Methylalkohol mit Methyljodid und Kali in der Kälte (GRIESS, B. 13, 649). Das Jodid entsteht ferner aus Dimethyl-p-anisidin und Methyljodid (G.). Die freie Base entsteht aus dem Jodid mit Silberoxyd. — Stark kaustisch. — Zerfällt bei der Destillation in Methylalkohol und Dimethyl-p-anisidin (s. o.). — Salze. Jodid $C_{10}H_{13}ON \cdot I$. Tafeln oder Blättchen. — Chloroplatinat $2C_{10}H_{13}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe sechsseitige Prismen.

Trimethyl-[4-äthoxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{11}H_{15}O_2N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. — Jodid $C_{11}H_{15}ON \cdot I$. Nadeln. Zersetzt sich, rasch erhitzt, bei 230–235° (KNORR, A. 293, 34). Zerfällt bei der trocknen Destillation in Methyljodid und Dimethyl-p-phenetidin (s. o.) (K.). — Chloroplatinat $2C_{11}H_{15}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 227° (K.).

Trimethyl-[4-acetoxy-phenyl]-ammoniumjodid $C_{11}H_{15}O_2NI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Entsteht aus [4-Dimethylamino-phenyl]-acetat (s. o.) und Methyljodid auf dem Wasserbad (AUWERS, WEHR, A. 334, 310). — Schüttelchen (aus Eisessig), Nadeln (aus Alkohol). F: 192–193°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin.

4-Äthylamino-phenol $C_8H_9ON = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von 4-Chlor-phenol (Bd. VI, S. 186) mit wäsr. Äthylaminlösung in Gegenwart von Kupfer-sulfat unter Druck auf 135° (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 205415; C. 1909 I, 600). — Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 100°. — Die Salze sind in Wasser meistens leicht löslich. — Sulfat. Weiße Krystalle (aus Wasser).

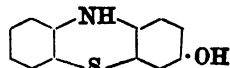
4,4'-Bis-diäthylamino-diphenyläther $C_{20}H_{26}ON_2 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2O$. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4,4'-Bis-diäthylamino-diphenylsulfid in alkoh. Lösung mit 2 Mol.-Gew. alkoholisch-ammoniakalischer Silbernitratlösung (HOLZMANN, B. 21, 2061). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 89°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol. — Pikrat $C_{20}H_{26}ON_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelber kristallinischer Niederschlag.

Schmilzt unter Bräunung gegen 174° . Kaum löslich in Alkohol und Ligroin. — Chloroplatinat $C_{10}H_{10}ON_4 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber flockiger Niederschlag. Schwer löslich in warmem Alkohol und Äther.

4-Methylallylamino-phenol-methyläther, Methyl-allyl-p-anisidin $C_{11}H_{14}ON = CH_2:CH:CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-p-anisidin und Allyljodid (FRÖHLICH, WEDEKIND, B. 40, 1011). — Öl. Kp_{80} : $172-173^\circ$.

4-Methylallylamino-phenol-äthyläther, Methyl-allyl-p-phenetidid $C_{13}H_{18}ON = CH_2:CH:CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Methyl-p-phenetidid und Allyljodid (WEDEKIND, FRÖHLICH, B. 40, 1003). — Hellgelbes Öl. Kp_{85} : 191° .

4-Anilino-phenol, **4-Oxy-diphenylamin** $C_{12}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 8–10-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Hydrochinon (Bd. VI, S. 836) mit 4 Mol.-Gew. Anilin und 2 Mol.-Gew. Calciumchlorid auf $250-260^\circ$ (CALM, B. 16, 2799). Man löst das Reaktionsprodukt in Salzsäure, fällt die filtrierte Lösung mit Natriumacetat und destilliert das abgeschiedene 4-Oxy-diphenylamin im Wasserstoffstrom (PHILIP, CALM, B. 17, 2431). 4-Oxy-diphenylamin entsteht ferner beim Erhitzen von Brombenzol mit 4-Amino-phenol bei Gegenwart von Kupferjodür (GOLDBERG, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). Durch Erhitzen von salzsaurer 5-Amino-2-oxy-benzoesäure (Syst. No. 1911) mit 2 Mol.-Gew. Anilin auf 210° (LIMPRICHT, B. 22, 2909). Beim Erhitzen von 5-Anilino-2-oxy-benzoesäure (Syst. No. 1911) mit Ätzkalk (DIEBBACH, A. 273, 121). Beim Erhitzen von 6-Amino-3-oxy-benzoesäure (Syst. No. 1911) mit Anilin (LIMPRICHT, B. 22, 2912). — Blättchen. F: 70° . Kp : 330° (CALM). Kp_{12} : $215-216^\circ$ (unkorr.) (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4138, 4150). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Äther, Chloroform und in warmem Benzol; leicht löslich in verdünnten Alkalien und verdünnten Mineralsäuren (CALM). — Die Dämpfe des 4-Oxy-diphenylamins zeigen unter dem Einfluß von Teelastströmen bei atmosphärischem Druck blaue Lumineszenz (KAUFFMANN, Ph. Ch. 28, 695, 703; B. 33, 1731). Wird von Quecksilberoxyd in Benzollösung zu Chinon-monoanil (Bd. XII, S. 206) oxydiert (E. BANDROWSKI, M. 9, 134). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) (CALM). Gibt mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure N-Nitroso-4-oxy-diphenylamin (Ph., CALM). Beim Schmelzen mit Schwefel entsteht das Oxy-phenthiazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4225) (BERNTSEN, A. 230, 182). Beim Erhitzen mit Schwefelchlorür bildet sich ein braunvioletter basischer Farbstoff (CASSELLA & Co., D. R. P. 103646; Frl. 5, 468; C. 1899 II, 689). 4-Oxy-diphenylamin wird von konz. Schwefelsäure in 4-Oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1926) übergeführt (WIELAND, GAMBARJAN, B. 39, 1504). Erhitzt man 4-Oxy-diphenylamin mit p-Toluidin, Calciumchlorid und Zinkchlorid, so entsteht N,N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin (S. 81) neben N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (S. 80) (CALM). 4-Oxy-diphenylamin gibt im Gemisch mit der äquimolekularen Menge 4-Amino-diphenylamin (S. 76) bei der Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von wenig $FeSO_4$ die Verbindung $C_{24}H_{19}ON_2$ (s. u.) (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2686). Gibt, zusammen mit 4,4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) auf der Faser oxydiert, einen blauen Farbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 168080; C. 1906 I, 1300). — $C_{12}H_{11}ON + HCl$. Nadeln. Wird durch Wasser zerlegt (CALM). — $C_{12}H_{11}ON + HBr$. Nadeln (PHILIP, CALM).



Verbindung $C_{24}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot \langle \rangle \cdot NH \cdot \langle \rangle \cdot N : \langle \rangle : O$ oder $C_6H_5 \cdot N : \langle \rangle \cdot N : \langle \rangle \cdot NH \cdot \langle \rangle \cdot OH$. B. Durch gemeinschaftliche Oxydation von 4-Oxy-diphenylamin und 4-Amino-diphenylamin (S. 76) mit Wasserstoffsuperoxyd in salzsaurer Lösung in Gegenwart von etwas $FeSO_4$ (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2686). — Rosetten blauer Nadelchen (aus Hexan). F: $148-149^\circ$. Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform mit rein blauer Farbe. Die Lösung in Eisessig ist grün. — Gibt in Benzol mit Bleidioxyd die Verbindung $C_{24}H_{19}ON_2$ (S. 90).

4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-4'-oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) durch Erhitzen mit verdünnten Säuren unter Druck (Höchster Farbw., D. R. P. 112180; C. 1900 II, 701) oder durch Erwärmen mit konz. Salzsäure oder verd. Schwefelsäure im offenen Gefäß (ULLMANN, D. R. P. 193448; C. 1908 I, 1003; U., JÜNGEL, B. 42, 1078). — Gelbbraune oder rotbraune Blättchen mit stahlblauem Reflex (aus siedendem Wasser). F: 183° ; leicht löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Äther und Eisessig, schwer löslich in siedendem Benzol, fast unlöslich in Tetrachlorkohlenstoff und Ligroin (U., J.). Natronlauge löst mit hellbrauner Farbe (H. F.; U., J.); konz. Schwefelsäure löst mit schwach grüner Farbe, die beim Erwärmen blau wird (U., J.).

2,4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_9O_2N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und 4-Amino-phenol

in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (NIETZKI, SIMON, *B.* 38, 2973; CASSELLA & Co., D. R. P. 103861; *C.* 1899 II, 896). — Rote Blättchen. F: 190° (N., S.), 187° (ERDMANN, *A.* 362, 152). — Läßt sich mit Natriumchlorat und Salzsäure in mäßig verdünnter Essigsäure je nach den Versuchsbedingungen in 2,6-Dichlor-chinon-[2,4-dinitro-anil]-(4) (Bd. XII, S. 754) oder in 3,5-Dichlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 513) überführen (REVERDIN, CÉFÉTEX, *Bl.* [3] 29, 1055; *B.* 38, 3262). 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin läßt sich durch Zinnchlorür und Salzsäure zum entsprechenden Diamino-oxy-diphenylamin (S. 504) reduzieren (N., S.). Dieses bildet sich neben dem Nitro-amino-oxy-diphenylamin der nebenstehenden Formel (S. 499), wenn man 100 g krystallinisches Schwefelnatrium $\text{Na}_2\text{S} + 9\text{aq}$ mit 25 g Schwefel und 20 g Wasser zusammenschmilzt und bei 86° 20 g 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin einträgt (ERDMANN, *A.* 362, 152). Bei längerem Erhitzen von 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin mit Schwefelalkalien und Schwefel entsteht ein blauschwarzer Schwefelfarbstoff (Immedialschwarz) (CASSELLA & Co., D. R. P. 103861; *C.* 1899 II, 896; vgl. E.; *Schultz*, *Tab.* No. 724), der durch Behandlung mit Wasserstoff-superoxyd auf der Faser in einen blauen Farbstoff übergeht (C. & Co., D. R. P. 110367; *C.* 1900 II, 296; vgl. E.; *Schultz*, *Tab.* No. 724). Auch durch Auskochen von Immedialschwarz mit Alkohol und Eindampfen der alkoh. Lösung läßt sich ein blauer Schwefelfarbstoff gewinnen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109456; *C.* 1900 II, 298). Beim Erhitzen von 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin mit Alkalipolysulfid in alkoh. Lösung unter Druck entsteht ein violettblauer krystallinischer Schwefelfarbstoff (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 132424; *C.* 1902 II, 172; vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 726). 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin liefert beim Kochen mit wäsr. Alkalien unter Ammoniakabspaltung braune Verbindungen, welche durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien braune Farbstoffe liefern (C. & Co., D. R. P. 112484; *C.* 1900 II, 700; vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 725). Erhitzt man 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin mit Chlorschwefel auf 120°, so entsteht ein Produkt, das bei Behandlung mit Alkalilauge in einen braunen, bei Behandlung mit Schwefelnatriumlösung in einen blauschwarzen Schwefelfarbstoff übergeht (Farbw. Griesheim, D. R. P. 109586, 111950, 112299; *C.* 1900 II, 298, 612, 699). Beim Erhitzen mit Natriumsulfit entsteht ein leicht lösliches Produkt, das beim Erhitzen mit Alkalipolysulfid einen braunen Schwefelfarbstoff liefert (Höchster Farbw., D. R. P. 125588; *C.* 1901 II, 1243). Überführung von 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin in einen braunen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit Thiosulfat und Alkali: LANDSHOFF & MEYER, D. R. P. 144104; *C.* 1903 II, 859. Überführung in einen schwarzen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit m-Phenylendiamin, Schwefel und Schwefelnatrium: C. & Co., D. R. P. 135738; *C.* 1902 II, 1287.

5'-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl} = (\text{O}_2\text{N})_2\text{C}_6\text{H}_3\text{Cl} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{OH}$. *B.* Aus 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) und 4-Amino-phenol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122606; *C.* 1901 II, 382). — Rote Prismen (aus Alkohol). F: 228°. Unlöslich in Wasser. — Durch Einw. von Kaliumxanthogenat entsteht ein Xanthogensäure-derivat [Nadeln (aus Eisessig); sintert bei 115° und schmilzt bei 125–130°; unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol, löslich in Aceton und heißem Eisessig].

4'-Chlor-2',6'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl} = (\text{O}_2\text{N})_2\text{C}_6\text{H}_3\text{Cl} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{OH}$. *B.* Aus 2,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol und 4-Amino-phenol (B.A.S.F., D. R. P. 116677; *C.* 1901 I, 78). — Rubinrote Nadeln. F: 175°. Leicht löslich in Alkalien. — Gibt beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen braunen Schwefelfarbstoff.

4-Pikrylamino-phenol, 2',4',6'-Trinitro-4-oxy-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_4\text{N}_4 = (\text{O}_2\text{N})_3\text{C}_6\text{H}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{OH}$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen 4-Amino-phenol, Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) und NaOH in Alkohol beim Erwärmen (TURPIN, *Soc.* 59, 718). Durch 1-stdg. Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol und 1 Mol.-Gew. Pikrylchlorid in Alkohol am Rückflußkühler (WEDKIND, *B.* 33, 433). — Krystallisiert aus Alkohol mit 1 Mol. $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}$ in dunkelpurpurbraunen Nadeln; F: 174° (T.), 172–173° (W.). Leicht löslich in Alkohol (T.).

4-Anilino-phenol-methyläther, Phenyl-p-anisidin, 4-Methoxy-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{ON} = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. *B.* Aus 4-Oxy-diphenylamin in Methylalkohol mit Dimethylsulfat und Kalilauge (WILLSTÄTTER, KUBLI, *B.* 42, 4138). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 105° (korr.). Kp_{15} : 195°. Sehr leicht löslich in heißen organischen Lösungsmitteln; 1 g löst sich in 2,5 ccm siedendem Alkohol, in 50 ccm bei 0°.

[4-Nitroso-phenyl]-p-anisidin, 4'-Nitroso-4-methoxy-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{ON} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$ ist desmotrop [mit Chinon-[4-methoxy-anil]-oxim $\text{HO} \cdot \text{N} : \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$, S. 457].

[4-Nitro-phenyl]-p-anisidin, 4'-Nitro-4-methoxy-diphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. *B.* Aus 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin durch Dimethylsulfat (ULLMANN, JÜNGER, *B.* 42, 1079). Beim Erwärmen des Kaliumsalzes der 4'-Nitro-4-methoxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2') [= 4-Nitro-4'-methoxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2), Syst. No. 1923] mit 20%iger Salzsäure (U., J., *B.* 42, 1081). — Gelbbraune, stahlblau irisierende

Blättchen. F: 151°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Äther, leicht in Benzol und Alkohol mit gelber Farbe.

[2,4-Dinitro-phenyl]-p-anisidin, 2',4'-Dinitro-4-methoxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei 1 $\frac{1}{2}$ –2-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. 4-Brom-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266) mit 2 Mol.-Gew. p-Anisidin und Alkohol (O. FISCHER, B. 29, 1875). — Scharlachrote Spieße (aus Benzol + Alkohol). F: 141°; schwer löslich in Alkohol (O. F.). — Liefert bei der Behandlung mit Natriumchlorat und Salzsäure 2,6-Dichlor-chinon-[2,4-dinitro-anil]-(4) (Bd. XII, S. 754) (REVERDIN, CRÉPIEU, Bl. [3] 29, 1063; B. 36, 3269).

Pikryl-p-anisidin, 2',4',6'-Trinitro-4-methoxy-diphenylamin $C_{12}H_9O_5N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man kocht 4-Pikrylamino-phenol in Methylalkohol mit Natriummethylat und Methyljodid (TURPIN, Soc. 59, 720). Aus Pikrylchlorid und p-Anisidin in Alkohol (BUSCH, PUNGS, J. pr. [2] 79, 552). — Rote Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F¹⁾: 165° (T.), erweicht bei 165°, schmilzt bei 171° (BUSCH, Privat-Mitteilung). Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Äther (T.).

4-Anilino-phenol-äthyläther, Phenyl-p-phenetidin, 4-Äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch mehrstündiges Kochen von 4-Oxy-diphenylamin mit Äthyljodid und Natriumäthylat in Alkohol (JACOBSON, HENRICH, KLEIN, B. 26, 696). — Nadeln (aus Ligroin). F: 73–74°. Kp: 348° (korr.). Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Ligroin.

[4-Nitroso-phenyl]-p-phenetidin, 4'-Nitroso-4-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N_2 = ON \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ ist desmotrop mit Chinon-[4-äthoxy-anil]-oxim $HO \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$, S. 457.

[2-Nitro-phenyl]-p-phenetidin, 2'-Nitro-4-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 2-Brom-1-nitro-benzol mit 1 $\frac{1}{2}$ Tln. p-Phenetidin und 1 $\frac{1}{2}$ Tln. Alkohol im geschlossenen Rohr auf 180° (JACOBSON, FERTSCH, FISCHER, B. 26, 683). — Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 84°.

Pikryl-p-phenetidin, 2',4',6'-Trinitro-4-äthoxy-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_3N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Pikrylchlorid und p-Phenetidin in Alkohol (BUSCH, PUNGS, J. pr. [2] 79, 548, 553). — Rote Nadeln. F: 123–124°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, ziemlich schwer in Äther.

4-Anilino-phenol-isobutyläther, 4-Isobutyloxy-diphenylamin $C_{16}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Oxy-diphenylamin, 2 Mol.-Gew. Isobutyljodid, 2 Mol.-Gew. KOH und etwas Isobutylalkohol im geschlossenen Rohr auf 150° (PHILIP, CAHN, B. 17, 2435). — Blättchen. F: 68°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin; unlöslich in Natronlauge.

2',4'-Dinitro-4-[2,4-dinitro-phenoxy]-diphenylamin, O,N-Bis-[2,4-dinitro-phenyl]-[4-amino-phenol] $C_{18}H_{11}O_8N_6 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 444) und 1 Mol.-Gew. 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol durch Erhitzen mit wäsr. Natriumhydroxyd am Rückflußkühler (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 111892; C. 1900 II, 610). Aus 4-Amino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol bei Gegenwart von Natriumacetat in alkoh. Lösung (REVERDIN, DRESSEL, B. 37, 1518; Bl. [3] 31, 1081). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 225° (B. A. S. F.; R., Dr.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff, leichter in heißem Toluol; Lösung in konz. Schwefelsäure braunrot; gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen schwarzen substantiven Baumwollfarbstoff (B. A. S. F.). Liefert mit Salpetersäure (46,8° B_é) x.x.2',4'-Tetranitro-4-[2,4-dinitro-phenoxy]-diphenylamin (S. 532) (R., DELÉTRA, B. 37, 1732; Bl. [3] 31, 641).

2',4'-Dinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{16}H_{11}O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin mit Essigsäureanhydrid (NITZKI, SIMON, B. 28, 2974). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 137° (REVERDIN, CRÉPIEU, B. 36, 3265; Bl. [3] 29, 1059), 129° (N., S.). — Gibt bei der Chlorierung mit Natriumchlorat und Salzsäure in Eisessig 2-Chlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin (S. 512) (R., C.). Liefert mit Salpetersäure (46,8° B_é) x.x.2',4'-Tetranitro-4-acetoxy-diphenylamin (S. 532) (R., DELÉTRA, B. 37, 1731; Bl. [3] 31, 639).

[4-Pikrylamino-phenyl]-acetat, 2',4',6'-Trinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{18}H_9O_6N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Pikrylamino-phenol und Essigsäureanhydrid (TURPIN, Soc. 59, 719). — Dunkelrote Prismen (aus Eisessig). F: 165°.

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] geben JAMES, JONES, LEWIS, Soc. 117, 1277, als Schmelzpunkt 173,5° an.

[4-Anilino-phenyl]-benzoat, 4-Benzoyloxy-diphenylamin $C_{19}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-diphenylamin und Benzoylchlorid in Pyridin (SMITH, ORSON, *Soc.* 93, 317). — Gelblichweiße Tafeln (aus Ligroin). F: 114—115°. Unlöslich in Alkali.

[4-Pikrylamino-phenyl]-benzoat, 2',4',6'-Trinitro-4-benzoyloxy-diphenylamin $C_{19}H_9O_5N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Pikrylamino-phenol, Benzoylchlorid und verd. Sodaaesung (TURPIN, *Soc.* 59, 720). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 191°. Fast unlöslich in Alkalien.

4'-Nitro-4-p-toluolsulfonyloxy-diphenylamin $C_{19}H_{15}O_4N_2S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen einer Lösung von 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin in Natronlauge mit p-Toluolsulfochlorid auf dem Wasserbade (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1079). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 143°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, löslich in siedendem Benzol, leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Pyridin.

2',4'-Dinitro-4-p-toluolsulfonyloxy-diphenylamin $C_{19}H_{13}O_4N_3S = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch $\frac{3}{4}$ -stdg. Kochen einer Lösung von 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin in verd. Natronlauge mit p-Toluolsulfochlorid (REVERDIN, DELÉTRA, B. 37, 1731; BL. [3] 31, 640). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Essigsäure), braungelbe prismatische Nadeln (aus wäsr. Aceton). F: 178,5°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton, Benzol, ziemlich in Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Gibt mit Salpetersäure (46,8° B ϕ) x.x.2',4'-Tetranitro-4-p-toluolsulfonyloxy-diphenylamin (S. 532).

4-Methylanilino-phenol-methyläther, Methyl-phenyl-p-anisidin, 4-Methoxy-N-methyl-diphenylamin $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 2—3 stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Oxy-diphenylamin mit 2 Mol.-Gew. Methyljodid, 2 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd und wenig Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 120—130° (PHILIP, CALM, B. 17, 2433). — Gelbliches Öl. Kp: 313°. Geruch geranien- oder veilchenähnlich.

4-Äthylanilino-phenol-äthyläther, Äthyl-phenyl-p-phenetidin, 4-Äthoxy-N-äthyl-diphenylamin $C_{16}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog derjenigen der vorangehenden Verbindung. — Flüssig. Kp: 318—320°; Geruch geranien- bis veilchenähnlich (PHILIP, CALM, B. 17, 2434).

4-o-Toluidino-phenol, 4'-Oxy-2-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{13}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim 10 stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Hydrochinon, o-Toluidin und $CaCl_2$ im geschlossenen Rohr auf 240—250°; man fraktioniert das Produkt im Wasserstoffstrom (PHILIP, *J. pr.* [2] 34, 57). — Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 90°. Kp: 366—368° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Petroläther; leicht löslich in verdünnter Alkalilauge. — Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom Acridin (Syst. No. 3088). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 240° in o-Toluidin und Hydrochinon. — $C_{13}H_{13}ON + HCl$. Nadeln. Wird durch Wasser rasch zersetzt.

4-o-Toluidino-phenol-äthyläther, o-Tolyl-p-phenetidin, 4'-Äthoxy-2-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Oxy-2-methyl-diphenylamin (s. o.), Äthyljodid und Natriumäthylat in alkoh. Lösung (JACOBSON, HENRICH, A. 287, 175). — Krystalle (aus Ligroin). F: 81—82°. Kp₇₆₀: 354°.

4-[Methyl-o-toluidino]-phenol-methyläther, Methyl-o-tolyl-p-anisidin, 4'-Methoxy-N,2-dimethyl-diphenylamin $C_{15}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 3 stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4'-Oxy-2-methyl-diphenylamin mit 2 Mol.-Gew. Methyljodid, 2 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd und etwas Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 130—140° (PHILIP, *J. pr.* [2] 34, 59). — Zähes Öl. Siedet im Wasserstoffstrom bei 335—336° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

4,6-Dinitro-4'-oxy-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{11}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen einer alkoh. Lösung von 5-Chlor-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344), 4-Amino-phenol und Natriumacetat am Rückflußkühler (REVERDIN, CRÉPIEUX, B. 33, 2508). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 194—195°. Beim Schmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer Farbstoff.

2,4,6-Trinitro-4'-oxy-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_9O_7N_4 = CH_3 \cdot C_6H_2(NO_2)_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Kondensation von 3-Chlor-2,4,6-trinitro-toluol (Bd. V, S. 349) mit 4-Amino-phenol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, DRESEL, DELÉTRA, B. 37, 2095; BL. [3] 31, 634). — Braune Nadeln (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 207°. Leicht löslich in Essigsäure, löslich in Alkohol, Aceton, schwer löslich in Äther, Chloroform, fast unlöslich in Ligroin.

4,6-Dinitro-4'-methoxy-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kondensation von 5-Chlor-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344) mit p-Anisidin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (R., DR., DE., B. 37,

2094; *Bl.* [3] 31, 632). — Ziegelrote Prismen (aus Aceton + Alkohol) oder goldgelbe Nadeln (aus Alkohol), die sich sofort beim Erhitzen, allmählich bei gewöhnlicher Temperatur in die rote Modifikation umwandeln. F: 139°. Sehr leicht löslich in Aceton und Alkohol, ziemlich löslich in Ligroin.

4-Chlor-4'-äthoxy-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{11}ONCl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin (S. 504) durch Diazotierung in Salzsäure und Eintragen der Diazoniumchloridlösung in siedende salzsaure Kupferchloridlösung (JACOBSON, *A.* 287, 168). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 77–78°. Schwer löslich in Ligroin.

4,6-Dinitro-4'-acetoxy-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{11}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4,6-Dinitro-4'-oxy-3-methyl-diphenylamin (S. 447) durch Acetylierung (REVERDIN, DRESEL, DELÉTRA, *B.* 37, 2093; *Bl.* [3] 31, 631). — Hellgelbe Nadeln (aus Aceton), rotbraune Blättchen (aus Benzol). F: 146–147°.

4-p-Toluidino-phenol, 4'-Oxy-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{13}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Hydrochinon mit 2 Tln. p-Toluidin und 2 Tln. Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 260°; man reinigt das Produkt durch Destillation im Wasserstoffstrom (HATSCHEK, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 224). Aus Chinon-mono-p-tolylimid (Bd. XII, S. 913) durch Zinnchlorür (WILLSTÄTTER, KUBLI, *B.* 42, 4142). — Blättchen. F: 122°; siedet zwischen 350° und 360° (korr.); wenig löslich in kaltem Eisessig, leicht in Alkohol und Benzol (H., Z.). — Wird durch Destillation mit Zinkstaub in 4-Methyl-diphenylamin übergeführt (H., Z.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin, Zinkchlorid und Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 220° N,N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin (S. 81) und N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (S. 80), beim Erhitzen mit o-Toluidin, Zinkchlorid und Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 220° N,N'-Di-o-tolyl-p-phenylendiamin (S. 81) und N,N'-Di-p-tolyl-p-phenylendiamin (H., Z.). — $C_{15}H_{13}ON + HCl$. Pulver. Wird durch Wasser leicht und vollständig zersetzt (H., Z.).

4-[Äthyl-p-toluidino]-phenol-Äthyläther, Äthyl-p-tolyl-p-phenetidin, 4'-Äthoxy-4-methyl-N-äthyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch 3-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4'-Oxy-4-methyl-diphenylamin, 2 Mol.-Gew. Äthyljodid und 2 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd im geschlossenen Rohr bis über 100° (HATSCHEK, ZEGA, *J. pr.* [2] 33, 229). — Kugelige Aggregate. Kp: 340°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

4-Benzylamino-phenol $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von 4-Benzal-amino-phenol (S. 453) mit Zinkstaub und Natronlauge (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 211869; *C.* 1909 II, 392). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Benzylchlorid in Alkohol entstehen 4-Benzylamino-phenol und 4-Dibenzylamino-phenol (S. 460) nebeneinander in Form ihrer salzsauren Salze, die man durch Alkohol trennen kann, worin das salzsaure 4-Dibenzylamino-phenol weniger löslich ist als das salzsaure 4-Benzylamino-phenol (BAKUNIN, *G.* 36 II, 213, 218). — Blättchen. F: 89° (Ch. F. SCH.), 89–90° (B.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Wasser und Ligroin; leicht löslich in Alkalilauge, sehr wenig in Alkalicarbonatlösungen (Ch. F. SCH.). — Hydrochlorid $C_{15}H_{13}ON + HCl + H_2O$ (B.). Prismen (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei ca. 130°, wasserfrei bei 172°; unzersetzt flüchtig; löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther (B.), leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Wasser (Ch. F. SCH.). — Sulfat. Fast unlöslich in kaltem Wasser (Ch. F. SCH.). — Acetat. Leicht löslich in kaltem Wasser (Ch. F. SCH.).

4-[4-Nitro-benzylamino]-phenol $C_{15}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei Einw. von 20 g 4-Amino-phenol auf 31,4 g 4-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 329) in alkoh. Lösung neben 4-[Bis-(4-nitro-benzyl)-amino]-phenol (S. 460); man behandelt das Produkt mit Chloroform — ungelöst bleibt salzsaures 4-[4-Nitro-benzylamino]-phenol — dunstet die Chloroformlösung ein, entzieht dem Rückstand unverändertes 4-Nitro-benzylchlorid mit Petroläther und behandelt ihn dann mit Wasser, worin sich nur das 4-[4-Nitro-benzylamino]-phenol löst, während 4-[Bis-(4-nitro-benzyl)-amino]-phenol ungelöst bleibt (BAKUNIN, PROFILO, *G.* 37 II, 241). — Rotbraune Krystalle (aus wasserfreiem Chloroform oder Benzin). F: 114–115°; nimmt an der Luft oder beim Umkrystallisieren aus wasserhaltigen Lösungsmitteln 1 Mol. Wasser auf und bildet gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 87–88°, die zwischen 80 und 100° sich in die wasserfreie rote Substanz zurückverwandeln. Löslich in SodaaLösung. — Bei der Einw. von Benzylchlorid in Benzol entsteht 4-[Benzoyl-(4-nitro-benzyl)-amino]-phenol (S. 471). — $C_{15}H_{13}O_3N_2 + HCl$. Gelbgrünliches Pulver. F: 191°. Wird durch Erwärmen und durch Feuchtigkeit zersetzt.

4-Benzylamino-phenol-methyläther, Benzyl-p-anisidin $C_{16}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. p-Anisidin mit 1 Mol.-Gew. Benzylchlorid (FRÖHLICH, WENCKIND, *B.* 40, 1010). — Blättchen (aus Ligroin). F: 52°. Kp₃₂: 236° bis 238°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln.

4-[2-Nitro-benzylamino]-phenol-methyläther, [2-Nitro-benzyl]-p-anisidin $C_{14}H_{13}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben Bis-[2-nitro-benzyl]-p-anisidin aus 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) und 2 Mol.-Gew. p-Anisidin in Alkohol (BUSCH, HARTMANN, *J. pr.* [2] 52, 405; PAAL, SCHILLING, *J. pr.* [2] 54, 283). — Hellschlarlachrote Blätter (aus verd. Alkohol). *F.* 73°; sehr schwer löslich in Ligroin, leicht in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln (P., SCH.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entstehen [2-Amino-benzyl]-p-anisidin (S. 505) und das 2-[4-Methoxy-phenyl]-indazol $C_8H_7 \begin{smallmatrix} CH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (Syst. No. 3473) (B., H., *J. pr.* [2] 52, 404).

— $C_{14}H_{13}O_2N_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). *F.* 185° (P., SCH.).

4-Benzylamino-phenol-äthyläther, Benzyl-p-phenetidin $C_{15}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erwärmen von 126,5 g Benzylchlorid mit 274 g p-Phenetidin auf dem Wasserbad (RIEDEL, D. R. P. 81743; *Frdl.* 4, 1174). — Blättchen (aus Alkohol und Wasser). *F.* 45–46°; fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (R.).

4-[2-Nitro-benzylamino]-phenol-äthyläther, [2-Nitro-benzyl]-p-phenetidin $C_{15}H_{15}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei mehrstündigem Kochen einer konzentrierten alkoholischen Lösung von 2-Nitro-benzylchlorid und 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin (PAAL, KÜTTNER, *J. pr.* [2] 48, 555). — Blutrote Tafeln (aus verd. Alkohol). *F.* 52°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Wird von Zinn und Salzsäure zu 2-[4-Äthoxy-phenyl]-indazol $C_8H_7 \begin{smallmatrix} CH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{smallmatrix} N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3473) reduziert.

— $C_{15}H_{15}O_2N_2 + HCl$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). *F.* 163°.

[4-(4-Nitro-benzylamino)-phenyl]-benzoat $C_{20}H_{17}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei Einw. äquimolekularer Mengen von 4-Nitro-benzylchlorid auf [4-Amino-phenyl]-benzoat in Alkohol auf dem Wasserbad (BAKUNIN, PROFILO, *G.* 37 II, 246). — Krystalle (aus Benzin). *F.* 218–220°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, schwer in Chloroform, löslich in Aceton und Benzin. — $C_{20}H_{17}O_4N_2 + HCl$. *F.* 110–112°. Leicht veränderlich.

4-Methylbenzylamino-phenol-methyläther, Methyl-benzyl-p-anisidin $C_{15}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Methyl-p-anisidin und Benzylbromid (FRÖHLICH, WEDEKIND, *B.* 40, 1011). — Hellgelbes Öl. *Kp*₃₀: 220–222°.

4-Methylbenzylamino-phenol-äthyläther, Methyl-benzyl-p-phenetidin $C_{16}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Methyl-p-phenetidin und Benzylbromid (W., F., *B.* 40, 1003). — Dickes, in der Kälte erstarrendes Öl. *Kp*₃₅: 215–217°.

4-Allylbenzylamino-phenol-äthyläther, Allyl-benzyl-p-phenetidin $C_{18}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Benzyl-p-phenetidin und Allyljodid unter Kühlung (W., F., *B.* 40, 1004). — Dickes gelbes Öl. *Kp*₃₅: 238–250°. — Pikrat $C_{18}H_{21}ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). *F.* 141°.

Methyl-allyl-[4-methoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumhydroxyd $C_{18}H_{23}O_2N = (C_6H_5 \cdot CH_2)(CH_2 \cdot CH \cdot CH_2)(CH_2)N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Das Bromid wurde erhalten aus Methyl-allyl-p-anisidin und Benzylbromid (FRÖHLICH, WEDEKIND, *B.* 40, 1011), sowie aus Methyl-benzyl-p-anisidin und Allylbromid (F., W.). Das Jodid wurde erhalten aus Methyl-allyl-p-anisidin und Benzyljodid (F., W.), sowie aus Methyl-benzyl-p-anisidin und Allyljodid (F., W.). — Salze. Bromid $C_{18}H_{23}ON \cdot Br$. Prismen (aus Alkohol). *F.* 147–148°. Leichter löslich als das Jodid. — Jodid $C_{18}H_{23}ON \cdot I$. Prismen (aus Alkohol). *F.* 132–133°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Wasser, unlöslich in Aceton, Äther, Ligroin, Benzol. — Salz der [d-Campher]-β-sulfonsäure (Bd. XI, S. 315) $C_{18}H_{23}ON \cdot O_3S \cdot C_{10}H_{16}O$. *B.* Aus dem Bromid und dem Silbersalz der [d-Campher]-β-sulfonsäure (F., W.). *F.* 153°. Optisches Verhalten und Versuche zur Spaltung in die stereoisomeren Komponenten: F., W. — Salz der α-Brom-[d-campher]-π-sulfonsäure (Bd. XI, S. 319) $C_{18}H_{23}ON \cdot O_3S \cdot C_{10}H_{14}OBr$. *B.* Beim Kochen des Bromids mit dem Silbersalz der α-Brom-[d-campher]-π-sulfonsäure in Essigester und wenig Alkohol (F., W.). Krystalle. *F.* 159–160°. Durch fraktioniertes Fällen der Chloroformlösung mit Äther läßt sich ein schwach linksdrehendes α-Brom-[d-campher]-π-sulfonat erhalten, das mit KI ein schwach linksdrehendes Jodid liefert (F., W.).

Methyl-allyl-[4-äthoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumhydroxyd $C_{19}H_{25}O_2N = (C_6H_5 \cdot CH_2)(CH_2 \cdot CH \cdot CH_2)(CH_2)N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$.

a) Salze des dl-Methyl-allyl-[4-äthoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumhydroxyds. Bromid $C_{19}H_{25}ON \cdot Br$. *B.* Aus Methyl-allyl-p-phenetidin und Benzylbromid (WEDEKIND, FRÖHLICH, *B.* 40, 1005). Aus Methyl-benzyl-p-phenetidin und Allylbromid (W., F.). Vierseitige Blättchen (aus Alkohol + Aceton). *F.* 139–140°. — Jodid $C_{19}H_{25}ON \cdot I$. *B.* Aus Methyl-allyl-p-phenetidin und Benzyljodid (W., F., *B.* 40, 1004). Aus Methyl-benzyl-p-phenetidin und Allyljodid (W., F.). Aus Allyl-benzyl-p-phenetidin und Methyl-

jodid (W., F.). Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 128°. Löslich in Alkohol, Wasser, warmem Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und Äther. — Salz der α -Brom-[d-campher]- π -sulfonsäure (Bd. XI, S. 319) $C_{15}H_{21}ON \cdot O_3S \cdot C_6H_4OBr$. B. Aus dem Bromid durch Kochen mit dem Silbersalz der α -Brom-[d-campher]- π -sulfonsäure in Essigester und wenig Alkohol (W., F., B. 40, 1007). Kryställchen. F: 146°. Optisches Verhalten: W., F.

b) Salze des 1-Methyl-allyl-[4-äthoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumhydroxyds. Jodid. B. Aus dem Salz der [d-Campher]- β -sulfonsäure (s. u.) durch Fällen der Lösung mit Kaliumjodid (W., F., B. 40, 1006). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 128°. Die Lösungen in Alkohol und in Chloroform sind linksdrehend. — Salz der [d-Campher]- β -sulfonsäure (Bd. XI, S. 315) $C_{15}H_{21}ON \cdot O_3S \cdot C_6H_4O$. B. Man kocht 55 g dl-Methyl-allyl-[4-äthoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumbromid (S. 449) mit 51,5 g Silbersalz der [d-Campher]- β -sulfonsäure in Essigester unter Zusatz von etwas Alkohol, konzentriert das Filtrat und versetzt mit etwas Äther (W., F., B. 40, 1006). Kann analog auch aus dl-Methyl-allyl-[4-äthoxy-phenyl]-benzyl-ammoniumjodid erhalten werden (W., F., B. 40, 1006). Nadelchen. F: 164°. Löslich in Wasser, Chloroform und Alkohol. $[\alpha]_D^{25} + 7,95^\circ$ (0,3552 g gelöst in 20 ccm Wasser).

4-Dibenzylamino-phenol $C_{25}H_{21}ON = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Benzylchlorid in Alkohol, neben 4-Benzylamino-phenol (S. 448) (BAKUNIN, G. 36 II, 213; vgl. B., G. 33 II, 459). — Nadeln. F: 127–128°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, sehr wenig in Wasser; rötet sich leicht (B., G. 36 II, 217). — $C_{25}H_{21}ON + HCl$. Prismen (aus Alkohol); erweicht gegen 200°, schmilzt bei 224°; fast unlöslich in Äther, Petroläther, Benzol; wird von Wasser hydrolysiert (B., G. 36 II, 216).

4-[Bis-(4-nitro-benzyl)-amino]-phenol $C_{20}H_{17}O_2N_2 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei Einw. von 20 g 4-Amino-phenol auf 31,4 g 4-Nitro-benzylchlorid in alkoh. Lösung, neben 4-[4-Nitro-benzylamino]-phenol (S. 448) (BAKUNIN, PROFILO, G. 37 II, 244). — Rote nadelförmige Krystalle bzw. prismatische Tafeln. F: 179–180°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, Chloroform, schwer in Äther. — $C_{20}H_{17}O_2N_2 + HCl$. Weißes Pulver. F: 204°. Liefert bereits mit Wasser die Base zurück.

4-[4-Isopropyl-benzylamino]-phenol, 4-Cuminylamino-phenol $C_{15}H_{19}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Behandeln einer Lösung von 4-Cuminalamino-phenol (S. 454) in absol. Alkohol mit Natriumamalgam (UEBEL, A. 245, 297). — Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 107–108°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{15}H_{19}ON + HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Alkohol.

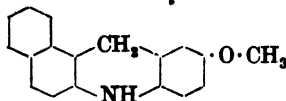
4-{[4,8-Dinitro-naphthyl-(1)]-amino}-phenol, N-[4-Oxy-phenyl]-4,8-dinitro-naphthylamin-(1) $C_{18}H_{11}O_2N_3 = (O_2N)_2C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Chlor-1,5-dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 561) und 4-Amino-phenol (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 123922; C. 1901 II, 798). — Braunrote Nadeln. In Wasser unlöslich, in Benzol sehr wenig löslich, in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig sehr leicht löslich. Die Lösung in kalter verdünnter Natronlauge ist braunrot und wird durch Luftoxydation allmählich violettbraun. — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ch. F. S.

4- α -Naphthylamino-phenol-methyläther, α -Naphthyl-p-anisidin, [4-Methoxy-phenyl]- α -naphthylamin $C_{17}H_{15}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem p-Anisidin mit α -Naphthylamin (BAYER & Co., D. R. P. 80669; *Frdl.* 3, 136). — Blättchen. F: 110°.

4- α -Naphthylamino-phenol-äthyläther, α -Naphthyl-p-phenetidin, [4-Äthoxy-phenyl]- α -naphthylamin $C_{18}H_{17}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem p-Phenetidin mit α -Naphthylamin (BAYER & Co., D. R. P. 80669; *Frdl.* 3, 136). — Prismen. F: 89°.

4- β -Naphthylamino-phenol, [4-Oxy-phenyl]- β -naphthylamin $C_{18}H_{15}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) und 4-Amino-phenol durch Erwärmen mit Natriumdisulfidlösung (BUCHERER, STORMANN, C. 1904 I, 1012). — Blättchen. F: 135°. Leicht löslich in Äther und Alkohol.

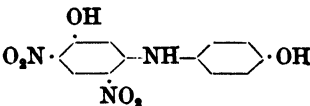
4- β -Naphthylamino-phenol-methyläther, β -Naphthyl-p-anisidin, [4-Methoxy-phenyl]- β -naphthylamin $C_{17}H_{15}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2), p-Anisidin und Natriumdisulfidlösung (BUCHERER, SEYDE, J. pr. [2] 75, 273). — Blättchen (aus Alkohol oder heißem Ligroin). F: 104°; leicht löslich in Benzol, Äther, heißem Alkohol und heißem Ligroin, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin; die alkoholische Lösung fluoresciert blau (B., S., J. pr. [2] 75, 273). — Gibt in alkoholischer Lösung mit Formaldehyd in Gegenwart von konzentrierter Salzsäure das Methoxy-benzocorindindihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3119) (B., S., B. 40, 862).



4- β -Naphthylamino-phenol-äthyläther, β -Naphthyl-p-phenetidin, [4-Äthoxyphenyl]- β -naphthylamin $C_{20}H_{19}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2), p-Phenetidin und Natriumdisulfidlösung (BUCHNER, SEYDE, *J. pr.* [2] 76, 274). — Blättchen (aus Ligroin). F: 95°. Leicht löslich in Benzol, Aceton, Chloroform, heißem Alkohol und heißem Ligroin, schwer in kaltem Ligroin und Alkohol. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau.

4-Benzhydrylamino-phenol-methyläther, Benzhydryl-p-anisidin, α -p-Anisidino-diphenylmethan $C_{20}H_{19}ON = (C_6H_5)_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Benzal-p-anisidin (S. 453) und Phenylmagnesiumbromid (BUSCH, RINCK, *B.* 38, 1770). — Nadelbüschel (aus Alkohol). F: 81°. Kp_{15} : 252—255°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in Ligroin. — Hydrochlorid. Nadeln (aus alkoh. Salzsäure + Äther). F: 187°. — Nitrat. Nadeln. F: 153°.

4,6-Dinitro-3,4'-dioxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Chlor-2,4-dinitro-phenol (Bd. VI, S. 259) und 4-Amino-phenol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 135635; C. 1902 II, 1287). — Gelbrotes Pulver. F: 185—186° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol mit gelbroter Farbe. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff.

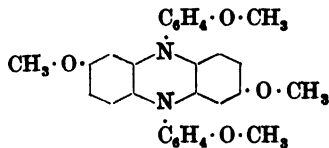


4,6-Dinitro-4'-oxy-3-sulphydryl-diphenylamin, 4,6-Dinitro-4'-oxy-3-mercaptodiphenylamin $C_{12}H_8O_2N_2S = HS \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 5'-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 445) oder aus 4,6-Dinitro-4'-oxy-3-rhodan-diphenylamin (s. u.) durch Einw. von Kaliumhydrosulfid (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122606; C. 1901 II, 382). — Gelbrote Nadeln oder Blättchen. Verpufft bei 307°. Unlöslich in Wasser und Benzol, schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in heißem Aceton und heißem Eisessig.

4,6-Dinitro-4'-oxy-3-rhodan-diphenylamin $C_{12}H_8O_2N_2S = NC \cdot S \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4,6-Dinitro-1,3-dirhodan-benzol (Bd. VI, S. 836) und 4-Amino-phenol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122569; C. 1901 II, 381). — Rote Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 227—228°; schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Aceton und heißem Eisessig (B. A. S. F., D. R. P. 122569). — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 122605; C. 1901 II, 382.

4,4'-Dioxy-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N = HN(C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Durch 7-stdg. Erhitzen von 10 g Hydrochinon mit 4 g Chlorammonium und 6 g Natronlauge von 40° B \acute{e} im geschlossenen Rohr auf 160—180° (SCHNEIDER, *B.* 32, 689). Aus Hydrochinon durch Erhitzen mit Phospham auf 200—250° (VIDAL, D. R. P. 106823; C. 1900 I, 743). Durch 5-stdg. Erhitzen von 11 g 4-Amino-phenol mit 11 g Hydrochinon und 40 g geschmolzenem Calciumchlorid im geschlossenen Rohr auf 160—180° (SCH.). Durch 4-stdg. Erhitzen von 4-Amino-phenol mit salzsaurem 4-Amino-phenol und Wasser (3—4-fache Menge des Reaktionsgemisches) im geschlossenen Rohr auf 200° (V., C. 1903 I, 85). — Krystalle (aus Wasser). F: 174,5°; schwer löslich in Benzol, Ligroin und Äther; leicht löslich in Eisessig und verdünnten Säuren; löslich in Alkalien mit blauer Farbe unter Bildung von Chinon-mono-[4-oxy-anil] (S. 456); die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Wasserzusatz braun (SCH.). — Wird von Quecksilberoxyd in Benzol zu Chinon-mono-[4-oxy-anil] oxydiert (SCH.). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Soc. St. Denis, D. R. P. 131468; C. 1902 I, 1384; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 149637; C. 1904 I, 848).

4,4'-Dimethoxy-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N = HN(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von Acet-p-anisid, 4-Jod-anisol, Kaliumcarbonat, Kupferpulver und wenig Jod in Nitrobenzol und Anisid der entstandenen Acetylverbindung durch Kochen mit konz. Salzsäure (WIELAND, *B.* 41, 3493). Aus Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-tetrazen $(CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2N \cdot N \cdot N \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$ (Syst. No. 2250) durch Spaltung mit Chlorwasserstoff oder Eisessig neben anderen Produkten (W., *B.* 41, 3505). — Blätter (aus Alkohol). F: 103°; leicht löslich in Benzol, Aceton, Chloroform, heißem Alkohol, löslich in Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol, Gasolin, unlöslich in Wasser; unlöslich in verdünnten Säuren; unzersetzt flüchtig; konz. Schwefelsäure löst farblos, etwas Nitrit bewirkt Blaufärbung; gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung im Kältgemisch 9,10-Bis-[4-methoxy-phenyl]-2,6-dimethoxy-phenazindihydrid (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3537) (W., *B.* 41, 3494).



Verbindung aus 4-Amino-phenol, Formaldehyd und schwefliger Säure $C_6H_5O_2NS = (HO_2SCH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)$ (vgl. KNOEVENAGEL, B. 37, 4076). B. Das Natriumsalz entsteht beim Erwärmen von 4-Amino-phenol mit einer wäßr. Lösung von Formaldehyd-natriumdisulfit bei Gegenwart von etwas Natriumsulfit im Wasserbade (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 70541; *Frdl.* 3, 998) oder beim Auflösen von polymerem 4-Methylenamino-phenol (s. u.) in 40%iger Natriumdisulfitlösung (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 68707; *Frdl.* 3, 997). — Natriumsalz. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, etwas schwieriger in Alkohol (G. f. ch. I., D. R. P. 68707).

Verbindung aus p-Phenetidin, Formaldehyd und schwefliger Säure $C_8H_{11}O_2NS = (HO_2SCH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)$ (vgl. KNOEVENAGEL, B. 37, 4076). B. Die Salze entstehen durch Einw. von Alkali- oder Ammoniumdisulfit und Formaldehyd auf p-Phenetidin in Gegenwart von Alkohol in der Wärme (LEPETIT, D. R. P. 209695; *Frdl.* 9, 969; C. 1909 I, 1682). — Die freie Säure bildet weiße Nadeln. — Ammoniumsalz. Die gesättigte Lösung enthält bei 17° 17% Salz (L.). — $NaC_8H_{11}O_2NS + H_2O$. Weiße Blättchen. Schmeckt erst schwach salzig, dann intensiv süß (L.). Die gesättigte Lösung enthält bei 15° 10,5% Salz (L.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform (L.).

Methylen-bis-[4-amino-phenol-methyläther], Methylen-di-p-anisidin, Di-p-anisidino-methan $C_{12}H_{15}O_2N_2 = CH_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus p-Anisidin und Formaldehydlösung bei Gegenwart von Alkohol und Kaliumhydroxyd in der Wärme (BISCHOFF, REINFELD, B. 36, 49). — Krystalle (aus Ligroin). F: 66° (B., R.). — Verwandelt sich beim Umkrystallisieren aus Alkohol in Anhydroformaldehyd-p-anisidin

$CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N < CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) > CH_2$ (Syst. No. 3796) (B., R.). Liefert beim Erhitzen mit Phenol auf 180° oder beim Erhitzen mit Phenol in siedendem Xylol [2-Oxy-benzyl]-p-anisidin (Syst. No. 1855), mit Oxalsäure-diphenylester bei 160° Oxalsäure-di-p-anisidid (S. 472), mit Oxalsäure-diphenylester in siedendem Xylol neben dem Oxalsäure-di-p-anisidid [2-Oxy-benzyl]-p-anisidin, mit Resorcin in Benzol [2,4-Dioxy-benzyl]-p-anisidin (Syst. No. 1869) (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3974).

Methylen-bis-[4-amino-phenol-äthyläther], Methylen-di-p-phenetidin, Di-p-phenetidino-methan $C_8H_{11}O_2N_2 = CH_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 2 Mol.-Gew. Phenetidin und 1 Mol.-Gew. wäßr. Formaldehydlösung beim Schütteln (BISCHOFF, B. 31, 3245). Durch Erwärmen von 27,4 g p-Phenetidin mit 5,3 g Alkohol und 4,6 g Ätzkali und allmählichen Zusatz von 10 g 33%iger Formaldehydlösung (B.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 80° (B.). — Verändert sich beim Kochen mit Alkohol nicht (BISCHOFF, REINFELD, B. 36, 49). Gibt mit Phenol in siedendem Benzol [4(?) -Oxy-benzyl]-p-phenetidin (Syst. No. 1855), mit Resorcin [2,4-Dioxy-benzyl]-p-phenetidin (Syst. No. 1869) (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3976). Liefert mit Säurechloriden wie Acetylchlorid, Benzoylchlorid die Acylderivate des p-Phenetidins (B.). Gibt mit Oxalsäure-diphenylester das Oxalsäure-di-p-phenetidid (S. 473) neben dem [4(?) -Oxy-benzyl]-p-phenetidin (B., F.).

Trimeres Methylen-p-anisidin, Anhydroformaldehyd-p-anisidin $C_{24}H_{27}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N < CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) > CH_2$ s. Syst. No. 3796.

Polymeres 4-Methylenamino-phenol $(C_6H_7ON)_x = (CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot OH)_x$. B. Aus 4-Amino-phenol und Formaldehyd in verdünnter alkalischer Lösung bei 5–10° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 68707; *Frdl.* 3, 996). — Weiße Flocken, die sich an der Luft dunkler färben und dann in Natriumdisulfitlösung unlöslich werden. Unlöslich in Äther, Benzol und Wasser, leicht löslich in kaustischen Alkalien zu Alkalisalzen, welche in Wasser mit grünlichgelber Farbe löslich sind und durch CO_2 zerlegt werden (G. f. ch. I., D. R. P. 68707). Liefert mit Natriumdisulfitlösung das Natriumsalz der Verbindung $(HO_2SCH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)$ (s. o.) (G. f. ch. I., D. R. P. 68707). — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 135335; C. 1902 II, 1166.

[β,β,β -Trichlor-äthyliden]-bis-[4-amino-phenol-methyläther], [β,β,β -Trichlor-äthyliden]-di-p-anisidin $C_{12}H_{11}O_2N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus p-Anisidin und Chloral in Benzol auf dem Wasserbade (WHEELER, Am. Soc. 30, 139). — Säulen (aus Ligroin). F: 118–120°. Zersetzt sich bei 158°. Ziemlich löslich in Benzol, heißem Alkohol. — Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht ein Bromderivat, das sich bei ca. 198° schwärzt.

4-Isopropylidenamino-phenol $C_9H_{11}ON = (CH_3)_2C:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 4-Amino-phenol mit Aceton (HAEGELE, B. 25, 2755; MICHAELIS, LUXEMBOURG, B. 27, 3006). — Blättchen (aus Wasser). F: 172–174° (M., L.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser teilweise, beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure vollständig in 4-Amino-phenol und Aceton (M., L.).

Verbindung aus 4-Amino-phenol, Benzaldehyd und schwefliger Säure $C_{13}H_{13}O_4NS = (HO_3S)CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (vgl. KNOEVENAGEL, B. 37, 4076). B. Man versetzt eine mit Schwefeldioxyd gesättigte alkoholische Lösung von 4-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd (MICHAELIS, A. 274, 244). — Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (M.). Gibt beim Erwärmen 4-Benzalmino-phenol (s. u.) und zeigt deshalb dessen Schmelzpunkt (183°) (M.).

4-Benzalmino-phenol $C_{13}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen von 4-Amino-phenol und Benzaldehyd in verd. Essigsäure (HAEGELE, B. 25, 2753; 26, 394; POPE, Soc. 93, 533) oder in alkoh. Lösung (PHILIPP, B. 25, 3248). Aus Benzaldehyd und salzsaurem 4-Amino-phenol in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (PHILIPP, B. 25, 3247; Höchster Farbw., D. R. P. 69006; *Frdl.* 3, 55). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 183° (H.; Po.), 181° (Ph.; MÖHLAU, ADAM, C. 1907 I, 107). Leicht löslich in Alkohol (H.). Die fast farblose Lösung in Alkohol wird durch Alkali etwas dunkler (Po.). Löst sich in konz. Schwefelsäure hellgelb (M., A.). Lichtabsorption: POPE. — $C_{13}H_{11}ON + HCl$ (Ph.). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 132° (POPE, FLEMING, Soc. 93, 1915). Leicht löslich in heißem Alkohol (Po., Fl.).

4-[2-Nitro-benzalmino]-phenol $C_{13}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) und 4-Amino-phenol in verd. Essigsäure (POPE, FLEMING, Soc. 93, 1918). Man schüttelt eine Lösung von 2-Nitro-benzaldehyd in wenig Toluol mit einer wäßr. Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol und Natriumacetat (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschrift f. Farbenindustrie* 5, 404; C. 1907 I, 107). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder Toluol). F: 159° (P., Fl.), 156° (M., A.). In konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe löslich (M., A.). — $C_{13}H_{10}O_3N_2 + HCl$. Gelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 216° (P., Fl.).

4-[3-Nitro-benzalmino]-phenol $C_{13}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) und 4-Amino-phenol in warmer verdünnter Essigsäure (POPE, Soc. 93, 534). Aus 3-Nitro-benzaldehyd und salzsaurem 4-Amino-phenol in verd. Alkohol unter Zusatz von Natriumacetat (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschrift f. Farbenindustrie*, 5, 406; C. 1907 I, 108). — Braune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 154° (P.), 158° (M., A.). Die gelbliche Lösung in Alkohol wird durch Alkali etwas dunkler (P.). In konz. Schwefelsäure hellgelb löslich (M., A.). Lichtabsorption: P. — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 135335; C. 1902 II, 1166.

4-[4-Nitro-benzalmino]-phenol $C_{13}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und 4-Amino-phenol in verd. Essigsäure (POPE, Soc. 93, 533). Aus 4-Nitro-benzaldehyd, salzsaurem 4-Amino-phenol und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschrift f. Farbenindustrie* 5, 408; C. 1907 I, 108). — Gelbe Prismen (aus Äther oder Toluol). F: 166° (M., A.), 168,5° (P.). Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln (M., A.). In konz. Schwefelsäure gelb löslich (M., A.). Die orangefarbene Lösung in Alkohol wird durch Alkali tief orangerot (P.). Lichtabsorption: P. — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 135335; C. 1902 II, 1166. — $C_{13}H_{10}O_3N_2 + HCl$. Braunes Pulver. Zersetzt sich beim Trocknen (POPE, FLEMING, Soc. 93, 1919).

4-Benzalmino-phenol-methyläther, Benzal-p-anisidin $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Benzalmino-phenol, Methyljodid und Kaliumhydroxyd in methylalkoholischer Lösung (PHILIPP, B. 25, 3248). Aus äquimolekularen Mengen p-Anisidin und Benzaldehyd (v. MILLER, PLÖCHL, SCHEITZ, B. 31, 2706) in alkoh. Lösung (Ph.). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 72° (v. M., Pl., Sch.). Sehr leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln (v. M., Pl., Sch.). — $C_{14}H_{13}ON + HCl$. Schwefelgelbes Krystallpulver. F: 70° (POPE, FLEMING, Soc. 93, 1915).

4-[4-Nitro-benzalmino]-phenol-methyläther, [4-Nitro-benzal]-p-anisidin $C_{14}H_{12}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und p-Anisidin in alkoh. Lösungen (POPE, FLEMING, Soc. 93, 1917). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 139°. Schwer löslich in siedendem Alkohol. — $C_{14}H_{12}O_3N_2 + HCl$. Schwefelgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 200°.

4-Benzalmino-phenol-äthyläther, Benzal-p-phenetidin $C_{16}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 4-Benzalmino-phenol in Alkohol mit Äthylbromid und Natronlauge im Autoklaven auf 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 69006; *Frdl.* 3, 55). Aus p-Phenetidin und Benzaldehyd in alkoh. oder essigsaurer Lösung (PHILIPP, B. 25, 3249). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 71° (H. F.), 76° (Ph.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol und Eisessig, sehr leicht in Äther und Benzol (H. F.). — $C_{16}H_{15}ON + HCl$. Gelbliches Krystallpulver. Zersetzt sich bei 138—139° (POPE, FLEMING, Soc. 93, 1916).

4-[2,5-Dichlor-benzalmino]-phenol-äthyläther, [2,5-Dichlor-benzal]-p-phenetidin $C_{16}H_{13}ONCl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2,5-Dichlor-benzaldehyd und

p-Phenetidin in Alkohol (GNEHM, BÄNZIGER, *B.* 29, 876; *A.* 296, 70). — Blättchen. F: 59°. Löslich in Ligroin, Petroläther, Benzol und heißem Alkohol.

4-[4-Nitro-benzalamino]-phenol-äthyläther, [4-Nitro-benzal]-p-phenetidin $C_{15}H_{14}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Nitro-benzaldehyd und p-Phenetidin in Alkohol (POPE, FLEMING, *Soc.* 93, 1917). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130,5° (P., F.). Über das Auftreten verschiedener Formen beim Erstarren der Schmelze vgl. VORLÄNDER, *B.* 40, 1425. Schwer löslich in heißem Alkohol (P., F.). — $C_{15}H_{14}O_3N_2 + HCl$. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 196° (P., F.).

4-[2,4-Dinitro-benzalamino]-phenol-äthyläther, [2,4-Dinitro-benzal]-p-phenetidin $C_{15}H_{13}O_5N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2,4-Dinitro-benzaldehyd und p-Phenetidin in heißem Alkohol (POPE, FLEMING, *Soc.* 93, 1918). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 135°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol. Zersetzt sich an der Luft.

[4-Benzalamino-phenyl]-benzoat $C_{20}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus salzsaurem [4-Amino-phenyl]-benzoat (S. 440) und Benzaldehyd in Alkohol unter Zusatz von Natriumdicarbonat (WOHL, *B.* 36, 4151). — Nadeln (aus Alkohol). F: 148° (korr.).

N-[4-Methoxy-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CH:N(O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot HC \underset{O}{\underset{|}{N}} \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ s. Syst. No. 4194.

N-[4-Benzoyloxy-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{20}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CH:N(O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ bzw. $C_6H_5 \cdot HC \underset{O}{\underset{|}{N}} \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ s. Syst. No. 4194.

4-[Methylphenylmethylen-amino]-phenol-äthyläther, [Methylphenylmethylen]-p-phenetidin, Acetophenon-[4-äthoxy-anil] $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot C(CH_3):N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Acetophenon (Bd. VII, S. 271) und p-Phenetidin (VALENTINER, SCHWARZ, D. R. P. 87897; *Frdl.* 4, 1186; D. R. P. 98840; *Frdl.* 5, 765; *C.* 1898 II, 1189). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 88°. Kp₇₆: 210–212°. Leicht löslich in Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser.

4-Cuminalamino-phenol $C_{16}H_{17}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus Cuminaldehyd (Bd. VII, S. 318) und 4-Amino-phenol in alkoh. Lösung (UEBEL, *A.* 245, 296). — Tafeln. Schmilzt bei 183° unter Zersetzung.

4-Cinnamalamino-phenol $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Schütteln von 4-Amino-phenol in essigsaurer Lösung mit Zimtaldehyd (HÄEGELE, *B.* 25, 2754). — Hellgrüne (H.), hellgelbe (MÖHLAU, ADAM, *C.* 1907 I, 107) Nadeln (aus Alkohol). F: 223° (H.; M., A.). Leicht löslich in Äther, Eisessig und Benzol (H.). In konz. Schwefelsäure orangegelb löslich (M., A.).

Dibromid des 4-Cinnamalamino-phenols $C_{15}H_{13}ONBr_2$. Zur Konstitution vgl. JAMES, JUDD, *Soc.* 105 [1914], 1428. — *B.* Aus 4-Cinnamalamino-phenol mit Brom in Eisessig (H., *B.* 25, 2754). — Dunkelrote Nadeln. F: 287°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

4-[2-Nitro-cinnamalamino]-phenol $C_{15}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Vermischen von 2-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) in Alkohol mit einer Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol in Wasser und Natriumacetat in Wasser (MÖHLAU, ADAM, *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Krystalle (aus Toluol). F: 168°. Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln. In konz. Schwefelsäure dunkelgelb löslich.

4-[3-Nitro-cinnamalamino]-phenol $C_{15}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Vermischen einer Lösung von 3-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) in Alkohol mit einer heißen Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol und Natriumacetat in Wasser (M., A., *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 196°. Leicht löslich in heißem Toluol, schwer in Ligroin, Petroläther, Tetrachlorkohlenstoff.

4-[4-Nitro-cinnamalamino]-phenol $C_{15}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Vermischen einer Lösung von 4-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) in Alkohol mit einer Lösung von 4-Amino-phenol und Natriumacetat in Wasser (M., A., *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. In konz. Schwefelsäure dunkelorange löslich.

4-[4-Nitro-cinnamalamino]-phenol-methyläther, [4-Nitro-cinnamal]-p-anisidin $C_{16}H_{14}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Monotrop-krystallinisch-flüssig (VORLÄNDER, *B.* 40, 1425).

4-[4-Nitro-cinnamalamino]-phenol-äthyläther, [4-Nitro-cinnamal]-p-phenetidin $C_{17}H_{16}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH:CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Enantiotrop-krystallinisch-flüssig (V., *B.* 40, 1425).

4-[Diphenylmethylen-amino]-phenol, Benzophenon-[4-oxy-anil] $C_{18}H_{15}ON = (C_6H_5)_2C:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Amino-phenol, Benzophenon (Bd. VII, S. 410) und Zinkchlorid bei 160° (REDDLIEN, *B.* 42, 4762). — Gelbe Blättchen mit 1 Mol. Krystallalkohol (aus Alkohol). *F.*: 172°. Leicht löslich in Äther und Chloroform, schwer in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Petroläther. Löslich in Kalilauge mit gelbbrauner Farbe.

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-glyoxaldiisoxim $C_{14}H_{12}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot N:(O):CH:CH:N:(O) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{c} \diagup O \\ \diagdown \end{array} CH:HC \begin{array}{c} \diagdown O \\ \diagup \end{array} N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ s. Syst. No. 4620.

Acetylaceton-mono-[4-methoxy-anil] $C_{12}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3):N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 5 g Acetylaceton und 6 g p-Anisidin (KOENIGS, MENGEL, *B.* 37, 1333). — Tafeln (aus Ligroin). *F.*: 49°. *Kp.*: 195°. Schwer löslich in verd. Essigsäure.

Glutacondialdehyd-bis-[4-oxy-anil] bzw. **1-[4-Oxy-anilino]-pentadien-(1,3)-al-(5)-[4-oxy-anil]** $C_{17}H_{16}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Das Hydrobromid entsteht aus 4-Amino-phenol, Pyridin und Bromcyan in Äther (KÖNIG, *J. pr.* [2] 69, 131; D. R. P. 155782; *Frdl.* 7, 330). — Die freie Base ist nicht bekannt. — $C_{17}H_{16}O_4N_2 + HBr$. Zur Frage der Konstitution vgl. die bei der entsprechenden Anilinverbindung (Bd. XII, S. 204) angeführte Literatur. Stahlblaue, bisweilen grünglänzende Prismen. *F.*: 181°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Eisessig. In Alkalien gelbrot löslich, auf Zusatz von Eisessig wird die Lösung tiefrot.

Glutacondialdehyd-bis-[4-methoxy-anil] bzw. **1-[4-Methoxy-anilino]-pentadien-(1,3)-al-(5)-[4-methoxy-anil]** $C_{19}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Das Hydrobromid entsteht, wenn man 12,3 g p-Anisidin und 4 g Pyridin in 60 ccm heißem absolutem Alkohol löst und eine Lösung von 5,3 g Bromcyan in Eisessig hinzufügt (KÖNIG, *J. pr.* [2] 70, 48). — Die freie Base ist nicht bekannt. — $C_{19}H_{20}O_4N_2 + HBr$. Zur Frage der Konstitution vgl. die bei der entsprechenden Anilinverbindung (Bd. XII, S. 204) angeführte Literatur. Braunviolett, blauschimmernde Nadeln oder lanzettförmige Blättchen (aus Eisessig). *F.*: 148–149°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig. Liefert beim Kochen mit p-Anisidin N-[4-Methoxy-phenyl]-pyridiniumbromid (Syst. No. 3051).

Glutacondialdehyd-bis-[4-äthoxy-anil] bzw. **1-[4-Äthoxy-anilino]-pentadien-(1,3)-al-(5)-[4-äthoxy-anil]** $C_{21}H_{24}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH:CH:CH \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrobromid entsteht aus p-Phenetidin, Pyridin und Bromcyan in Äther (KÖNIG, *J. pr.* [2] 69, 130). — Die freie Base ist nicht bekannt. — $C_{21}H_{24}O_4N_2 + HBr$. Zur Frage der Konstitution vgl. die bei der entsprechenden Anilinverbindung (Bd. XII, S. 204) angeführte Literatur. Violett-schwarze Nadeln oder blauviolette Prismen. *F.*: 143°. Schwer löslich in Wasser, Äther, leicht in Alkohol, Eisessig.

3-[4-Äthoxy-anilino]-3-hydroxylamino-d-campher $C_{15}H_{20}O_2N_2 =$

$C_6H_{14} \begin{array}{c} \diagup CO \\ \diagdown \end{array} (NH \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3-[4-Äthoxy-phenylimino]-d-campher (S. 456) in Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in Wasser (FORSTER, THORNLEY, *Soc.* 95, 953). — Nadeln (aus Petroläther). *F.*: 63°. — Zerfällt beim Erwärmen mit Lösungsmitteln in beständigen α -Isonitrosocampher (Bd. VII, S. 583) und p-Phenetidin.

3-[4-Oxy-phenylimino]-d-campher, [d-Campher]-chinon-[4-oxy-anil]-(3)

$C_{16}H_{18}O_4N = C_6H_{14} \begin{array}{c} \diagup CO \\ \diagdown \end{array} C:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei kurzem Erwärmen äquimolekularer Mengen von Campherchinon (Bd. VII, S. 581), salzsaurem 4-Amino-phenol und Natriumacetat in verd. Alkohol (*F.*, *Th.*, *Soc.* 95, 950). — Sintert bei ca. 220° und schmilzt bei 233°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Petroläther, schwer löslich in sonstigen organischen Mitteln. $[\alpha]_D^{20} + 1650^\circ$ (0,4152 g in 100 ccm Pyridin), $+1492^\circ$ (0,0419 g in 100 ccm Äther), $+1412^\circ$ (0,0956 g in 100 ccm Essigester), $+1404^\circ$ (0,1810 g in 100 ccm Aceton), $+1372^\circ$ (0,0832 g in 100 ccm Alkohol), $+1363^\circ$ (0,2312 g in 100 ccm Chloroform). Mit dunkelroter Farbe löslich in Alkalien. — Gibt mit Zinkstaub und verd. Natronlauge 3-[4-Oxy-anilino]-campher (Syst. No. 1873). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Salzsäure unter Bildung von Campherchinon. Beim Stehen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in alkoholisch-wässriger Lösung werden α -Isonitrosocampher (Bd. VII, S. 583) und 4-Amino-phenol gebildet.

3-[4-Methoxy-phenylimino]-d-campher, [d-Campher]-chinon-[4-methoxy-anil]-(3) $C_{17}H_{21}O_2N = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup CO \\ \diagdown C:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \end{smallmatrix}$. B. Aus Campherchinon und p-Anisidin auf dem Wasserbade (F., *Tr.*, *Soc.* 95, 952). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 120°. Leicht löslich in kalten organischen Flüssigkeiten außer Petroläther. $[\alpha]_D + 1223^\circ$ (0,3884 g in 100 ccm Chloroform).

3-[4-Äthoxy-phenylimino]-d-campher, [d-Campher]-chinon-[4-äthoxy-anil]-(3) $C_{19}H_{25}O_2N = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup CO \\ \diagdown C:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5 \end{smallmatrix}$. B. Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem p-Phenetidin und Natriumacetat mit einer alkoh. Lösung von Campherchinon (F., *Tr.*, *Soc.* 95, 952). — Gelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 112°. Leicht löslich in organischen Flüssigkeiten. $[\alpha]_D + 1250^\circ$ (0,4312 g in 100 ccm Chloroform). — Vereinigt sich mit Hydroxylamin zu 3-[4-Äthoxy-anilino]-3-hydroxylamino-d-campher (S. 455).

3-[(4-Oxy-phenylimino)-methyl]-d-campher bzw. 3-[4-Oxy-anilinomethylen]-d-campher, „p-Oxyphenylcamphoformenamin“ $C_{17}H_{21}O_2N = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup CO \\ \diagdown CH \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH \end{smallmatrix}$ bzw. $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \diagup CO \\ \diagdown C:CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH \end{smallmatrix}$. B. Aus „p-Oxyphenylcamphoformenaminocarbonsäure“ (S. 497) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 39, 292). — Krystalle (aus Benzol). Erweicht von 305° ab und schmilzt bei 314°.

Chinon-mono-[4-oxy-anil] $C_{12}H_9O_2N = O:C_6H_4:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Vermischen von Chinon-mono-chlorimid (Bd. VII, S. 619) mit Phenol und Kalilauge (HIRSCH, *B.* 18, 1909). Beim Hinzufügen von etwas Natronlauge zu einer siedenden wäßrigen Lösung von Chinon-mono-[4-dimethylamino-anil] (S. 88) (MÖHLAU, *B.* 16, 2916). Beim Schütteln einer Emulsion von Phenol in Wasser mit Ammoniak, Sodalösung und Wasserstoffsuperoxyd, wobei man den Krystall eines Hydroxylaminsalzes als Katalysator zusetzt (WURSTER, *B.* 20, 2935). Durch Hinzufügen von Ammoniak zu einer wäßr. Lösung von Chinon und überschüssigem Phenol und Schütteln mit Luft (W.). Aus 4-Amino-phenol, gelöst in Natronlauge, und Phenol beim Schütteln an der Luft (W.). Bei der Oxydation von 4,4'-Dioxy-diphenylamin (S. 451) in Benzol mit Quecksilberoxyd (SCHNEIDER, *B.* 32, 690). — *Darst.* In eine mit Salz und Eis versetzte Lösung von Natriumhypochlorit läßt man das abgekühlte Gemisch der Lösungen von salzsaurem 4-Amino-phenol einerseits und Phenol und Natronlauge andererseits einfließen; das ausgeschiedene Natriumsalz zersetzt man mit Mineralsäure oder Essigsäure (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 157288; *C.* 1905 I, 315). — Braunes Pulver. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer löslich in Benzol (A.-G. f. A.). Die Lösung in Alkohol ist bräunlichrot (A.-G. f. A.). — Natriumsalz. Grünlich glänzende Krystalle. Die Lösung in Alkohol ist grünblau, die in Wasser blau (A.-G. f. A.).

Chinon-imid-[4-oxy-anil] $C_{12}H_{10}ON_2 = HN:C_6H_4:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{12}H_{10}ON_2$, S. 70.

Chinon-anil-[4-oxy-anil] $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot N:C_6H_4:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{12}H_{14}ON_2$, Bd. XII, S. 180.

2,6-Dichlor-quinon-imid-[4-oxy-anil] $C_{12}H_6ON_2Cl_2 = HN:C_6H_2Cl_2:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{12}H_6ON_2Cl_2$, S. 118.

2,6-Dibrom-quinon-[4-oxy-anil]-(4) $C_{12}H_6O_2NBr_2 = O:C_6H_2Br_2:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{12}H_6O_2NBr_2$, S. 517.

Chinon-mono-[4-methoxy-anil] $C_{13}H_{11}O_2N = O:C_6H_4:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Stehen der wäßr. Lösung von Chinon-imid-[4-methoxy-anil] (s. u.) (WILLSTÄTTER, KUBLI, *B.* 42, 4140). — Hellbraune, grünlichschillernde Tafeln (aus Gasolin). F: 84°. Sehr leicht löslich mit braunroter Farbe in Alkohol, Äther und Benzol, leicht in Petroläther. Färbt konz. Schwefelsäure dunkelblau.

Chinon-imid-[4-methoxy-anil] $C_{13}H_{15}ON_2 = HN:C_6H_4:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin (S. 503), gelöst in trockenem Äther, mit Silberoxyd in Gegenwart von trockenem Natriumsulfat (W., K., *B.* 42, 4139). — Goldgelbe Prismen (aus trockenem Gasolin) vom Schmelzpunkt 71–72°. Gibt mit 1 H₂O heller gefärbte Krystalle vom Schmelzpunkt 49°. Färbt die Haut violett-schwarz. Leicht löslich in kaltem Äther, Alkohol, Benzol, ziemlich leicht in siedendem Petroläther, schwer in Wasser mit orange-gelber Farbe. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblaue Lösung. Gibt beim Kochen mit verd. Säuren Chinon, beim Stehen der wäßr. Lösung Chinon-mono-[4-methoxy-anil] (s. o.). — $C_{13}H_{15}ON_2 + 2 HCl$. Rotbraune Flocken. Leicht löslich in Wasser mit bläuvioletter, löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform mit dunkelblauer Farbe.

Verbindung $C_{22}H_{19}O_2N_2 = O:C_6H_4:N:C_6H_4:N:C_6H_4:N:C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Oxydiphenylamin (S. 444) und 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin (S. 503) mit Wasserstoffsulfoxid (W., K., *B.* 42, 4150). — Rote zugespitzte Prismen (aus Benzol). *F.*: 229—230°.

Chinon-[4-methoxy-anil]-oxim bezw. [4-Nitroso-phenyl]-p-anisidin, 4'-Nitroso-4-methoxy-diphenylamin $C_{17}H_{15}O_3N_2 = HO:N:C_6H_4:N:C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $ON:C_6H_4:NH:C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus dem N-Nitroso-N-phenyl-p-anisidin (S. 509) in äther. Lösung mit konzentrierter alkoholischer Salzsäure (W., K., *B.* 42, 4139). — Stahlblauglänzende, in der Durchsicht olivgrüne bis braune Prismen (aus Methylalkohol). *F.*: 165° (korr.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol; sehr wenig in Ligroin; löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe.

Chinon-[4-äthoxy-anil]-oxim bezw. [4-Nitroso-phenyl]-p-phenetidin, 4'-Nitroso-4-äthoxy-diphenylamin $C_{18}H_{17}O_3N_2 = HO:N:C_6H_4:N:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $ON:C_6H_4:NH:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Behandeln des N-Nitroso-N-phenyl-p-phenetidins (S. 509) mit kalter alkoholischer Salzsäure (JACOBSON, HENRICH, KLEIN, *B.* 26, 697). — Grüne Blättchen (aus Benzol). Schmilzt bei 150—155°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

2-Methyl-benzochinon-(1.4)-imid-(1)-[4-oxy-anil]-(4), Toluchinon-imid-(1)-[4-oxy-anil]-(4)¹⁾ $C_{13}H_{11}ON_2 = HN:C_6H_3(CH_3):N:C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{13}H_{11}ON_2$, S. 435.

2,5-Dimethyl-benzochinon-(1.4)-mono-[4-oxy-anil], p-Xylochinon-mono-[4-oxy-anil] $C_{14}H_{13}O_2N = O:C_6H_3(CH_3)_2:N:C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{14}H_{13}O_2N$, S. 435.

β -[4-Methoxy-phenylimino]-butyrophenon $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3):N:C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. *B.* Bei 3—4-stdg. Erhitzen von 10 g Benzoylacetone (Bd. VII, S. 680) mit 8 g p-Anisidin auf 150° (KÖNIGS, MEIMBERG, *B.* 28, 1045). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 107—108°. Zerfällt beim Kochen mit verd. Säuren in Benzoylacetone und p-Anisidin.

1-Phenyl-cyclohexandion-(3.5)-mono-[4-äthoxy-anil], Phenylidihydroresorcin-mono-[4-äthoxy-anil] $C_{20}H_{21}O_2N = CH_2 \begin{matrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \end{matrix} > C:N:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen. *B.* Beim Erwärmen von Phenylidihydroresorcin (Bd. VII, S. 706) mit überschüssigem p-Phenetidin auf dem Wasserbade (VORLÄNDER, ERIG, *A.* 294, 307). — *F.*: 207°.

Naphthochinon-(1.4)-imid-[4-oxy-anil] $C_{16}H_{13}ON_2 = HN:C_{10}H_6:N:C_6H_4 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{16}H_{13}ON_2$, Bd. XII, S. 1221.

1.5-Bis-[4-äthoxy-phenylimino]-pentanon-(3) bezw. 1.5-Bis-[4-äthoxy-phenylimino]-penta-(2)-ol-(3), Oxyglutacondialdehyd-bis-[4-äthoxy-anil] bezw. 5-[4-Äthoxy-phenylimino]-1-p-phenetidin-penta-(1)-on-(4) bezw. 5-[4-Äthoxy-phenylimino]-1-p-phenetidino-pentadien-(1.3)-ol-(4) $C_{21}H_{24}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH:N:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(OH):CH:N:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH:CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH:N:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH:CH \cdot CH_2 \cdot C(OH):CH:N:C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. ZINCKE, MÜHLHAUSEN, *B.* 38, 3824; DIECKMANN, BECK, *B.* 38, 4123; KÖNIG, *J. pr.* [2] 72, 559. — *B.* Das Hydrobromid entsteht aus p-Phenetidin, gelöst in Alkohol, Furfurol (Syst. No. 2461) und Bromwasserstoffsäure (D: 1,48) (KÖNIG, *J. pr.* [2] 72, 561). — Gelbe, ölige Masse. — Erhitzt man das Hydrobromid mit Nitrobenzol, so entsteht 1-[4-Äthoxy-phenyl]-3-oxypyridiniumbromid (Syst. No. 3111) (K.). — $C_{21}H_{24}O_4N_2 + HBr + H_2O$. Blauglänzende Prismen (aus Essigsäure). *F.*: 167—168° (K.).

4-Salicylalamino-phenol $C_{13}H_{11}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N:C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Schütteln einer Lösung von 4-Amino-phenol in verd. Essigsäure mit Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) (HÄGELE, *B.* 25, 2754). — Gelbe bis gelbrote Blättchen (aus verd. Alkohol). *F.*: 135° (H.), 137—138° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 79857; *Frdl.* 4, 1182). Schmilzt unter Wasser schon unterhalb 100° (G. f. ch. I.).

4-Salicylalamino-phenol-methyläther, Salicylal-p-anisidin $C_{14}H_{13}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N:C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus gleichen Mengen Salicylaldehyd und p-Anisidin (HANTZSCH, WECHSLER, *A.* 325, 248). — Hellgelbe Schuppen (aus verd. Alkohol). *F.*: 86°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

¹⁾ Benennung der vom Namen „Toluchinon“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 645.

4-Salicylalamino-phenol-äthyläther, Salicylal-p-phenetidin $C_{12}H_{13}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Salicylaldehyd (Roos, D. R. P. 79814; *Frdl.* 4, 1182). Durch 1-stdg. Erwärmen von 17 Tln. 4-Salicylalamino-phenol (S. 457) mit 4,5 Tln. Kali und 9 Tln. Äthylbromid in 50 Tln. Alkohol (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 79857; *Frdl.* 4, 1182). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. F: 90–91,5° (Ges. f. chem. Ind.), 94° (R.).

Verbindung aus 4-Amino-phenol, Anisaldehyd und schwefliger Säure $C_8H_9O_3NS = (HO_2S)CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (vgl. KNOEVENAGEL, *B.* 37, 4076). *B.* Beim Versetzen der mit Schwefeldioxyd gesättigten alkoholischen Lösung von 4-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) (MICHAELIS, A. 274, 245). — Krystalle. Schmilzt unter Gelbfärbung bei 188°, dabei in 4-Anisalamino-phenol übergehend (M.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (M.).

4-Anisalamino-phenol $C_{12}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Schütteln einer Lösung von 4-Amino-phenol in verd. Essigsäure mit Anisaldehyd (HÄEGELE, *B.* 25, 2754). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 188° (H.). Leicht löslich in Äther und Benzol (H.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Alkalihydroxyd entsteht 4-[4-Methoxy-benzylamino]-phenol (Syst. No. 1856) (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 211869; *C.* 1909 II, 392).

4-Anisalamino-phenol-methyläther, Anisal-p-anisidin $C_{12}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Anisaldehyd und p-Anisidin (HANTZSCH, SCHWAB, *B.* 34, 832). — Weiße Blättchen. F: 142°.

N-[4-Methoxy-phenyl]-isoanisaldoxim $C_{12}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N(O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC \leq N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ s. Syst. No. 4221.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-isoanisaldoxim $C_{16}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N(O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC \leq N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ s. Syst. No. 4221.

4-[4-Oxy-3-methoxy-benzalamino]-phenol, 4-Vanillalamino-phenol $C_{14}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus Vanillin (Bd. VIII, S. 247) und 4-Amino-phenol in Gegenwart 10%iger Essigsäure (Rogow, *B.* 31, 175). — Krystallinisches Pulver (aus Benzol). F: 203°. Leicht löslich in Aceton und Essigester, wenig in Chloroform und Äther.

4-[3,4-Dioxy-benzalamino]-phenol-methyläther, [3,4-Dioxy-benzal]-p-anisidin $C_{14}H_{13}O_5N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei etwa 10 Minuten langem Kochen von Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) und p-Anisidin in alkoh. Lösung (R., *B.* 31, 176). — Goldgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 161–161,5°. Leicht löslich in Aceton, Essigester und heißem Chloroform, weniger in kaltem Chloroform, ziemlich löslich in Äther. Die alkoh. Lösung wird von Eisenchlorid braunrot gefärbt.

4-[4-Oxy-3-methoxy-benzalamino]-phenol-methyläther, Vanillal-p-anisidin $C_{14}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Zusammenreiben von Vanillin und p-Anisidin (R., *B.* 31, 176). — Farblose Prismen (aus Benzol oder Ligroin). F: 137°. Leicht löslich in Aceton, Essigester und Chloroform, ziemlich in Äther.

4-[3,4-Dioxy-benzalamino]-phenol-äthyläther, [3,4-Dioxy-benzal]-p-phenetidin $C_{14}H_{15}O_5N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) und p-Phenetidin bei 120° (GOLDSCHMIDT, D. R. P. 92756; *Frdl.* 4, 1183). — Gelbes Pulver. Krystallisiert mit 2 Mol. Wasser. F: 220° (Zers.).

4-[4-Oxy-3-methoxy-benzalamino]-phenol-äthyläther, Vanillal-p-phenetidin $C_{14}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Vanillin und p-Phenetidin bei 140° (GOLDSCHMIDT, D. R. P. 91171; *Frdl.* 4, 1183) oder beim Erhitzen mit Alkohol auf dem Wasserbade (ZIMMER & Co., D. R. P. 96342; *Frdl.* 4, 1185). — Gelbliche, prismatische Krystalle (aus Benzol-Petroläther). Krystallisiert aus Wasser mit 3 H₂O (G.). Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 102° (Z. & Co.), die wasserhaltige bei 97° (G.). Die wasserfreie Verbindung ist leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer in Petroläther, fast unlöslich in Wasser (Z. & Co.). — Sulfat. Gelbe Nadeln. F: 148–149° (Z. & Co.).

4-[3,4-Dimethoxy-benzalamino]-phenol-äthyläther, Veratral-p-phenetidin $C_{14}H_{15}O_4N = (CH_3)_2O_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Veratrumaldehyd (Bd. VIII, S. 255) und p-Phenetidin bei ca. 110° (GOLDSCHMIDT, D. R. P. 92757; *Frdl.* 4, 1184). — Gelbes Pulver (aus Wasser). Krystallisiert mit 2 H₂O. F: 210°. Unlöslich in Äther.

4-[3-Methoxy-4-phenacyloxy-benzalamino]-phenol-äthyläther, [3-Methoxy-4-phenacyloxy-benzal]-p-phenetidin $C_{22}H_{23}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Vanillinphenacyläther (Bd. VIII, S. 258) und p-Phenetidin (ZIMMER & Co., D. R. P. 101684; *Frdl.* 5, 765; *C.* 1899 I, 1175). F: 91–92°.

4 - [3 - Methoxy - 4 - (carbäthoxy - oxy) - bensalamino] - phenol - äthyläther, [3-Methoxy-4-(carbäthoxy-oxy)-bensal]-p-phenetidin $C_{15}H_{21}O_5N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Vanillinkohlensäureäthylester (Bd. VIII, S. 258) und p-Phenetidin (Z. & Co., D. R. P. 101684; C. 1899 I, 1174). — F: 87—88°.

4 - [4 - Oxy - 3 - methoxy - bensalamino] - phenol - phenacyläther, 4 - Vanillalamino-phenol-phenacyläther, ω - [4 - Vanillalamino - phenoxy] - acetophenon $C_{22}H_{25}O_5N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4(OH) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Amino-phenol-phenacyläther (S. 439) und Vanillin (Bd. VIII, S. 247) (Z. & Co., D. R. P. 101684; C. 1899 I, 1174). — F: 69—70°.

4 - [3 - Methoxy - 4 - phenacyloxy - bensalamino] - phenol - phenacyläther $C_{30}H_{35}O_5N = C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Vanillinphenacyläther (Bd. VIII, S. 258) und 4-Amino-phenol-phenacyläther (S. 439) (Z. & Co., D. R. P. 101684; C. 1899 I, 1174). — F: 114—115°.

4 - [3 - Methoxy - 4 - (carbäthoxy - oxy) - bensalamino] - phenol - phenacyläther $C_{22}H_{25}O_5N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Vanillinkohlensäureäthylester (Bd. VIII, S. 258) und 4-Amino-phenol-phenacyläther (S. 439) (Z. & Co., D. R. P. 101684; C. 1899 I, 1174). — F: 107—108°.

1 - [4 - Methoxy - phenyl] - cyclohexandion - (3.5) - mono - [4 - äthoxy - anil], [4 - Methoxy - phenyl] - dihydroresorcin - mono - [4 - äthoxy - anil] $C_{21}H_{25}O_5N = H_2C < \begin{array}{c} CO \\ CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \end{array} CH_2 > C : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Aus [4-Methoxy-phenyl]-dihydroresorcin (Bd. VIII, S. 298) und p-Phenetidin (VORLÄNDER, ERIG, A. 294, 311). — Blättchen (aus Alkohol). F: 226°.

γ, δ - Bis - [4 - methoxy - phenylimino] - α - phenyl - δ - [4 - methoxy - phenyl] - α - butylen $C_{31}H_{35}O_5N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C : (N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot C : (N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Acetylanisoyl (Bd. VIII, S. 298), Benzaldehyd und p-Anisidin in Alkohol auf dem Wasserbade (BORSCH, TITTINGH, B. 42, 4287). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 158°.

[d-Glykose] - [4 - äthoxy - anil] $C_{14}H_{21}O_5N = C_6H_{13}O_5 : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_6H_{11}O_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. IRVINE, GILMOUR, Soc. 93, 1432; 95, 1545; IRVINE, Bio. Z. 22, 363. — B. Durch Kochen von d-Glykose (Bd. I, S. 879) mit p-Phenetidin in absol. Alkohol (CLAUS, RÄZ, D. R. P. 97736; C. 1898 II, 695) oder in verd. Alkohol (I., G., Soc. 95, 1550). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 160° (C., R.). Krystalle mit 1 Mol. Wasser, die bei 95° erweichen und bei 110—120° unter Zersetzung schmelzen (I., G.). Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser und in kochendem Alkohol, sehr wenig in Äther, ziemlich leicht in kaltem Alkohol (C., R.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe, welche mit der Zeit grünlichschwarz wird (C., R.). Zeigt Mutarotation; die methylalkoholische Lösung ($c = 3,4660$) zeigt den Anfangswert der optischen Drehung $[\alpha]_D = -96,1^\circ$; der Drehungswert der Lösung sinkt beim Stehen und erreicht schließlich den konstanten Wert $[\alpha]_D = -38,3^\circ$ (I., G.).

Tetraacetyl - [d-glykose] - [4 - äthoxy - anil] $C_{25}H_{35}O_{10}N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_4 C_6H_5O : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $(CH_3 \cdot CO \cdot O)_4 C_6H_5O \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus β -Acetobrom-d-glykose (Bd. II, S. 162) und p-Phenetidin in absolut-ätherischer Lösung (MOSTOWSKI, C. 1909 II, 1267). — Nadeln. F: 132°. Leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol, unlöslich in Petroläther und kaltem Wasser.

[d-Galaktose] - [4 - äthoxy - anil] $C_{14}H_{21}O_5N = C_6H_{13}O_5 : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_6H_{11}O_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. IRVINE, Mc NICOLL, Soc. 97 [1910], 1450. — B. Durch Erhitzen von d-Galaktose (Bd. I, S. 909) mit p-Phenetidin in alkoh. Lösung (CLAUS, RÄZ, D. R. P. 97736; C. 1898 II, 695). — Säulen (aus Alkohol). F: 165°; löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (C., R.).

b) N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Mono- und Polycarbonsäuren.

4-Formamino-phenol $C_7H_7O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 4-Amino-phenol mit 50%iger Ameisensäure (DAHL & Co., D. R. P. 146265; C. 1903 II, 1227). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 139—140°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: D. & Co.

4-Formamino-phenol-methyläther, Ameisensäure-p-anisidid, Form-p-anisidid $C_8H_9O_3N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von p-Anisidin mit Ameisensäure (BAYER & Co., D. R. P. 49075; Frdl. 2, 528; FRÖHLICH, WEDEKIND, B. 40, 1009) oder mit Ameisensäure-äthylester (B. & Co.). Beim Erhitzen von salzsaurem p-Anisidin, Ameisen-

säure und Ameisensäurem Natrium (B. & Co.). — Prismen (aus Alkohol). F: 80—81° (F., W.), 81° (B. & Co.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (F., W.). — Gibt mit Natriumäthylat und Methyljodid in Alkohol ein öliges Produkt, das beim Kochen mit konz. Salzsäure Methyl-p-anisidin liefert (F., W.). Über Formaldehydderivate des Form-p-anisidids vgl. ORLOW, C. 1906 I, 1414.

4-Formamino-phenol-äthyläther, Ameisensäure-p-phenetidid, Form-p-phenetidid $C_9H_{11}O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von p-Phenetidin mit Ameisensäure (BAYER & Co., D. R. P. 49075; *Frdl.* 2, 528; WEDEKIND, FRÖHLICH, B. 40, 1002) oder mit Ameisensäure-äthylester (Ba. & Co.). Beim Erhitzen von salzsäurem p-Phenetidin, Ameisensäure und Ameisensäurem Natrium (Ba. & Co.). Aus p-Phenetidin und Ameisensäure-essigsäure-anhydrid (BÉHAL, A. ch. [7] 20, 429; D. R. P. 115334; C. 1900 II, 1141). — Blättchen (aus Wasser). F: 69° (Ba. & Co.), 68,5° (Bé.), 68—70° (W., F.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol, Äther und heißem Wasser (Ba. & Co.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: AUWERS, Ph. Ch. 15, 44. — Gibt mit Natriummethylat und Methyljodid in Methylalkohol ein öliges Produkt, das durch Kochen mit konz. Salzsäure Methyl-p-phenetidid liefert (W., F.).

4-Formylanilino-phenol, 4-Oxy-N-formyl-diphenylamin $C_{13}H_{11}O_2N = OHC \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 2—3-stdg. Kochen von 4-Oxy-diphenylamin (S. 444) mit überschüssiger Ameisensäure und etwas Natriumformiat (PHILIP, CALM, B. 17, 2435). — Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Äther, heißem Benzol und Eisessig.

4-[Formyl-o-toluidino]-phenol, 4'-Oxy-2-methyl-N-formyl-diphenylamin $C_{14}H_{13}O_2N = OHC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 4-o-Toluidino-phenol (S. 447) mit Ameisensäure und etwas Natriumformiat (PHILIP, J. pr. [2] 34, 60). — Prismatische Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 136,5°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, mäßig in Benzol.

4-[Formyl-(2-nitro-benzyl)-amino]-phenol-methyläther, N-[2-Nitro-benzyl]-[form-p-anisidid] $C_{15}H_{13}O_4N = OHC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei 4-stdg. Kochen von 1 Tl. [2-Nitro-benzyl]-p-anisidin mit 4 Tln. Ameisensäure (SCHILLING, J. pr. [2] 54, 284). — Säulen (aus Alkohol). F: 69°. — Mit Zinkstaub + Salzsäure entsteht 3-[4-Methoxy-phenyl]-chinazolidinhydrat (Syst. No. 3474).

4-[Formyl-(2-nitro-benzyl)-amino]-phenol-äthyläther, N-[2-Nitro-benzyl]-[form-p-phenetidid] $C_{16}H_{15}O_4N = OHC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei 2—3-stdg. Kochen von [2-Nitro-benzyl]-p-phenetidid mit konz. Ameisensäure (PAAL, KÜTTNER, J. pr. [2] 48, 556). — Tafeln (aus Benzol), Pyramiden (aus verd. Alkohol). F: 96°. — Wird von Zinn und Salzsäure zu 3-[4-Äthoxy-phenyl]-chinazolidinhydrat (Syst. No. 3474) reduziert.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-formamidin $C_{16}H_{19}O_3N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von p-Anisidin mit Orthoameisensäureäthylester in Alkohol (GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 22, 1033; D. R. P. 97103; C. 1898 II, 523). Aus Dichlor-methyl-formamidin-hydrochlorid (Bd. II, S. 80) und p-Anisidin in Benzol (DAINE, B. 25, 2502). — F: 112° (G.).

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-formamidin $C_{18}H_{21}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von p-Phenetidin mit Orthoameisensäureäthylester in Alkohol (GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 22, 1033; D. R. P. 97103; C. 1898 II, 523). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 115°. — Hydrochlorid. Schmilzt oberhalb 200°.

4-Acetamino-phenol $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-phenol durch Reduktion mit Zinn und Eisessig (MORSE, B. 11, 232) oder mit Zinn und 100%iger Essigsäure, die man durch Hinzufügen der erforderlichen Menge Essigsäureanhydrid zu Eisessig erhält (TINGLE, WILLIAMS, Am. 37, 63). Aus 4-Amino-phenol mit Eisessig (VIGNOLO, R. A. L. [5] 8 I, 71) oder Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, B. 26, 178). Durch Schütteln einer Lösung von 10,9 g 4-Amino-phenol in 100 ccm Wasser und 7 g Eisessig mit 12,3 g Essigsäureanhydrid (A. LUMIERE, L. LUMIERE, BARBIER, Bl. [3] 33, 785). — Prismen (aus Wasser und aus Alkohol). Monoklin prismatisch (FELS, Z. Kr. 82, 387; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 240). F: 168—169° (Fm.), 167—168° (Vi.), 166° (Fb.). D₄: 1,293 (Fb.). Unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in heißem und in Alkohol (MORSE). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: AUWERS, Ph. Ch. 23, 462. — Liefert, in konz. Schwefelsäure gelöst, beim Versetzen mit einem Gemisch aus konz. Schwefelsäure und 60%iger Salpetersäure unter guter Kühlung 2,6-Dinitro-4-acetamino-phenol (CASSELLA & Co., D. R. P. 172978; C. 1906 II, 984). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (KOETZLE, D. R. P. 121052; C. 1901 I, 1397). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: DAHL & Co., D. R. P. 146265; C. 1903 II, 1227. — $C_8H_9O_2N + 3 HF + 2 H_2O$ (WEINLAND, LEWKOWITZ, Z. a. Ch. 45, 44). Rhombisch (SOMMERFELDT, Z. a. Ch. 45, 44).

4-Acetamino-phenol-äthyläther, Essigsäure-p-anisidid, Acet-p-anisidid, Methacetin $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Anisidin bei mehrstündigem Erwärmen mit Eisessig (KÖRNER, WENDER, *G.* 17, 493), beim Schütteln mit Acetanhydrid und Wasser (REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2689; *Bl.* [3] 35, 1110; *C.* 1906 II, 1189), beim Übergießen mit Thioessigsäure (PAWLEWSKI, *B.* 35, 111). — Tafeln (aus Wasser). Ist triboluminescent (TRAUTZ, *Ph. Ch.* 53, 54). *F.*: 130—132° (PA.), 127,1° (KÖ., WE.). 100 Tle. 96%iger Alkohol lösen bei 21,2° 12,71 Tle. (KÖ., WE.). — Acet-p-anisidid liefert beim Kochen mit 11%iger Salpetersäure (REVERDIN, *B.* 39, 2595; *J.* 1896, 1156; *Bl.* [3] 17, 115) sowie auch, in der 4-fachen Gewichtsmenge Eisessig gelöst, beim Zufügen des gleichen Vol. Salpetersäure (D: 1,27) bei höchstens 20° 3-Nitro-4-acetamino-anisol (WENDER, *G.* 19, 220). Löst man Acet-p-anisidid in konz. Salpetersäure (D: 1,42), so erhält man 2,3-Dinitro-4-acetamino-anisol (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 990). Wird die Nitrierung in konz. Schwefelsäure mit einem Gemisch der äquimolekularen Menge Salpetersäure (D: 1,34) mit konz. Schwefelsäure bei 5° vorgenommen, so erhält man 2-Nitro-4-acetamino-anisol (Höchstes Farbw., D. R. P. 101 778; *Frdl.* 5, 68; REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2689; *Bl.* [3] 35, 1110; *C.* 1906 II, 1189). Nitriert man Acet-p-anisidid in konz. Schwefelsäure mit einem großen Überschuß von Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52), so erhält man 2,6-Dinitro-4-amino-anisol und seine Acetylverbindung, sowie 2,5-Dinitro-4-acetamino-anisol (REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2690). Geschwindigkeit der Verseifung des Acet-p-anisidids durch wäbr. Natronlauge: DAVIS, *Soc.* 95, 1403. — Acet-p-anisidid wirkt antipyretisch und antineuralgisch; über die physiologische Wirkung vgl. HINSBERG, TREUPPEL, *A. Ph.* 33, 231; *C.* 1894 I, 641. — Quecksilber-acet-p-anisidid $Hg(C_9H_{11}O_2N)_2$. *B.* Aus Acet-p-anisidid und Sublimat in alkoh. Lösung durch Soda (PRUSSIA, *G.* 28 II, 123; PESCI, *G.* 28 II, 459). Nadeln. *F.*: 191—191,5° (Pr.), 190° bis 190,5° (Pe.). Wird durch die meisten Lösungsmittel zersetzt (Pr.; Pe.). — $C_9H_{11}O_2N + HF$. Vier- und sechseitige Tafeln. Verwittert leicht an der Oberfläche (WEINLAND, LEWKOWITZ, *Z. a. Ch.* 45, 45). — $2C_9H_{11}O_2N + HI + 2I^1$. Rotbraune Tafeln (aus Essigsäure). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Essigsäure (PIUTTI, *G.* 25 II, 525).

N-Phenyl-N'-[4-methoxy-phenyl]-acetamidin $C_{15}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot N : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei längerem Erhitzen von Acet-p-anisidid mit salzsaurem Anilin (TÄUBER, D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1177). — Dickflüssiges Öl. *Kp.*₇₆₀: 295—300°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser und Petroläther.

N-[4-Methoxy-phenyl]-N'-[2-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{17}H_{23}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen von 16 Tln. salzsaurem p-Anisidin mit 17,5 Tln. salzsaurem o-Phenetidin (S. 359) und 6,6 Tln. Acetonitril im geschlossenen Gefäß auf 230—240° (TÄUBER, D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1178). — Warzen. *F.*: 85°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin.

4-Acetamino-phenol-äthyläther, Essigsäure-p-phenetidid, Acet-p-phenetidid, Phenacetin $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin durch Kochen mit überschüssigem Eisessig (HINSBERG, *A.* 305, 278), durch Schütteln mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Eiswasser (Hr.), durch Einw. von Thioessigsäure (PAWLEWSKI, *B.* 35, 111). Man löst 4-Acetamino-phenol in der äquimolekularen Menge starker Natronlauge, fügt 1 Mol.-Gew. Äthylbromid oder Äthyljodid und soviel Alkohol hinzu, daß eine homogene Flüssigkeit entsteht, und erwärmt 2—3 Stdn. auf dem Wasserbade (Hr.). Bei 4-stdg. Erhitzen von 4-Acetamino-phenol mit äthylschwefelsaurem Kalium in wäbrg-alkoholischem Natron im geschlossenen Gefäß auf 150° (TÄUBER, D. R. P. 85988; *Frdl.* 4, 1167).

Prismen oder Tafeln (aus verd. Alkohol). Monoklin prismatisch (MONTI, *Z. Kr.* 25, 415; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 242). *F.*: 135° (Hr.), 137—138° (PAW.). Löslich in ca. 1500 Tln. kaltem Wasser (Hr.), in ca. 1400 Tln. Wasser bei 20°, in 80 Tln. siedendem Wasser (Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 524). Es enthalten in 100 g gesättigter Lösung: Wasser 0,11 g bei 25°, Äther 1,56 g bei 25°, Chloroform 4,76 g bei 25°, Aceton 10,68 g bei 30—31°, Benzol 0,65 g bei 30—31°, Benzaldehyd 8,44 g bei 30—31°, Amylacetat 2,42 g bei 30—31°, Anilin 9,46 g bei 30—31°, Amylalkohol 3,51 g bei 25°, 99,5%ige Essigsäure 13,65 g bei 21,5°, Xylol 1,25 g bei 32,5°, Toluol 0,30 g bei 25° (SEIDEL, *Am. Soc.* 29, 1091). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: AUWERS, *Ph. Ch.* 23, 462. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1303 Cal. (LEMOULT, *C. r.* 143, 775). — Die Dämpfe des Phenacetins zeigen unter dem Einfluß von Teilaströmen bei atmosphärischem Druck blaue Luminescenz (KAUFFMANN, *Ph. Ch.* 28, 695; *B.* 33, 1732).

Löst man 50 g Phenacetin in 500 ccm Eisessig und 130 ccm konz. Salzsäure und fügt man Chlorlauge, erhalten durch Sättigen von 64 ccm 40%iger heißer Natronlauge mit Chlor, unter Kühlen hinzu, so erhält man 2-Chlor-4-acetamino-phenetol (REVERDIN, DÜRING, *B.*

¹⁾ Zur Zusammensetzung und Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von EMERY, *Am. Soc.* 38, 143, 148.

32, 156). Löst man 36 g Phenacetin in 200 ccm Eisessig und versetzt nach Zugabe von 17 g $NaClO_2$, gelöst in wenig Wasser, auf einmal mit 60 ccm konz. Salzsäure unter Wasserkühlung, so entsteht 2,5-Dichlor-4-acetamino-phenetol neben 2-Chlor-4-acetamino-phenetol und anderen Produkten (RM., DÜ.; vgl. BARGELLINI, G. 59 [1929], 19, 29). Versetzt man eine Lösung von Phenacetin in Eisessig mit Salzsäure und gibt Kaliumbromid und Kaliumbromat (VAUBEL, J. pr. [2] 52, 421; 55, 217) oder Bromlauge, erhalten durch Eintragen von Brom in heiße Natronlauge (HODUREK, B. 30, 477) hinzu, so erhält man 2-Brom-4-acetamino-phenetol. Phenacetin liefert bei der Einw. von Jod-Jodkalium und Salzsäure oder von Jod und Jodwasserstoffsäure die Verbindung $2C_{10}H_{13}O_2N + HI + 4I$ (s. u.) (RIEDEL, D. R. P. 58409; *Frdl.* 8, 875; SCHOLVIEN, P. C. H. 32, 311; vgl. EMERY, Am. Soc. 38 [1916], 141, 146). Phenacetin liefert beim Aufkochen mit etwa der doppelten der von der Theorie geforderten Menge 10–12%iger Salpetersäure (AUTENRIETH, HINSBERG, Ar. 229, 457; HI., A. 306, 279) oder, in dem 4-fachen Gewicht Eisessig gelöst, durch Zufügen des gleichen Volumens Salpetersäure (D: 1,27) bei höchstens 20° (WENDER, G. 19, 219) oder beim Behandeln mit Benzoylnitrat in Tetrachlorkohlenstoff 3-Nitro-4-acetamino-phenetol (BUTLER, B. 39, 3807). Nitriert man 1 g Phenacetin mit 5 ccm Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung (BLANKSMA, R. 27, 49) oder, in der 5-fachen Menge seines Gewichts Eisessig gelöst, mit dem gleichen Vol. Salpetersäure (D: 1,54) bei 5°, so entsteht 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenetol (WM.). Phenacetin liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure 4-Acetamino-phenetol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) (G. COHN, A. 309, 233). Durch Schwefelsäure von 80–90% entstehen 4-Amino-phenol, 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und Essigester (G. Co.). 50%ige Schwefelsäure liefert in der Kälte ein Sulfat, welches durch Wasser sofort wieder Phenacetin liefert, in der Hitze Essigsäure und p-Phenetidin (G. Co.). Bei der Einw. von Phosphoroxychlorid auf Phenacetin entstehen je nach den Bedingungen N,N'-Bis-[4-äthoxyphenyl]-acetamidin (S. 468) (TÄUBER, D. R. P. 79868; C. 1897 I, 1100) oder eine Verbindung $C_{20}H_{23}O_2N_2$ (s. u.) (SILBERSTEIN, D. R. P. 137121; C. 1903 I, 107). N,N'-Bis-[4-äthoxyphenyl]-acetamidin entsteht auch bei der Einw. von Phosphortrichlorid oder Phosphor-pentachlorid auf Phenacetin (TÄUBER, D. R. P. 79868). Geschwindigkeit der Zersetzung des Phenacetins durch wäBr. Natronlauge: DAVIS, Soc. 95, 1403.

Phenacetin findet Verwendung als Antipyreticum und Antineuralgicum; über die physiologische Wirkung vgl. HINSBERG, TREUPPEL, A. Pth. 33, 232; C. 1894 I, 641.

Kocht man Phenacetin mit Salzsäure und gibt zu der verdünnten Lösung etwas Chromsäure, so tritt allmählich eine rubinrote Färbung ein (Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 524). Phenacetin gibt in einer Verdünnung von 1:100 mit Natriumhypobromit in Gegenwart von etwas Ammoniak eine tieferneinbraune, bei der Verdünnung 1:1000 eine bernsteingelbe Färbung (DEHN, SCOTT, Am. Soc. 30, 1422). Farbreaktionen des Phenacetins mit Natriumpersulfat, Bromwasser und MILONs Reagens: BARRAL, C. 1904 I, 1107. Phenacetin färbt sich beim Erwärmen mit 10–12%iger Salpetersäure gelb, indem es in 3-Nitro-4-acetamino-phenetol übergeht (Unterscheidung von Acetanilid und Antipyrin) (AUT., HI.; HI.). Unterscheidung des Phenacetins von Aspirin und Salophen: REPTON, C. 1907 II, 637.

$C_{10}H_{13}O_2N + HF + H_2O$. Nadeln. Verwittert rasch (WEINLAND, LEWKOWITZ, Z. a. Ch. 45, 47). — $C_{10}H_{13}O_2N + 3HF + 2H_2O$. Tafeln. Triklin pinakoidal (SOMMERFELDT, Z. a. Ch. 45, 46; vgl. GROTH, Ch. Kr. 4, 242). Wird beim Lösen in Wasser oder Alkohol zersetzt (W., L., Z. a. Ch. 45, 46). — $2C_{10}H_{13}O_2N + HI + 4I$ ¹⁾. B. Bei der Einw. von Jod-Jodkalium und Salzsäure oder von Jod und Jodwasserstoffsäure auf Phenacetin (RIEDEL, D. R. P. 58409; *Frdl.* 8, 875; SCHOLVIEN, P. C. H. 32, 311). Grünrot schillernde Säulen oder braune Nadeln (aus Essigsäure). Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser. Gibt das Jod leicht ab, so z. B. beim Kochen mit Wasser.

Verbindung $C_{20}H_{23}O_2N_2$. B. Man erhitzt 100 g Phenacetin mit 115 g Phosphoroxychlorid 6 Stdn. auf dem Wasserbade und gießt dann in 150 g Wasser; das nach 24-stdg. Stehen abgeschiedene salzsaure Salz zerlegt man nach dem Waschen mit Salzsäure in wäBr. Lösung durch Alkalien (SILBERSTEIN, D. R. P. 137121; C. 1903 I, 107). — Krystalle. F: 220°. — $C_{20}H_{23}O_2N_2 + HCl$. Gelbe Nadeln. F: 265°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

4-Acetamino-phenol-[β-brom-äthyl]-äther, Essigsäure-[α-brom-p-phenetidid] $C_{19}H_{21}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. B. Man versetzt 4-Acetamino-phenol mit 1 Mol.-Gew. konz. Natronlauge, überschüssigem Äthylenbromid und soviel Alkohol, daß Lösung eintritt, und kocht das Gemisch 6–8 Stdn. auf dem Wasserbade (HINSBERG, A. 305, 283; TÄUBER, D. R. P. 85988; *Frdl.* 4, 1167). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 130° (T.; H.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser (T.; H.).

¹⁾ Zur Zusammensetzung und Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von EMERY (Am. Soc. 38, 141, 146).

N-Phenyl-N'-[4-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{16}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot N : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei längerem Erhitzen von Phenacetin mit salzsäurem Anilin (TÄUBER, D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1179). — Monoklin (Fock, Z. Kr. 29, 282). *F:* 85°; leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Petrol-äther und Wasser (T.).

N-[2-Methoxy-phenyl]-N'-[4-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{17}H_{21}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von Acet-o-anisid und Phenacetin im Chlorwasserstoffstrom auf 150° (T., D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1179). — Prismen und Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 107°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

N-[2-Äthoxy-phenyl]-N'-[4-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{18}H_{23}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim 5-stdg. Erhitzen von Phenacetin und salzsäurem o-Phenetidin auf 180° (T., D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1180). — Warzen. *F:* 75°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin.

Acet-p-phenetidid-oxim $C_{10}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C : (N \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot C(NH \cdot OH) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Acetylhydroximsäurechlorid (Bd. II, S. 188) in Alkohol (WIELAND, B. 40, 1679). — Tafeln (aus Alkohol). *F:* 148°. Mäßig löslich in organischen Lösungsmitteln; löslich in Säuren und Alkalien. Wird mit Eisenchlorid carmoisinrot.

Acet-p-phenetidid-oximacetat $C_{11}H_{16}O_3N_2 = CH_3 \cdot C : (N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot C(NH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Übergießen von Acet-p-phenetidid-oxim mit Essigsäureanhydrid (W., B. 40, 1679). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). *F:* 117—118°. Färbt sich mit Eisenchlorid rot.

4-Chloracetamino-phenol-äthyläther, Chloressigsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{12}O_2NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Chloracetylchlorid in Toluol (BISTZYCKI, ULFFERS, B. 31, 2790). Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von salzsäurem p-Phenetidin und Chloracetamid auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 84654; *Frdl.* 4, 1153). Durch Einw. von P_2O_5 auf chloressigsäures p-Phenetidin (GROTHER, Ar. 238, 590; BA. & Co., D. R. P. 79174; *Frdl.* 4, 1154). — Prismen oder Blätter. *F:* 145—146° (Br., U.), 148° (Gr.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, etwas in Wasser, fast unlöslich in Äther und Ligroin (Br., U.).

4-Trichloracetamino-phenol-äthyläther, Trichloressigsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{10}O_2NCl_3 = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Trichloracetylchlorid und p-Phenetidin in wasserfreiem gekühltem Äther (L. SPIEGEL, P. SPIEGEL, B. 40, 1734). — Täfelchen (aus Alkohol). *F:* 132°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, ziemlich in Äther, unlöslich in Wasser.

4-Bromacetamino-phenol-äthyläther, Bromessigsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{11}O_2NBr = CH_2Br \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Bromessigsäurebromid (BISCHOFF, B. 33, 1395). — Nadelchen (aus Alkohol und Aceton). Bräunt sich bei 165° und schmilzt zwischen 171,5 und 176°. Löslich in Benzol.

4-Thioacetamino-phenol-äthyläther, Thioessigsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{13}ONS = CH_2 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Äthoxy-phenylsenföf und Methylmagnesiumjodid (SACHS, LOEY, B. 37, 876). — Gelbliche Blättchen (aus Essigsäure). *F:* 99—100°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, unlöslich in Wasser; löslich in kalten Alkalien.

4-Acetamino-phenol-propyläther $C_{11}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-phenol-propyläther (S. 438) durch Kochen mit Eisessig oder durch Schütteln mit Essigsäureanhydrid und Eiswasser (HINSBERG, A. 305, 283). Bei mehrstündigem Erwärmen einer Lösung von 4-Acetamino-phenol in Natronlauge mit Propyljodid und Alkohol auf dem Wasserbade (H.). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F:* 122° (H.). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Eisessig und in 6000 Tln. Wasser von 30° (H.). — Wirkt schwächer antipyretisch als Phenacetin; über die physiologische Wirkung vgl. H.; H., TREUPEL, A. Pth. 33, 233; C. 1894 I, 641.

4-Acetamino-phenol-isoamyläther $C_{13}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_5H_{11}$. *B.* Bei gelindem Erwärmen von 4-Amino-phenol-isoamyläther mit überschüssigem Acetanhydrid (SPIEGEL, SABBATH, B. 34, 1942). — Nadelchen (aus sehr verd. Alkohol). *F:* 97°. Schwer löslich in heißem Wasser und verd. Alkohol, sehr leicht in 96%igem Alkohol und Äther.

4-Acetamino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther, 2',4'-Dinitro-4-acetamidodiphenyläther $C_{17}H_{11}O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. *B.* Durch Kochen von 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und 4-Acetamino-phenol in Alkohol bei Gegenwart von Ätzkali (REVERDIN, DRESKE, B. 37, 1518; Bl. [3] 31, 1080). — Blättchen (aus Benzol). *F:* 195°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und Chloroform, ziemlich in Wasser, unlöslich in Ligroin. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure 4-Amino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther (S. 438).

4-Acetamino-phenol-benzyläther $C_{15}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Bei mehrstündigem Kochen von 4-Amino-phenol-benzyläther mit Eisessig (JACOBSON, *A.* 287, 182). — Tafeln. *F.* 139°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

4-Acetamino-phenol-[β -salicyloxy-äthyl]-äther, Äthylenglykol-[4-acetamino-phenyläther]-salicylat $C_{17}H_{17}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von 4-Acetamino-phenol-[β -brom-äthyl]-äther (S. 462) mit Natriumsalicylat auf 160—180° (HINSBERG, *A.* 305, 285; Höchster Farb., D. R. P. 88950; *Frdl.* 4, 1169). — Krystalle (aus Alkohol). *F.* 133° (Hr.), 132—134° (Hö. F.). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol (Hr.). Physiologische Wirkung: Hö. F. — Natriumsalz. Schwer löslich in Wasser (Hr.).

Äthylenglykol-bis-[4-acetamino-phenyläther] $C_{15}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch 4—5-stdg. Kochen von 4-Acetamino-phenol und Äthylendibromid in alkoh. Kalilauge, neben 4-Acetamino-phenol-[β -brom-äthyl]-äther (TÄUBER, D. R. P. 85988; *Frdl.* 4, 1167; vgl. HINSBERG, *A.* 305, 284). Bei der Reduktion von Äthylenglykol-bis-[4-nitro-phenyläther] (Bd. VI, S. 232) mit Eisen und 99%iger Essigsäure (KINZEL, *Ar.* 236, 261). — Schüttelchen (aus Anilin oder Phenol). *F.* 260° (T.), 257° (K.). Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln (K.).

4-Acetamino-phenol-phenacyläther, ω -[4-Acetamino-phenoxy]-acetophenon $C_{15}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei 2—3-stdg. Kochen von ω -Brom-acetophenon (Bd. VII, S. 283) mit der Kaliumverbindung des 4-Acetamino-phenols in alkoh. Lösung unter Rückfluß (VIGNOLO, *R. A. L.* [5] 6 I, 71). — Blättchen (aus Alkohol). *F.* ca. 160° (Zers.); schwer löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, leicht in Essigester, fast unlöslich in Wasser und Äther (V., *R. A. L.* [5] 6 I, 72). — Wurde unter dem Namen „Hypnoacetin“ als Hypnoticum und Antipyreticum empfohlen (V., *R. A. L.* [5] 4 I, 360).

[4-Acetamino-phenyl]-acetat, O.N-Diacetyl-[4-amino-phenol] $C_{10}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit Essigsäureanhydrid (LADENBURG, *B.* 9, 1528; HÄHLE, *J. pr.* [2] 43, 62). Bei Einw. von Acetylchlorid auf 4-Acetamino-phenol (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 66). — Blätter (aus Wasser). *F.* 150° bis 151° (La.), 150° (Tl., W.). — Gibt bei Behandlung mit Salpetersäure allein [3-Nitro-4-acetamino-phenyl]-acetat (S. 522) (H.; vgl. REVERDIN, DRESEL, *B.* 37, 4455; *Bl.* [3] 31, 1272) bzw. [3,5-Dinitro-4-acetamino-phenyl]-acetat (S. 530) (R., D., *B.* 37, 4455; 38, 1593; *C.* 1905 I, 1601; *Bl.* [3] 31, 1272; 33, 562; R., BUCKY, *B.* 39, 2687; *Bl.* [3] 35, 1108; *C.* 1906 II, 1188). Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure erhält man 2,6-Dinitro-4-acetamino-phenol (S. 528) (R., B.) bzw. 2,3,6-Trinitro-4-acetamino-phenol (S. 533) (MELDOLA, *Soc.* 39, 1936; R., ME., *J. pr.* [2] 33 [1913], 786). O.N-Diacetyl-[4-amino-phenol] gibt in einer Lösung von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure neben wenig 2,6-Dinitro-4-acetamino-phenol eine Verbindung vom Zersetzungspunkt 163,5° als Hauptprodukt (R., B.). Wird in Acetanhydrid von konz. Schwefelsäure zu 4-Acetamino-phenol verseift (R., B.).

[4-Acetamino-phenyl]-benzoat, N-Acetyl-O-benzoyl-[4-amino-phenol] $C_{15}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 4-Acetamino-phenol in Gegenwart von Kalilauge (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 66) bzw. Sodalösung (REVERDIN, *B.* 39, 3794; *Bl.* [3] 35, 1256; *C.* 1907 I, 104). — Nadeln (aus Alkohol). *F.* 166,5° (T., V.), 171° (R.). Leicht löslich in Essigsäure, verd. Alkohol, absol. Alkohol und Benzol (R.), wenig löslich in heißem Wasser (T., W.), unlöslich in Ligroin; unlöslich in Sodalösung (R.).

[4-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Schütteln einer Lösung von 4-Acetamino-phenol in verd. Natronlauge mit Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) unter Kühlung (HINSBERG, *A.* 305, 285). Entsteht ferner beim abwechselnden Versetzen einer alkoh. Lösung von 4-Acetamino-phenol mit Chlorameisensäureester und Natriumäthylat (MERCK, D. R. P. 85803; *Frdl.* 4, 1163; *C.* 1897 I, 468). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.* 121° (H.), ca. 120° (M.), 118—119° (A. LUMIERE, L. LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 711). Löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Wasser (H.).

[4-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-propylester $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_3H_7$. *B.* Analog der des [4-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-äthylesters (MERCK, D. R. P. 85803; *Frdl.* 4, 1163; *C.* 1897 I, 468). — Blättchen. *F.* 105—108°. Schwer löslich in Wasser.

[4-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-butylester $C_{13}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_4H_9$. *B.* Analog der des [4-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-äthylesters (MERCK, D. R. P. 85803; *Frdl.* 4, 1164; *C.* 1897 I, 468). — Krystalle. *F.* 117—120°.

Bis-[4-acetamino-phenyl]-carbonat $C_{17}H_{16}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$. *B.* Man leitet Phosgen in eine Lösung von 5 Tln. 4-Acetamino-phenol und 1,4 Tln.

Natriumhydroxyd in 100 Tln. Wasser bis zum Eintritt saurer Reaktion (MERCK, D. R. P. 85803; *Frdl.* 4, 1163; *C.* 1897 I, 468). — Blättchen. F: ca. 200°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

[4-Acetamino-phenyl]-kohlen säure-diäthylamid, Diäthylcarbamidsäure-[4-acet-amino-phenyl]-ester $C_{12}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. F: 90—91° (A. LUMIERE, L. LUMIERE, PERRY, *Bl.* [3] 33, 713).

4-Acetamino-phenoxyessigsäure $C_{10}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 234) mit Zinn + Eisessig (HOWARD, *B.* 30, 546). Beim Schütteln einer Lösung von 4-Amino-phenoxyessigsäure (S. 440) in Natronlauge mit Essigsäureanhydrid unter Wasserkühlung (KYM, *J. pr.* [2] 55, 121). Aus 4-Acetamino-phenol und Chloressigsäure in Gegenwart von Natronlauge (H.). — Nadeln mit 1 H₂O aus heißem Wasser. Schmelzpunkt der wasserfreien Substanz: 174° (H., *B.* 30, 546), 175—176° (K.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Äther (H., *B.* 30, 546). — Liefert bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure unter Kühlung 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (H., *B.* 30, 2105; REVERDIN, DRESEL, *B.* 36, 1596; *Bl.* [3] 33, 566; RE., BUCKY, *B.* 39, 2682; *Bl.* [3] 35, 1103; *C.* 1906 II, 1188) und 3,5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (RE., BU.). Bei der Nitrierung in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch aus konz. Schwefelsäure + Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) erhält man 2,5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (RE., BU.). — Physiologische Wirkung: K.

Methylester $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-phenoxyessigsäure-methylester durch Reduktion mit Zinn in Eisessiglösung unter Zusatz von Essigsäureanhydrid (FUCHS, D. R. P. 96492; *C.* 1898 I, 1252). — F: 129—130°.

Äthylester $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der des 4-Acetamino-phenoxyessigsäure-methylesters (F., D. R. P. 96492; *C.* 1898 I, 1252). — F: 103—104° (F.).

Propylester $C_{13}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_3H_7$. B. Analog der des 4-Acetamino-phenoxyessigsäure-methylesters (F., D. R. P. 96492; *C.* 1898 I, 1252). — F: 66—68°.

Amid $C_{10}H_{11}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-phenoxyessigsäure-amid mit Zinn und Eisessig unter Zusatz von Essigsäureanhydrid (FUCHS, D. R. P. 96492; *C.* 1898 I, 1252). Beim Kochen einer Lösung von 4-Acetamino-phenol in alkoh. Alkalilauge mit Chloracetamid (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 102315; *C.* 1899 I, 1262). Beim Schütteln der 4-Acetamino-phenoxyessigsäure-ester mit der 3—4-fachen Gewichtsmenge 25—30% igen Ammoniak (F.). — Nadel förmige Krystalle von etwas bitterlichem Geschmack (aus Wasser). Beginnt bei 202° zu sintern und schmilzt bei 208° zu einer wasserhellen, klaren Flüssigkeit (F.). Leicht löslich in siedendem Wasser und kaltem Alkohol, schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Äther und Benzol (F.).

Anilid $C_{11}H_{13}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 4-Amino-phenoxyessigsäure-anilid mit Essigsäureanhydrid (KYM, *J. pr.* [2] 55, 117). — Blättchen (aus Eisessig). F: 204—205°. Unlöslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in heißem Eisessig.

4-Acetamino-phenoxyessigsäure-[β,β,β-trichlor-α-oxy-äthylamid] $C_{12}H_{13}O_4N_2Cl_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$. B. Durch Mischen von 4-Acetamino-phenoxyessigsäure-amid mit Chloral in äquimolekularen Mengen (FUCHS, D. R. P. 96493; *C.* 1898 I, 1252). — Weißes Pulver, das schwach nach Chloral riecht. F: 196—197°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol; wird beim Kochen mit beiden Lösungsmitteln in seine Komponenten gespalten.

[4-Acetamino-phenyl]-salicylat, N-Acetyl-O-salicyl-[4-amino-phenol], Salophen $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf in Eisessig gelöstes [4-Amino-phenyl]-salicylat (BAYER & Co., D. R. P. 62533; *Frdl.* 3, 836). Aus Salicylsäure und 4-Acetamino-phenol bei Gegenwart von Phosphororychlorid (B. & Co., D. R. P. 69289; *Frdl.* 3, 836). Aus Salol (Bd. X, S. 76) und 4-Acetamino-phenol bei 200—210° (G. COHN, *J. pr.* [2] 61, 550). — Blättchen (aus Alkohol). Ist triboluminescent (TRAUTZ, *Ph. Ch.* 53, 57; VAN ECK, *P. C. H.* 48, 615; *C.* 1907 II, 692). F: 187° (B. & Co.), 185° (G. C.). Schwer löslich in heißem Wasser (B. & Co., D. R. P. 62533). Die alkal. Lösung färbt sich an der Luft blau; Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung violett (G. C.). — Findet Verwendung als Antipyreticum und Antineuralgicum (GOLDMANN, *C.* 1898 I, 267). Nachweis des Salophens: REPTON, *C.* 1907 II, 637.

N-Chloracetyl-O-salicyl-[4-amino-phenol] $C_{11}H_{13}O_4NCl = CH_3 \cdot Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 265 Tln. salzsaurem [4-Amino-phenyl]-salicylat mit 100 Tln. Chloracetamid auf 150—160° (BAYER & Co., D. R. P. 84654; *Frdl.* 4, 1153). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

[4-Acetamino-phenyl]-o-kresotinat $C_{16}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus o-Kresotinsäure und 4-Acetamino-phenol durch Erhitzen mit Phosphoroxchlorid auf ca. 160° (BAYER & Co., D. R. P. 70714; *Frdl.* 3, 837). Aus o-Kresotinsäure-[4-nitro-phenyl]-ester, erhalten aus o-Kresotinsäure und 4-Nitro-phenol, durch Reduktion mit Eisen und Salzsäure in Alkohol und Behandlung der entstandenen Amino-Verbindung mit Essigsäureanhydrid in Benzol (B. & Co.). — Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 181° .

[4-Acetamino-phenyl]-p-kresotinat $C_{16}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Analog der des [4-Acetamino-phenyl]-o-kresotinats (BAYER & Co., D. R. P. 70714; *Frdl.* 3, 837). — Blättchen (aus Alkohol). F: 167° .

[4-Acetamino-phenyl]-m-kresotinat $C_{16}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Analog der des [4-Acetamino-phenyl]-o-kresotinats (BAYER & Co., D. R. P. 70714; *Frdl.* 3, 837). — Nadeln (aus Alkohol). F: 198° .

Methansulfonsäure-[4-acetamino-phenyl]-ester, O-Methansulfonyl-N-acetyl-[4-amino-phenol] $C_9H_{11}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methansulfonsäure-[4-amino-phenyl]-ester und Essigsäureanhydrid in der Hitze (SCHALL, *J. pr.* [2] 48, 248). — Nadelchen (aus Alkohol). F: $177-178^\circ$.

p-Toluolsulfonsäure-[4-acetamino-phenyl]-ester, O-p-Toluolsulfonyl-N-acetyl-[4-amino-phenol] $C_{11}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei 2-stdg. Kochen einer Lösung von p-Toluolsulfonsäure-[4-amino-phenyl]-ester (S. 441) in Essigsäureanhydrid, neben p-Toluolsulfonsäure-[4-diacetyl-amino-phenyl]-ester; man verdunstet das Lösungsmittel und krystallisiert aus wenig Benzol um; das Monoacetylderivat krystallisiert aus, während die Diacetylverbindung in der Mutterlauge bleibt und durch Zusatz von Petroläther ausgefällt werden kann (BAMBERGER, RISING, *B.* 34, 237). Aus 4-Acetamino-phenol und p-Toluolsulfochlorid in Gegenwart von Soda auf dem Wasserbade (REVERDIN, *B.* 40, 2850; *Bl.* [4] 1, 625). Beim Behandeln von p-Toluolsulfonsäure-[4-diacetyl-amino-phenyl]-ester mit heißer Natronlauge (B., R.). — Nadeln (aus wenig Benzol). F: 146° (R.), $145,5^\circ$ bis 146° (B., R.). Unlöslich in verd. Natronlauge und Natriumcarbonatlösung (R.). — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,52) oder mit einem Gemisch aus Schwefelsäure + Salpetersäure (D: 1,4) O-[2-Nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-N-acetyl-[3-nitro-4-amino-phenol] (R.). In Essigsäureanhydrid entsteht bei der Nitrierung mit Schwefelsäure + Salpetersäure (D: 1,4) oder mit Acetylnitrat O-p-Toluolsulfonyl-N-acetyl-[3-nitro-4-amino-phenol] (R.).

[4-Acetamino-phenyl]-schwefelsäure $C_9H_9O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_3H$. B. Acetanilid, innerlich eingenommen, geht in den Harn teilweise als [4-Acetamino-phenyl]-schwefelsäure über; zur Isolierung der Säure stellt man die Verbindung ihres Kaliumsalzes mit Kaliumäthylloxalat dar (MÖRNER, *H.* 13, 15). — $KC_8H_7O_4NS$ (bei 100°). Tafeln (aus 95%igem Alkohol). Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf 120° in 4-Amino-phenol und Essigsäure. — Verbindung mit Kaliumäthylloxalat. $KC_8H_7O_4NS + C_6H_5 \cdot O_2C \cdot CO_2K$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, ziemlich löslich in heißem 96%igem Alkohol.

Äthylester $C_{10}H_{11}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylschwefelsäurechlorid (Bd. I, S. 327) und 4-Acetamino-phenol bei Gegenwart von Natronlauge (BAYER & Co., D. R. P. 75456; *Frdl.* 4, 1112). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 136° . Schwer löslich in Wasser und Äther.

4-[Acetylmethylamino]-phenol $C_9H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man stellt zunächst durch Behandeln von 4-Amino-phenol mit Methylchlorid, Methylbromid oder Methyljodid 4-Methylamino-phenol her und behandelt dieses mit Essigsäureanhydrid (Höchstes Farbw., D. R. P. 79098, 89595, 93307; *Frdl.* 4, 1165, 1181). — F: $240-241^\circ$ (H. F., D. R. P. 89595). Reichlich löslich in Alkohol, wenig in Wasser (H. F., D. R. P. 93307).

4-[Acetylmethylamino]-phenol-äthyläther, N-Methyl-[acet-p-phenetidid], N-Methyl-phenacetin $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von Methyl-p-phenetidin (S. 442) mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (BAYER & Co., D. R. P. 57337; *Frdl.* 3, 908). Man kocht Phenacetin mit Natrium in Xylol, läßt abkühlen, fügt Methyljodid in geringem Überschuß hinzu und erhitzt auf dem Wasserbade (HINSBERG, *A.* 305, 280; BAYER & Co., D. R. P. 53753; *Frdl.* 3, 527). — Krystalle (aus Alkohol oder Äther). F: 41° (H.), 40° (B. & Co.); Kp: $295-305^\circ$ (B. & Co.). Mäßig löslich in Wasser (B. & Co.), leicht in Alkohol und Äther (H.). Physiologisches Verhalten: HINSBERG, TRUFEL, *A. Ph.* 33, 234; *C.* 1894 I, 641.

[4-(Acetylmethylamino)-phenyl]-acetat, N-Methyl-O-N-diacetyl-[4-amino-phenol] $C_{11}H_{13}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4-[Acetylmethylamino]-phenol mit Essigsäureanhydrid (Höchstes Farbw., D. R. P. 93307; *Frdl.* 4, 1181). Entsteht ferner beim Schütteln einer Lösung von 4-[Acetylmethylamino]-phenol in Natronlauge mit Essigsäureanhydrid unter Kühlung (H. F.). — Prismen (aus Wasser). F: $97-98^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther.

[4-(Acetylmethylamino)-phenyl]-kohlen säure-methylester $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4-[Acetylmethylamino]-phenol in Natronlauge mit Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (H. F., D. R. P. 89595; *Frdl.* 4, 1166). — F: 145–146°.

[4-(Acetylmethylamino)-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{13}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4-[Acetylmethylamino]-phenol in Natronlauge mit Chlorameisensäureäthylester (H. F., D. R. P. 89595; *Frdl.* 4, 1166). — F: 103–104°.

4-[Acetyläthylamino]-phenol $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Schütteln von rohem 4-Äthylamino-phenol [erhalten durch Erhitzen von N-Äthyl-phenacetin mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 220–240° (HINSBERG, A. 305, 286) oder durch Erwärmen von 4-Amino-phenol mit Äthylbromid und Alkohol (Höchstes Farb., D. R. P. 79098; *Frdl.* 4, 1165; *Hr.*)] mit Essigsäureanhydrid und Eiswasser (Hö. F.; *Hr.*). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 184° (Hö. F.), 187° (*Hr.*). Löslich in 1250 Tln. Wasser von 24° (*Hr.*). — Physiologische Wirkung: HINSBERG, TREUFEL, A. *Ph.* 33, 242; C. 1894 I, 641.

4-[Acetyläthylamino]-phenol-äthyläther, N-Äthyl-[acet-p-phenetidid], N-Äthyl-phenacetin $C_{15}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man versetzt eine Lösung von 4-Acetamino-phenol in Xylol mit Natrium und erwärmt die hierbei erhaltene Dinatriumverbindung des 4-Acetamino-phenols mit Äthylbromid (BAYER & Co., D. R. P. 57338; *Frdl.* 3, 908). Beim Behandeln von Äthyl-p-phenetidid mit Essigsäureanhydrid (B. & Co., D. R. P. 57337; *Frdl.* 3, 908). Man erhitzt Phenacetin in Xylollösung mit Natrium, läßt abkühlen, fügt Äthyljodid in geringem Überschuß hinzu und erhitzt auf dem Wasserbade (HINSBERG, A. 305, 281; B. & Co., D. R. P. 54990; *Frdl.* 2, 528). — Krystalle. F: 38° (*H.*), 34,5°; Kp: 298° (B. & Co., D. R. P. 57337). Löslich in 140 Tln. Wasser bei 15°, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (*H.*). — Physiologische Wirkung: HINSBERG, TREUFEL, A. *Ph.* 33, 236; C. 1894 I, 641.

[4-(Acetyläthylamino)-phenyl]-acetat, N-Äthyl-O,N-diacetyl-[4-amino-phenol] $C_{15}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4-[Acetyläthylamino]-phenol mit Essigsäureanhydrid (HINSBERG, A. 305, 287; Höchstes Farb., D. R. P. 93307; *Frdl.* 4, 1181) oder beim Schütteln mit Essigsäureanhydrid und sehr verdünnter Natronlauge unter Kühlung (Hö. F.). — Nadeln (aus Petroläther). F: 58° (*Hr.*), 57–58° (Hö. F.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, reichlich in Wasser (Hö. F.).

[4-(Acetyläthylamino)-phenyl]-kohlen säure-methylester $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4-[Acetyläthylamino]-phenol in Natronlauge mit Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (Höchstes Farb., D. R. P. 89595; *Frdl.* 4, 1166). — F: 83–84°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Essigester.

4-(Acetyläthylamino)-phenyl-kohlen säure-äthylester $C_{13}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4-[Acetyläthylamino]-phenol in Natronlauge mit Chlorameisensäureäthylester (H. F., D. R. P. 79098; *Frdl.* 4, 1165). — Nadeln. F: 95–96°.

4-[Acetylisopropylamino]-phenol-äthyläther, N-Isopropyl-[acet-p-phenetidid], N-Isopropyl-phenacetin $C_{15}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot N[CH(CH_3)_2] \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog der des N-Methyl-phenacetins aus Phenacetin-natrium und Isopropyljodid (HINSBERG, A. 305, 282). — Dickes Öl. Löslich in ca. 260 Tln. Wasser von 30°, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (*H.*). — Physiologische Wirkung: HINSBERG, TREUFEL, A. *Ph.* 33, 240; C. 1894 I, 641.

[4-Acetylanilino-phenyl]-acetat, 4-Acetoxy-N-acetyl-diphenylamin $C_{18}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Anilino-phenol (S. 444) mit 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid und 1 Mol.-Gew. geschmolzenem Natriumacetat auf 130–140° (PHILIP, CALM, B. 17, 2436). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 120°. Leicht löslich in warmem Benzol, Alkohol, Äther und Eisessig.

[4-(Acetyl-o-toluidino)-phenyl]-acetat, 4'-Acetoxy-2-methyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{17}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4-o-Toluidino-phenol mit Essigsäureanhydrid und etwas geschmolzenem Natriumacetat (PHILIP, J. pr. [2] 34, 61). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther.

[4-(Acetyl-p-toluidino)-phenyl]-acetat, 4'-Acetoxy-4-methyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{17}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim kurzen Kochen von 4-p-Toluidino-phenol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 227). — Tafeln (aus Alkohol). F: 101°. Wenig löslich in kaltem Alkohol.

4,4'-Diacetoxy-N-acetyl-diphenylamin $C_{18}H_{17}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 4,4'-Dioxy-diphenylamin (S. 451) und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (SCHNEIDER, B. 32, 690). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 128,5°.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-acetamidin $C_{16}H_{19}O_5N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Acet-p-anisid (S. 461) mit Phosphorpentasulfid auf 100–120° und Zufügen von Alkohol zum Reaktionsprodukt (TÄUBER, D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1178). Durch mehrstündiges Erhitzen von 4 Tln. p-Anisidin und 1 Tl. Eisessig mit 2 Tln. Phosphortrichlorid auf ca. 160° (T.). — Krystalle (aus 60%igem Alkohol). F: 105°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

N-[4-Oxy-phenyl]-N'-[4-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{18}H_{21}O_5N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Acet-amino-phenol und p-Phenetidin mittels Phosphoroxychlorids in Benzol (T., D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1178). — Hydrochlorid. Krystallinische Masse.

N-[4-Methoxy-phenyl]-N'-[4-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{19}H_{23}O_5N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenacetin und p-Anisidin mittels Phosphorpentachlorids, Phosphoroxychlorids oder Phosphortrichlorids in Benzol (TÄUBER, D. R. P. 80568; *Frdl.* 4, 1178). — F: 98°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther und Wasser.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-acetamidin $C_{18}H_{23}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Phosphorchloriden auf p-Phenetidin + Eisessig, Phenacetin + p-Phenetidin oder Phenacetin allein (TÄUBER, D. R. P. 79868; *Frdl.* 4, 1175; C. 1897 I, 1100). Durch 15-stdg. Erhitzen von gleichen Mengen Phenetidin-hydrochlorid und Phenacetin auf 180° (T.). Durch Überleiten von Chlorwasserstoff über auf 150° erhitztes Phenacetin (T.). Aus p-Phenetidin-hydrochlorid und Acetonitril bei 230–240° (T.). Durch Erhitzen von 2 Tln. Phenacetin und 1 Tl. Phosphorpentasulfid auf 100–120° und langsames Zufügen von 10 Tln. Alkohol zum Reaktionsprodukt (T.). Durch Überleiten von Phosgen über auf 140–150° erhitztes [4-Äthoxy-phenyl]-glycin-p-phenetidin (T.). — Nadeln. F: 117° (KENNERT, C. 1897 II, 556). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 2,218 Tle. (K.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther, kaum löslich in Ligroin (T.). Farbreaktion: K. — Salzsäures Salz. F: 189° (K.). — Wird unter der Bezeichnung *Holocain* als lokales Anästhetikum in der Augenpraxis verwendet. Vgl. dazu GUTMANN, C. 1897 I, 875.

4-Diacetylamino-phenol-äthyläther, Diacetyl-p-phenetidin $C_{18}H_{19}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenacetin und Essigsäureanhydrid durch ca. 6-stdg. Kochen unter Ausschluß von Luftfeuchtigkeit (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 31, 2788) oder 8–10-stdg. Erhitzen im geschlossenen Gefäß auf 200° (B., U., D. R. P. 75611; *Frdl.* 4, 1172). Beim 3-stdg. Erhitzen von Phenacetin mit Acetylchlorid auf 180–190° unter Rückfluß (B., U., D. R. P. 75611). — Nadeln (aus Ligroin). F: 53,5–54°. Kp_{15} : 182°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwieriger in kaltem Benzol und Äther, schwer in heißem Ligroin; löslich in ca. 400 Tln. Wasser von Zimmertemperatur. Gibt unter dem Einfluß der Luftfeuchtigkeit etwas Essigsäure ab. Wirkt physiologisch ähnlich wie Phenacetin, die Wirkung ist intensiver, läßt aber auch früher nach.

p-Toluolsulfonsäure-[4-diacetylamino-phenyl]-ester, O-p-Toluolsulfonyl-N,N-diacetyl-[4-amino-phenol] $C_{17}H_{17}O_6NS = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von p-Toluolsulfonsäure-[4-acetamino-phenyl]-ester mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (BAMBERGER, RISING, B. 34, 238). Eine weitere Bildung s. im Artikel p-Toluolsulfonsäure-[4-acetamino-phenyl]-ester (S. 466). — Nadeln (aus Alkohol). F: 101°.

4-[(α -Chlor-propionyl)-amino]-phenol-methyläther, α -Chlor-propionsäure-p-anisid $C_{10}H_{13}O_3NCl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus α -Chlor-propionylchlorid und p-Anisidin in Äther (GOLDENBERG, GEROMONT & Co., D. R. P. 85212; *Frdl.* 4, 1158). — Prismen (aus Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in kaltem Wasser und Ligroin.

4-[(α -Brom-propionyl)-amino]-phenol-äthyläther, α -Brom-propionsäure-p-phenetidin $C_{11}H_{14}O_3NBr = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und α -Brom-propionylbromid (BISCHOFF, B. 31, 3246) in absol. Äther unter Kühlen (GOLDENBERG, GEROMONT & Co., D. R. P. 85212; *Frdl.* 4, 1158; B., B. 33, 1394). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder aus Benzol). F: 138° (B., B. 31, 3246), 135° (Go., Ge. & Co.; B., B. 33, 1394). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol (Go., Ge. & Co.).

4-Thiopropionylamino-phenol-äthyläther, Thiopropionsäure-p-phenetidin $C_{11}H_{13}ONS = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylmagnesiumbromid und 4-Äthoxy-phenyläthyl (SACON, LOEYR, B. 37, 876). — Gelbliche Blättchen (aus 75%iger Essigsäure). F: 74–75°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; löslich in kalten Alkalien.

[4-Propionylamino-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{15}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Versetzen von — nicht näher beschriebenem — 4-Propionylamino-phenol in Alkohol abwechselnd mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) und mit Natriumäthylat (MERCK, *C.* 1897 I, 468; D. R. P. 85803; *Frdl.* 4, 1164). — Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). *F:* 101–103°. Schwer löslich in Wasser.

Bis-[4-propionylamino-phenyl]-carbonat $C_{18}H_{23}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$. *B.* Man leitet Phosgen in eine Lösung von 4-Propionylamino-phenol in sehr verd. Natronlauge bis zum Eintritt saurer Reaktion (MERCK, *C.* 1897 I, 468; D. R. P. 85803; *Frdl.* 4, 1163). — Weiße Blätter. *F:* 180°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

Dipropylessigsäure-p-phenetidid $C_{18}H_{23}O_3N = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von Dipropylessigsäure und p-Phenetidin (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 163034; *C.* 1905 II, 1206). — Krystalle (aus Benzol). *F:* 147°. Schwer löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Benzol oder Alkohol.

4-Palmitoylamino-phenol $C_{33}H_{57}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Schmelzen von 4-Amino-phenol mit Palmitinsäure (SULZBERGER, D. R. P. 193451; *C.* 1906 I, 1011). — Verwendung zur Darstellung fettähnlicher Azofarbstoffe: *S.*

n-Amylpropioisäure-p-anisidid $C_{18}H_{21}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \equiv C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Anisidin und n-Amyl-propioisäure-chlorid (Bd. II, S. 487) in wasserfreiem Äther (MOUREU, DELANGE, *C. r.* 132, 989; *Bl.* [3] 29, 657; *M.*, D. R. P. 132802; *C.* 1902 II, 169). — *F:* 44°.

4-Benzamino-phenol $C_{12}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Amino-phenol und Benzoylchlorid in äther. (SMITH, *B.* 24, 4042) oder alkoh. Lösung (REVERDIN, DRESEL, *C.* 1905 I, 80) oder in Pyridin (AUWERS, SONNENSTUHL, *B.* 37, 3941). Durch Einw. von PCl_5 auf syn-4-Oxy-benzophenon-oxim (Bd. VIII, S. 160) in Äther unter Kühlung und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (SM., *B.* 24, 4042). — Blättchen (aus Alkohol). *F:* 205–207° (SM.), 212–213° (AU., SO.), 214–215° (R., DR., *B.* 37, 4453; *Bl.* [3] 31, 1269; *C.* 1905 I, 80). — Gibt mit einem Gemisch von Salpetersäure (D: 1,4) und konz. Schwefelsäure, sowie mit Salpetersäure (D: 1,50) bei –10° bis 0° oder mit Salpetersäure (D: 1,34) bei 20–26° 2,6-Dinitro-4-benzamino-phenol (R., DELÉTRA, *B.* 39, 126; *Bl.* [3] 35, 306). Zersetzt sich bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) schon bei 30–35° vollständig (R., DR., *C.* 1905 I, 80).

4-[3-Nitro-benzamino]-phenol $C_{12}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Amino-phenol und 3-Nitro-benzoylchlorid in Benzol in Gegenwart von Kalilauge, neben O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[4-amino-phenol]; man extrahiert das Reaktionsprodukt mit Äthylacetat, welches O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[4-amino-phenol] ungelöst läßt (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 68). — Hellgelbe Nadeln (aus Aceton). *F:* 215–216°.

4-[4-Nitro-benzamino]-phenol $C_{12}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Analog der des 4-[3-Nitro-benzamino]-phenols (T., W., *Am.* 37, 67). — Orangerote Krystalle (aus Alkohol). *F:* 258°.

4-Benzamino-phenol-methyläther, Benzoesäure-p-anisidid, Benz-p-anisidid $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Anisidin durch Benzoylchlorid in 50%iger alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, *B.* 42, 1524; *C.* 1909 I, 1809). Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf syn-4-Methoxy-benzophenon-oxim (Bd. VIII, S. 160) in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (HANTZSCH, *B.* 24, 25, 54). Entsteht neben Kohlendioxyd, Benzoesäure und 4-Methoxy-phenylisocyanat bei der Destillation von Anisbenzhydroxamsäure (Bd. X, S. 171) (LOSSEN, *A.* 175, 299; L., PIESCHEL, *A.* 175, 312). — Blättchen (aus Alkohol). *F:* 153–154° (L.), 156° (R., *B.* 42, 1524). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: AUWERS, *Ph. Ch.* 30, 540. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 70–80° 2,3-Dinitro-4-benzamino-anisol (R., *B.* 42, 1527; vgl. R., *B.* 44 [1911], 2368 Anm.). In Eisessiglösung entsteht durch Behandlung mit Salpetersäure (D: 1,4) erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbade als Hauptprodukt 3-Nitro-4-benzamino-anisol und wenig 2,3-Dinitro-4-benzamino-anisol (R., *B.* 42, 1527). Die Nitrierung in Essigsäureanhydrid mit Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 50° liefert 2,3,5-Trinitro-4-benzamino-anisol neben 2,3-Dinitro-4-benzamino-anisol (R., *B.* 42, 1527; vgl. R., MELDOLA, *J. pr.* [2] 88 [1913], 785). Benzoesäure-p-anisidid zerfällt mit konz. Salzsäure bei 180° in 4-Amino-phenol, Methylchlorid und Benzoesäure (L.).

4-Benzamino-phenol-äthyläther, Benzoesäure-p-phenetidid, Benz-p-phenetidid $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Benzoylchlorid (BISCHOFF, *B.* 31, 3246). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F:* 173°.

4-Thiobenzamino-phenol-äthyläther, Thiobenzoessäure-p-phenetidid $C_{17}H_{15}ONS = C_6H_5 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylmagnesiumbromid und 4-Äthoxy-phenylsenföhl (SACHS, LOEY, B. 37, 876). — Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 127°. Leicht löslich in den üblichen organischen Solvenzien; löslich in kalten Alkalien.

4-Benzamino-phenol-phenacyläther, ω -[4-Benzamino-phenoxy]-acetophenon $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Mischen äquimolekularer Mengen 4-Amino-phenol-phenacyläther und Benzoylchlorid (VIGNOLO, R. A. L. [5] 6 I, 76). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Wenig löslich in Wasser, reichlich in Alkohol.

[4-Benzamino-phenyl]-acetat, O-Acetyl-N-benzoyl-[4-amino-phenol] $C_{17}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man löst 4-Benzamino-phenol in Acetanhydrid bei 120°, versetzt mit wenig konz. Schwefelsäure und erhitzt sodann $\frac{1}{2}$ Stunde (REVERDIN, B. 39, 3793; Bl. [3] 35, 1256; C. 1907 I, 104). — Blättchen (aus Benzol). F: 171°. Leicht löslich in der Wärme in Essigsäure, Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin, Wasser; unlöslich in Sodablösung.

[4-Benzamino-phenyl]-benzoat, O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. des Lichtes auf Gemische von Benzaldehyd und Nitrobenzol, neben anderen Produkten (CIAMICIAN, SILBER, B. 38, 1181; G. 36 II, 191). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol (LADENBURG, B. 9, 1529) oder von salzsäurem 4-Amino-phenol mit Benzoylchlorid (REVERDIN, DRESEL, Bl. [3] 31, 1269; B. 37, 4453; C. 1905 I, 80; vgl. HÜBNER, A. 210, 378). Aus 4-Amino-phenol und Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3940) oder von Natronlauge (HINSBERG, v. UDRAŃSKY, A. 254, 256; AU., So.). — Nadeln (aus Methylalkohol oder Äthylalkohol). F: 231° (LA.), 233–234° (BÖRNSTEIN, B. 29, 1484; RE., DR.), 235° (CI., SI., R. A. L. [5] 14 II, 377; B. 38, 1181, 3815; G. 36 II, 193). Ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig, sonst wenig löslich (AU., So.). — Die O-Benzoylgruppe wird durch konz. Schwefelsäure schon in der Kälte abgespalten (REVERDIN, DELÉTRA, B. 39, 128; Bl. [3] 35, 309). [4-Benzamino-phenyl]-benzoat liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,48) bei 0–10° [3-Nitro-4-benzamino-phenyl]-benzoat (S. 523) (RE., DR., Bl. [3] 31, 1271; B. 37, 4454; C. 1905 I, 80). Durch Eintragen in Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 25° und schließliches Erwärmen auf 60° wird O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[3,5-dinitro-4-amino-phenol] (S. 530) erhalten (RE., DR., Bl. [3] 31, 1270; 33, 561; B. 37, 4453; 38, 1593; C. 1905 I, 80, 1601; RE., DELÉTRA, Bl. [3] 35, 308; B. 39, 127). Versetzt man eine Lösung von [4-Benzamino-phenyl]-benzoat in konz. Schwefelsäure mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) bei 7–14° und erwärmt auf 60°, so entsteht 2,6-Dinitro-4-benzamino-phenol (S. 528) (RE., DR.). Wird [4-Benzamino-phenyl]-benzoat, in Essigsäureanhydrid suspendiert, mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) bei 6–11° nitriert, so entsteht O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[3,5-dinitro-4-amino-phenol]; suspendiert man jedoch statt in Essigsäureanhydrid in Eisessig, so ergibt die Nitrierung selbst beim Erhitzen bis auf 60° als Hauptprodukt [3-Nitro-4-benzamino-phenyl]-benzoat (RE., DR.).

O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{13}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Neben 4-[3-Nitro-benzamino]-phenol (S. 469) aus 4-Amino-phenol und 3-Nitro-benzoylchlorid in Benzol in Gegenwart von Kalilauge (TINGLE, WILLIAMS, Am. 37, 69). — Hellgraues Pulver (aus Nitrobenzol). F: 264–265°.

O.N-Bis-[4-nitro-benzoyl]-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{13}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Analog der des O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[4-amino-phenols] (T., W., Am. 37, 68). — Hellgelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 264°.

[4-Benzamino-phenyl]-kohlenensäure-äthylester $C_{16}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_2H_5$. B. Beim abwechselnden Versetzen einer alkoh. Lösung von 4-Benzamino-phenol mit Chlorameisensäureester und Natriumäthylat (MERCK, C. 1897 I, 468; D. R. P. 85803; Frdl. 4, 1164). — Nadeln. F: 183–184°. Schwer löslich.

Bis-[4-benzamino-phenyl]-carbonat $C_{27}H_{20}O_5N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$. B. Man leitet Phosgen in eine Lösung von 4-Benzamino-phenol in sehr verd. Natronlauge bis zum Eintritt saurer Reaktion (M., C. 1897 I, 468; D. R. P. 85803; Frdl. 4, 1163). — Mikrokristallinisches Pulver. Schmilzt oberhalb 220° unter Zersetzung. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Äther.

4-Benzamino-phenoxyessigsäure $C_{15}H_{13}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4-Amino-phenoxyessigsäure (S. 440) in verd. Natronlauge mit Benzoylchlorid (KYM, J. pr. [2] 55, 121). Aus 4-Amino-phenoxyessigsäure, Benzoylchlorid und Natriumacetat in Wasser (REVERDIN, B. 42, 4110; C. 1910 I, 349). — Blättchen (aus 50%iger Essigsäure), Nadelchen (aus verd. Alkohol). Sintert bei 188° und schmilzt bei 194–195° (K.); schmilzt nach vorhergehendem Erweichen bei 197° (RE.). Löslich in heißem Alkohol, in Essigsäure, schwer löslich oder unlöslich in Benzol und Ligroin (RE.). — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 30–40° 3-Nitro-4-benzamino-phenoxyessigsäure (S. 523);

die gleiche Verbindung entsteht auch bei der Nitrierung in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 40—50° oder Salpetersäure (D: 1,52) bei 20—30° oder auch mit Salpetersäure (D: 1,4) in Gegenwart von Essigsäureanhydrid bei 10—20° (Rz.). Nitriert man mit einem Gemisch aus Salpetersäure (D: 1,52) und Essigsäureanhydrid bei 0—10° und verseift das Nitrierungsprodukt mit konz. Schwefelsäure, so erhält man 2,6-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure (S. 528) (Rz.). In konz. Schwefelsäure erhält man durch Nitrieren mit einem Gemisch aus konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) als Hauptprodukt 2,5-Dinitro-4-[3-nitro-benzamino]-phenoxyessigsäure (S. 527) (Rz.).

p-Toluolsulfonsäure-[4-benzamino-phenyl]-ester, O-p-Toluolsulfonyl-N-benzoyl-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{17}O_4NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) und 4-Benzamino-phenol in Gegenwart von Natronlauge auf dem Wasserbade (REVERDIN, B. 40, 2850; Bl. [4] 1, 625). — Nadeln (aus Eisessig). F: 218°. Schwer löslich in Ligroin und Benzol, ziemlich schwer in heißem Alkohol, leicht in warmem Eisessig; unlöslich in Sodablösung und verd. Natronlauge.

[4-Benzoylanilino-phenyl]-benzoat, 4-Benzoyloxy-N-benzoyl-diphenylamin $C_{26}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Anilino-phenol (S. 444) mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf 120—130° (PHILIP, CALM, B. 17, 2437). — Prismen (aus Alkohol). F: 175°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Äther, Benzol und Eisessig.

Dinitroderivat $C_{26}H_{17}O_7N_3$. B. Beim Versetzen einer eisessigsäuren Lösung von 4-Benzoyloxy-N-benzoyl-diphenylamin mit einem Gemisch aus rauchender Salpetersäure und Eisessig (P., C., B. 17, 2437). — Gelbliche Krystallmasse (aus Eisessig). F: 194—195°. Leicht löslich in warmem Eisessig, ziemlich in Äther und in warmem Benzol, sehr schwer in Alkohol. — Liefert beim Kochen mit sehr konz. Kalilauge Benzoesäure.

[4-(Benzoyl-o-toluidino)-phenyl]-benzoat, 4'-Benzoyloxy-2-methyl-N-benzoyl-diphenylamin $C_{27}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-o-Toluidino-phenol und Benzoylchlorid (PHILIP, J. pr. [2] 34, 61). — Blättchen (aus Benzol + Petroläther), Nadelchen (aus Alkohol). F: 171°. Wenig löslich in kaltem Alkohol und Benzol, fast gar nicht in Petroläther.

[4-(Benzoyl-p-toluidino)-phenyl]-benzoat, 4'-Benzoyloxy-4-methyl-N-benzoyl-diphenylamin $C_{27}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-p-Toluidino-phenol und Benzoylchlorid auf 130° (HATSCHEK, ZEGA, J. pr. [2] 33, 228). — Nadeln oder Schuppen (aus Benzol). F: 169°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

4-Benzoyl-(4-nitro-benzyl)-amino-phenol $C_{20}H_{15}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen von 4-[4-Nitro-benzylamino]-phenol und Benzoylchlorid in Benzol (BAKUNIN, PROFILO, G. 37 II, 248). — Gelbliche Nadeln. F: 208—210°. Löslich in Benzol und Äther.

N,N'-Methylen-bis-[benzoesäure-p-phenetidid], Bis-[benzoyl-p-phenetidino]-methan $C_{31}H_{30}O_4N_2 = CH_2[N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Man erhitzt Di-p-phenetidino-methan (S. 452) mit Benzoesäure und etwas Natriumbenzoat unter Zugabe von so viel Benzol auf dem Wasserbade, daß in der Hauptsache Lösung erfolgt (HELLER, B. 37, 3113, 3117). — F: 83—84°.

N,N-Dimethyl-N'-[4-äthoxy-phenyl]-α-naphthamidin $C_{31}H_{29}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot C[N(CH_3)_2] \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man verwandelt α-Naphthoesäure-dimethylamid durch Phosphorpentachlorid in das Dichlorid $C_{10}H_7 \cdot CCl_2 \cdot N(CH_3)_2$ und behandelt dieses mit p-Phenetidin (v. BRAUN, B. 37, 2685). — Krystallmasse (aus Alkohol). F: 150°. Schwer löslich in den organischen Lösungsmitteln. — Chloroplatinat. Gelbrote, verfilzte Nadeln (aus heißem Wasser). F: 220°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser.

[4-Oxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{10}H_{11}O_4N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-phenol und Oxalester im Druckrohr auf 160°, neben N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxamid (S. 472) (PIUTTI, PICCOLI, B. 31, 331; G. 28 I, 287). — Prismen oder Nadeln. Monoklin prismatisch (SCACCHI, B. 31, 331; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 267). F: 184—185°; löslich in Alkohol, heißem Wasser und Essigsäure (PIU., PICC.). — Beim Erhitzen mit konz. Ammoniak entsteht [4-Oxy-phenyl]-oxamid (s. u.) (PIU., PICC.).

[4-Oxy-phenyl]-oxamid $C_8H_9O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von konz. Ammoniak auf [4-Oxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.) (PIU., PICC., B. 31, 332; G. 28 I, 289). — Nadeln, die bei etwa 266° unter Zersetzung sublimieren.

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxamid $C_{16}H_{13}O_4N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. *B.* Neben [4-Oxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (S. 471) beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Oxalester mit 4-Amino-phenol im geschlossenen Rohr auf 160° (PIUTTI, PICCOLI, *B.* 31, 331, 332; *G.* 28 I, 287, 290; vgl. CASTELLANETA, *G.* 25 II, 532; WIRTHS, *Ar.* 234, 620). — Krystalle. Sublimiert, ohne zu schmelzen, oberhalb 280° ; unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Essigsäure (C.).

[4-Methoxy-phenyl]-oxamidsäure, Oxalsäure-mono-p-anisidid $C_8H_7O_4N = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben Oxalsäure-di-p-anisidid beim Erhitzen von 1 Tl. p-Anisidin (S. 435) mit 2 Tln. Oxalsäure bis auf 190° ; kochender Alkohol entzieht dem Rückstand nur das Mono-p-anisidid (CASTELLANETA, *G.* 25 II, 534). Beim Verseifen des entsprechenden Äthylesters (s. u.) mit Natriumcarbonat (C., *G.* 25 II, 534). — Prismen. *F.*: 166° bis 167° . Löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Äther.

[4-Methoxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester, Oxalsäure-äthylester-p-anisidid $C_{11}H_{13}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Wird neben Oxalsäure-di-p-anisidid erhalten, wenn man p-Anisidin (oder sein Hydrochlorid) mit ungefähr der doppelten Menge Oxalester erhitzt, bis bei 200° die Flüssigkeit zu sieden beginnt (CASTELLANETA, *G.* 25 II, 534; PIUTTI, PICCOLI, *B.* 31, 333; *G.* 28 I, 291; vgl. WIRTHS, *Ar.* 234, 627). — Nadeln (aus Wasser) oder Prismen (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (SCACCHI, *B.* 31, 333; vgl. *Grafh, Ch. Kr.* 4, 267). *F.*: $108-109^\circ$ (Pru., Proc.), 115° (W.). Löslich in siedendem Wasser, Essigsäure und Alkohol (Pru., Proc.).

[4-Methoxy-phenyl]-oxamid, Oxalsäure-amid-p-anisidid $C_8H_7O_4N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von konz. Ammoniak auf [4-Methoxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.) (PIUTTI, PICCOLI, *B.* 31, 334; *G.* 28 I, 292). — Flocken (aus Alkohol). *F.*: 241° . Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-oxamid, Oxalsäure-di-p-anisidid $C_{16}H_{13}O_4N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus p-Anisidin und Oxalsäure-diphenylester (Bd. VI, S. 155) in siedendem Xylol (BISCHOFF, FRÖHLICH, *B.* 39, 3975). Aus Methylen-di-p-anisidin (S. 452) und Oxalsäure-diphenylester beim Erhitzen auf 150° (Br., Fr., *B.* 39, 3974) oder beim Kochen in Xylol (Br., Fr., *B.* 39, 3975). Weitere Bildungen s. in den Artikeln [4-Methoxy-phenyl]-oxamidsäure (s. o.) und [4-Methoxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.). — Schuppen (aus Essigsäure). *F.*: 254° (CASTELLANETA, *G.* 25 II, 534), 260° (WIRTHS, *Ar.* 234, 628), $260-261^\circ$ (Br., Fr.). Etwas löslich in Xylol und Eisessig, sonst schwer löslich (Br., Fr.). — Gibt bei 4-stdg. Erhitzen mit PCl_5 in Benzol Oxalsäure-bis-[(4-methoxy-phenylimid)-chlorid] (S. 473) (BAUER, *B.* 42, 2111). Gibt mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade N,N'-Bis-[4-methoxy-3-sulfo-phenyl]-oxamid (Syst. No. 1926) (BAU.).

Oxalsäure-bis-[(4-methoxy-phenyl)-amidin], „Cyan-p-anisidin“ $C_{16}H_{13}O_4N_4 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(NH) \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(NH_2) \cdot C(NH_2) \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben 1,3-Bis-[4-methoxy-phenyl]-parabansäure-diimid-(4,5)-[4-methoxy-anil]-(2) $CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \begin{smallmatrix} N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot C \cdot NH \\ N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot C \cdot NH \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3614)

beim Einleiten von Cyan (Bd. II, S. 549) in die wäßrig-alkoholische Lösung von p-Anisidin; man behandelt das ausgeschiedene Gemisch mit verd. Schwefelsäure, wodurch nur das „Cyan-p-anisidin“ in Lösung geht, filtriert, versetzt das Filtrat mit Ammoniak, wäscht den ausgeschiedenen Niederschlag mit Wasser und krystallisiert aus starkem Alkohol um (MEVES, *J. pr.* [2] 61, 463). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: $207-209^\circ$. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther, Chloroform, Aceton, kaltem Alkohol und kaltem Benzol, leicht in heißem Alkohol, heißem Benzol und Eisessig. Die Salze sind gegen Wasser beständig. — $C_{16}H_{13}O_4N_4 + HCl$. Nadeln (aus Wasser durch konz. Salzsäure).

Oxalsäure-nitril-p-anisididoximacetat, O-Acetyl-[cyanform-p-anisididoxim] $C_{11}H_{11}O_4N_3 = NC \cdot C(N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $NC \cdot C(NH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 1,5 g Isonitrosomalonsäure-mono-p-anisididoxim $HO_2C \cdot C(N \cdot OH) \cdot C(N \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 497) und 4 ccm Essigsäureanhydrid bei $65-80^\circ$ (WIELAND, SEMPER, GMELIN, *A.* 367, 75). — Nadeln (aus 50% igem Alkohol). *F.*: $171-172^\circ$ (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Äther, ziemlich leicht in heißem Alkohol. — Liefert in Alkohol mit Schwefelammoniumlösung Thiooxalsäure-amid-p-anisididoxim (s. u.).

Thiooxalsäure-amid-p-anisididoxim $C_8H_7O_4N_2S = H_2N \cdot CS \cdot C(N \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Aus 2 g Oxalsäure-nitril-p-anisididoximacetat (s. o.) in 3-4 ccm Alkohol beim Erhitzen mit 8 ccm starker Schwefelammoniumlösung (Wl., S., G., *A.* 367, 76). — Hellgelbe Nadelchen (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 174° . Leicht löslich in Alkohol, Benzol, ziemlich leicht in Äther und heißem Wasser. Löslich in Alkali. Eisenchlorid färbt dunkelgrün. — Liefert mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und rauchender Schwefelsäure 5-Methoxy-isatin-oxim-(2) (Syst. No. 3240).

[4-Äthoxy-phenyl]-oxamidsäure, Oxalsäure-mono-p-phenetidid $C_{10}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Neben wenig Oxalsäure-di-p-phenetidid (s. u.) beim Erwärmen von 1 Tl. p-Phenetidin (S. 436) mit 2 Tln. Oxalsäure bis auf ca. 200°; durch Kochen mit Alkohol entzieht man dem Reaktionsgemisch das Oxalsäure-mono-p-phenetidid (CASTELLANETA, G. 25 II, 535, 536). — Schuppen. F: 180—181° (Zers.). Löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Äther.

[4-Äthoxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester, Oxalsäure-äthylester-p-phenetidid $C_{12}H_{13}O_5N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben Oxalsäure-di-p-phenetidid beim Erhitzen von 1 Tl. p-Phenetidin mit 2 Tln. Oxalester bis auf beinahe 300°; durch Kochen mit Alkohol entzieht man dem Reaktionsgemisch das Oxalsäure-äthylester-p-phenetidid (CASTELLANETA, G. 25 II, 535, 537). Neben Oxalsäure-di-p-phenetidid beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von p-Phenetidin und Oxalester im geschlossenen Rohr auf 160° (WIRTHS, Ar. 234, 628; vgl. PIUTTI, PROCOLI, B. 31, 330, 334; G. 28 I, 284, 293). — Tafeln (aus heißem Wasser). Monoklin prismatisch (SCACCHI, B. 31, 334; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 268). F: 108—110° (PR., PRCO.), 110° (W.), 110—111° (C.). Löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und Äther (C.).

[4-Äthoxy-phenyl]-oxamid, Oxalsäure-amid-p-phenetidid $C_{10}H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Oxalsäure-äthylester-p-phenetidid (s. o.) und alkoh. Ammoniak (PIUTTI, PROCOLI, B. 31, 335; G. 28 I, 295). — Flocken. F: 241,5°. Löslich in siedendem Alkohol.

N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-oxamid, Oxalsäure-di-p-phenetidid $C_{18}H_{20}O_4N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin mit 1 Mol.-Gew. Oxalsäure auf ca. 140—145° (RIEDEL, D. R. P. 79099; *Frdl.* 4, 1173; vgl. CASTELLANETA, G. 25 II, 535). Bildung aus Oxalsäurediäthylester s. im Artikel [4-Äthoxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester (s. o.). Aus p-Phenetidin und Oxalsäure-diphenylester (Bd. VI, S. 155) in siedendem Xylol (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3977). Aus Methylen-di-p-phenetidid (S. 452) und Oxalsäure-diphenylester bei 110° (Br., Fr.). Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxamid (S. 472) mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge im geschlossenen Rohr auf 110° (C., G. 25 II, 536 Anm.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 256—258° (C.), 261° (Br., Fr.), 262° (WIRTHS, Ar. 234, 629 Anm. 1), 263° (R.). Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, leichter in heißem Eisessig (R.).

Oxalsäure-bis-[(4-äthoxy-phenyl)-amidin], „Cyan-p-phenetidid“ $C_{18}H_{20}O_4N_4 = C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot NH \cdot C(=NH) \cdot C(=NH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : C(NH_2) \cdot C(NH_2) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog der des „Cyan-p-anisidins“. — F: 208—210° (MEVES, J. pr. [2] 61, 466). — Durch salpetrige Säure entsteht wenig N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-oxamid (M.).

N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-monothiooxamid, Monothiooxalsäure-di-p-phenetidid $C_{18}H_{20}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man behandelt p-Phenetidin mit Chloressigsäure und Rhodankalium, versetzt das gebildete, nicht isolierte [Carbaminyli-thioglykolsäure]-p-phenetidid in Ammoniaklösung mit H_2O_2 , wobei (nicht näher beschriebenes) Dithiodiglykolsäure-di-p-phenetidid ausfällt; dieses kocht man kurze Zeit mit 20%iger Natronlauge (FRERICHS, WILDT, A. 360, 106, 114). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 156—157°; leicht löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (F., W., A. 360, 114).

N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-monoselenoxamid, Monoselenoxalsäure-di-p-phenetidid $C_{18}H_{20}O_3N_2Se = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CSe \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Diselendiglykolsäure-di-p-phenetidid (S. 491) mit Natronlauge (F., W., A. 360, 126). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 160—161°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

N.N'-Bis-[4-acetoxy-phenyl]-oxamid $C_{18}H_{19}O_5N_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxamid (S. 472) mit Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (CASTELLANETA, G. 25 II, 533). — Schuppen. Sublimiert gegen 260°.

Oxalsäure-bis-[(4-methoxy-phenyl)imid]-chlorid $C_{16}H_{17}O_4N_2Cl_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : OCl : OCl : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Oxalsäure-di-p-anisidid (S. 472) mit Phosphorpentachlorid in Benzol (BAUER, B. 42, 2111). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin + etwas Benzol). F: 150°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, mäßig löslich in Essigester, Aceton, Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol, Chloroform, Alkohol und Äther. Löslich in kalter Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe, die beim Erwärmen in Braunrot übergeht. — Beim Eintragen in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade entstehen N.N'-Bis-[4-methoxy-3-sulfo-phenyl]-oxamid (Syst. No. 1926) und geringe Mengen 5-Methoxy-isatin (Syst. No. 3240). Löst sich in Eisessig beim Erwärmen unter Bildung von Oxalsäure-di-p-anisidid.

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-malonamid $C_{15}H_{14}O_4N_2 = CH_2(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. *B.* Beim Erhitzen von 2 Tln. Malonsäureester mit 1 Tl. 4-Amino-phenol bis 185° (CASTELLANETA, *G.* 25 II, 537). — Schuppen. *F.*: 235° (Zers.).

N-[4-Methoxy-phenyl]-malonamidsäure, Malonsäure-mono-p-anisidid $C_{10}H_{10}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Verseifen des entsprechenden Äthylesters (s. u.) mit Alkalicarbonatlösung (*C.*, *G.* 25 II, 539). — Schüppchen. *F.*: 143° (Zers.). Löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und Äther.

N-[4-Methoxy-phenyl]-malonamidsäure-äthylester, Malonsäure-äthylester-p-anisidid $C_{12}H_{14}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben Malonsäure-di-p-anisidid (s. u.) beim Erhitzen von 2 Tln. Malonsäurediäthylester mit 1 Tl. p-Anisidin auf ca. 190° (*C.*, *G.* 25 II, 538, 539). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 73° . Löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Äther und Essigsäure.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-malonamid, Malonsäure-di-p-anisidid $C_{17}H_{16}O_4N_2 = CH_2(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: $232-233^\circ$; löslich in Alkohol und siedender Essigsäure, unlöslich in Wasser und Äther (*C.*, *G.* 25 II, 539).

N-[4-Äthoxy-phenyl]-malonamidsäure, Malonsäure-mono-p-phenetidid $C_{11}H_{12}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Verseifen des entsprechenden Äthylesters (s. u.) mit Alkalicarbonatlösung (*C.*, *G.* 25 II, 541). — Schuppen. *F.*: 143° (Zers.). Löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und Äther.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-malonamidsäure-äthylester, Malonsäure-äthylester-p-phenetidid $C_{13}H_{16}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Entsteht neben Malonsäure-di-p-phenetidid (s. u.) beim Erhitzen von 2 Tln. Malonester mit 1 Tl. p-Phenetidin auf 180° ; zur Trennung löst man das Gemisch in warmem Alkohol; beim Abkühlen scheidet sich zunächst Malonsäure-di-p-phenetidid aus (*C.*, *G.* 25 II, 540, 541). — Schuppen (aus siedendem Wasser). *F.*: 109° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, löslich in Äther und siedendem Wasser.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-malonamid, Malonsäure-di-p-phenetidid $C_{15}H_{18}O_4N_2 = CH_2(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Beim Vermischen von N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-malonamid (s. o.) mit Äthyljodid und Kalilauge in alkoh. Lösung (CASTELLANETA, *G.* 25 II, 540). Eine weitere Bildung s. im Artikel Malonsäure-äthylester-p-phenetidid. — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: $233-234^\circ$ (*C.*), 226° (BISCHOFF, *B.* 31, 3257). Unlöslich in Äther und Wasser, löslich in Alkohol und Essigsäure (*C.*).

N,N'-Bis-[4-acetoxy-phenyl]-malonamid $C_{19}H_{18}O_6N_2 = CH_2(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Kochen von N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-malonamid (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (CASTELLANETA, *G.* 25 II, 538). — Krystallpulver (aus Alkohol). Erweicht gegen 190° und schmilzt bei ca. 210° . Löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.

N-[4-Oxy-phenyl]-succinamidsäure $C_{10}H_{10}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von N-[4-Oxy-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) mit Kalilauge (PRUTTI, *G.* 25 II, 511; *B.* 29, 84). — Krystalle (aus Wasser). *F.*: $171-172^\circ$. Löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure.

N-[4-Methoxy-phenyl]-succinamidsäure, Bernsteinsäure-mono-p-anisidid $C_{11}H_{12}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus N-[4-Methoxy-phenyl]-succinimid beim Erhitzen mit Kalilauge (*P.*, *G.* 25 II, 513; *B.* 29, 85). — Krystalle (aus heißem Wasser). *F.*: $156-157^\circ$. Löslich in Alkohol und Essigsäure.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-succinamid, Bernsteinsäure-di-p-anisidid $C_{13}H_{14}O_4N_2 = [-CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. *B.* Bei 4-stdg. Erhitzen von 2 Mol.-Gew. p-Anisidin und 1 Mol.-Gew. Bernsteinsäure auf 260° (FICI, *C.* 1902 II, 1449). — Blättchen. *F.*: 243° . Unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Essigsäure. Beständig gegen konz. Alkalien. — Wird durch konz. Salzsäure bei 130° unter Bildung von Bernsteinsäure und 4-Amino-phenol gespalten.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-succinamidsäure, Bernsteinsäure-mono-p-phenetidid $C_{12}H_{14}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Bernsteinsäureanhydrid in Toluol (GILBODY, FRANKLING, *Soc.* 31, 789). Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) beim Erhitzen mit Kalilauge (PRUTTI, *G.* 25 II, 515; *B.* 29, 86). Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-maleinimid (Syst. No. 3202) in wäßr. Alkohol mit der 20-25-fachen Menge 5%igem Natriumamalgam (*P.*, *R. A. L.* [5] 18 II, 320). — Blättchen (aus heißem Wasser). *F.*: $160-161^\circ$ (*P.*), $166-167^\circ$ (*G.*, *Sp.*). Löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in trockenem Äther (*G.*, *Sp.*). — $NaC_{12}H_{14}O_4N$ („lösliches Pyrantin“). Blättchen (aus der wäßr. Lösung durch Ammoniumsulfatzusatz). Sehr leicht löslich in Wasser (*P.*, *G.* 25 II, 515; *B.* 29, 86). Physiologische Wirkung und Verwendung als Antipyreticum: *P.*

N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-succinamid, Bernsteinsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_4N_2 = [-CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Beim Erhitzen von p-Phenetidin mit Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) neben N-[4-Äthoxy-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) (WIRTHS, *Ar.* 284, 626, 627). — Nadeln (aus Eisessig). F: 258°. Unlöslich in Wasser.

α,α' -Dibrom-bernsteinsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{22}O_4N_2Br_2 = [-CHBr \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Fumarsäure-di-p-phenetidid (S. 476) und Brom in Eisessiglösung (CAMPANARO, *G.* 28 II, 196). — F: 199°.

Methylmalonsäure-bis-[4-oxy-anilid], Isobernsteinsäure-bis-[4-oxy-anilid] $C_{16}H_{18}O_4N_2 = CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-phenol und Isobernsteinsäureester im Kohlendioxidstrome auf 180—183° (COMANDUCCI, LOBELLO, *G.* 35 II, 315). — Krystalle (aus Benzol). F: 136—137°. Färbt sich mit rauchender Salpetersäure gelb.

Methylmalonsäure-mono-p-anisidid, Isobernsteinsäure-mono-p-anisidid $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CH(CO_2H) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem entsprechenden Äthylester (s. u.) durch Verseifung mit Kaliumcarbonatlösung (C., L., *G.* 35 II, 316). — Krystallmasse. F: 143° (Zers.). Löslich in Wasser und Essigsäure, sehr wenig in Benzol und Chloroform. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine gelbrote Färbung.

Methylmalonsäure-äthylester-p-anisidid, Isobernsteinsäure-äthylester-p-anisidid $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Neben Isobernsteinsäure-di-p-anisidid beim Erhitzen von p-Anisidin mit Isobernsteinsäureester auf 170—175° (C., L., *G.* 35 II, 316). — Krystallmasse. F: 112—114°.

Methylmalonsäure-di-p-anisidid, Isobernsteinsäure-di-p-anisidid $C_{12}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadelchen (aus Alkohol). F: 200—201°; löslich in Alkohol, Essigsäure, sehr wenig löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser (C., L., *G.* 35 II, 315). Färbt sich in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid grünlich, mit rauchender Salpetersäure orange (C., L.).

Methylmalonsäure-mono-p-phenetidid, Isobernsteinsäure-mono-p-phenetidid $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CH(CO_2H) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem entsprechenden Äthylester (s. u.) durch Kaliumcarbonatlösung (C., L., *G.* 35 II, 318). — Krystalle. F: 146—148°. Löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in Benzol und Chloroform. Gibt mit Eisenchlorid eine hellorange Färbung.

Methylmalonsäure-äthylester-p-phenetidid, Isobernsteinsäure-äthylester-p-phenetidid $C_{14}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Neben Isobernsteinsäure-di-p-phenetidid (s. u.) aus p-Phenetidin und Isobernsteinsäureester bei 190° bis 192° (C., L., *G.* 35 II, 318). — Nadelchen. F: 125—126°. Färbt sich mit Eisenchlorid violett und mit Salpetersäure orange.

Methylmalonsäure-di-p-phenetidid, Isobernsteinsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_4N_2 = CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadelchen (aus Alkohol). F: 210° (C., L., *G.* 35 II, 317).

Brenzweinsäure-mono-p-anisidid $C_9H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ oder $HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Brenzweinsäure-[4-methoxy-phenylimid] (Syst. No. 3201) und Kaliumhydroxyd in wäbrig-alkoholischer Lösung (GIUFFRIDA, CHIMIENTI, *G.* 34 II, 268). — Krystalle. F: 137°.

Brenzweinsäure-di-p-anisidid $C_9H_{13}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus p-Anisidin und Brenztraubensäure in alkoh. Lösung (G., CH., *G.* 34 II, 264). Neben Brenzweinsäure-[4-methoxy-phenylimid] (Syst. No. 3201) aus p-Anisidin und Brenzweinsäure (G., CH., *G.* 34 II, 266). — Nadeln (aus Alkohol). F: 241° bis 242°. Unlöslich in Wasser, löslich in warmem Alkohol, Äther und Essigsäure. — Wird durch Salzsäure bei 100° im Einschmelzrohr gespalten in Methylchlorid, 4-Amino-phenol-hydrochlorid und Brenzweinsäure.

Brenzweinsäure-mono-p-phenetidid $C_9H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Brenzweinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) in Benzol (GILBODY, SPRANKLING, *Soc.* 81, 790). — Nadeln (aus 50%/igem Alkohol). F: 149—150°.

Brenzweinsäure-di-p-phenetidid $C_{10}H_{13}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Brenztraubensäure und p-Phenetidin in alkoh. Lösung (GIUFFRIDA, CHIMIENTI, *G.* 34 II, 269). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 234—235°. Unlöslich in Wasser, löslich in warmer Essigsäure und siedendem Alkohol.

α,α -Dimethyl-bernsteinsäure-mono-p-phenetidid $C_{11}H_{15}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus α,α -Dimethyl-bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) und p-Phenetidin (GILBODY, SPRANKLING,

Soc. 81, 790). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 160—161° unter geringer Gasentwicklung. Schwer löslich in heißem Wasser.

Mono-p-phenetidd der hochschmelzenden (fumaroiden) α,α' -Dimethyl-bernsteinsäure. Paradimethylbernsteinsäure-mono-p-phenetidd $C_{11}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Paradimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) (*G.*, *S.*, *Soc.* 81, 791). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 184—185° unter langsamer Zersetzung. Schwer löslich in heißem Wasser.

Mono-p-phenetidd der niedrighschmelzenden (maleinoiden) α,α' -Dimethyl-bernsteinsäure. Antidimethylbernsteinsäure-mono-p-phenetidd $C_{11}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Antidimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) (*G.*, *S.*, *Soc.* 81, 791). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 155 bis 156°.

Isopropylbernsteinsäure - mono - p - phenetidd $C_{11}H_{21}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Isopropylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) und p-Phenetidin in Benzol (*G.*, *S.*, *Soc.* 81, 792). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 151—152°. Die wäBr. Lösung ist schwach sauer. — Geht leicht in Isopropylbernsteinsäure-[4-äthoxy-phenylimid] (Syst. No. 3201) über.

Diäthylmalonsäure-di-p-phenetidd $C_{22}H_{30}O_6N_2 = (C_2H_5)_2C(CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus Diäthylmalonylchlorid (Bd. II, S. 687) und p-Phenetidin (Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 165311; *C.* 1906 I, 299). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 186°. In heißem Wasser sehr wenig löslich, in heißem Alkohol und Benzol leicht löslich.

Trimethylbernsteinsäure-mono-p-phenetidd $C_{11}H_{21}O_4N = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Trimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) (GILBODY, SPANKLING, *Soc.* 81, 792). — Platten oder Prismen (aus Alkohol). *F.*: 128—129°. Schwer löslich in Wasser. — Geht leicht in Trimethylbernsteinsäure-[4-äthoxy-phenylimid] (Syst. No. 3201) über.

Dipropylmalonsäure-di-p-phenetidd $C_{26}H_{38}O_6N_2 = (CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2C(CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus Dipropylmalonylchlorid (Bd. II, S. 713) und p-Phenetidin (Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 165311; *C.* 1906 I, 299). — Nadeln. *F.*: 143°. In heißem Wasser sehr wenig löslich, in heißem Alkohol leicht löslich.

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-fumaramid $C_{16}H_{14}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei längerem Erhitzen von (nicht näher beschriebenen) saurem fumarsäurem 4-Amino-phenol im Kohlendioxidstrom auf 200° (PUTTII, *R. A. L.* [5] 18 II, 324; vgl. P., *R. A. L.* [5] 17 I, 637). — Weiße Krystallmasse (aus Alkohol). Wird gegen 220° dunkel, schmilzt noch nicht bei 260°. Liefert beim Umkrystallisieren aus Essigsäure eine chemisch identische, aber gelbe Form.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-fumaramid, Fumarsäure-di-p-anisidd $C_{20}H_{20}O_6N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei mehrstündigem Erhitzen von (nicht näher beschriebenen) neutralem fumarsäurem p-Anisidin im Kohlendioxidstrom auf 200° oder bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) mit 2 Mol.-Gew. p-Anisidin auf 150° (P., *R. A. L.* [5] 18 II, 324; vgl. P., *R. A. L.* [5] 17 I, 637). — Weiße Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 215—216°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Essigsäure und den höheren Fettsäuren, aus denen es in einer chemisch identischen, gelben Form sich ausscheidet.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-fumaramid, Fumarsäure-di-p-phenetidd $C_{24}H_{28}O_6N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Äpfelsäure (Bd. III, S. 419) und p-Phenetidin bei 180° (CAMPANARO, *G.* 28 II, 193, 195). Beim Erhitzen von N-[4-Äthoxy-phenyl]-l-maleinamidsäure (S. 494) (*C.*, *G.* 28 II, 196). Aus Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und p-Phenetidin bei 185—200° (PUTTII, *R. A. L.* [5] 18 II, 326; vgl. P., *R. A. L.* [5] 17 I, 637). Bei 5—6-stdg. Erhitzen der alkoh. Lösung von N-[4-Äthoxy-phenyl]-maleinamidsäure (S. 477.) im Autoklaven auf 140—150° (P., *R. A. L.* [5] 18 II, 316, 328). Aus (nicht näher beschriebenen) neutralem fumarsäurem p-Phenetidin bei 150° im CO_2 -Strom (P., *R. A. L.* [5] 18 II, 326). — Weiße Nadeln. *F.*: 225°; unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Essigsäure (P.). Scheidet sich aus den Lösungen in Essigsäure in einer chemisch identischen, aber gelben Form ab, die auch beim Zerreiben der weißen Form entsteht (P., *R. A. L.* [5] 18 II, 326; vgl. P., *R. A. L.* [5] 17 I, 637).

N-[4-Oxy-phenyl]-maleinamidsäure $C_{10}H_8O_4N = HO_2C \cdot CH : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Man vermischt eine Lösung von 5 g Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) in wasserfreiem Benzol mit einer Suspension von 5—6 g 4-Amino-phenol-sulfit (frisch bereitet durch

Einw. von Natriumsulfit auf das Hydrochlorid des 4-Amino-phenols) in Aceton und kocht am Rückflußkühler (P., R. A. L. [5] 18 II, 313). — Am Licht sich bräunende gelbe Nadeln. F: 182°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Äther und Benzol, etwas löslich in warmem Essigester, Alkohol und Aceton.

N-[4-Methoxy-phenyl]-maleinamidsäure, Maleinsäure-mono-p-anisidid $C_{11}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH:CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 10 g Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und 12,55 g p-Anisidin in Benzol (P., R. A. L. [5] 18 II, 314). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 180—181°. Unlöslich in siedendem Benzol, löslich in warmem Alkohol. Die wäßr. Lösungen geben mit Eisenchlorid eine gelbbraune, dann violette Färbung.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-maleinamidsäure, Maleinsäure-mono-p-phenetidid $C_{12}H_{13}O_4N = HO_2C \cdot CH:CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 10 g Maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und 14,1 g p-Phenetidin in Benzol (P., R. A. L. [5] 18 II, 315). — Gelbe Krystalle. Schmilzt bei 181—182° unter Bräunung; unlöslich in Benzol, Wasser, schwer löslich in Äther, löslich in warmem Alkohol (P.). Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine zuerst braune, dann violette Färbung (P.). — Liefert, in alkoh. Lösung im Autoklaven auf 140—150° erhitzt, Fumarsäure-di-p-phenetidid (S. 476) (P.). Gibt beim Erhitzen mit Phenylisocyanat in Toluol am Rückflußkühler Maleinsäureanhydrid und N-Phenyl-N'-[4-äthoxy-phenyl]-harnstoff (S. 481) (ABATI, GALLO, G. 36 II, 822; C. 1907 I, 246).

Citraconsäure-mono-p-anisidid $C_{11}H_{13}O_4N = HO_2C \cdot C(CH_3):CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ oder $HO_2C \cdot CH:C(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Zusammenbringen äquimolekularer Mengen von Citraconsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und p-Anisidin in Benzol + Aceton oder durch Verseifung von N-[4-Methoxy-phenyl]-citraconimid (Syst. No. 3202) mit Kaliumäthylat und darauffolgende Sättigung mit HCl (PIUTTI, B. 39, 2772; G. 36 II, 371). — Schmilzt bei 169° unter Zersetzung.

Cyclohexen-(1)-dicarbonsäure-(1,2)-mono-[4-oxy-anilid], Δ^1 -Tetrahydrophthalsäure-mono-[4-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen 4-Amino-phenol und [Δ^1 -Tetrahydrophthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2477) in Aceton (PIUTTI, ABATI, B. 36, 999; G. 33 II, 9). — Schmilzt, langsam erhitzt, bei 131° zu einer gelben Flüssigkeit, wird bei 140—145° wieder fest und schmilzt abermals gegen 165°. Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 170—175°. Leicht löslich in Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid nach wenigen Augenblicken violette Färbung.

Cyclohexen-(1)-dicarbonsäure-(1,2)-mono-p-anisidid, Δ^1 -Tetrahydrophthalsäure-mono-p-anisidid $C_{14}H_{17}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen p-Anisidin und [Δ^1 -Tetrahydrophthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2477) in Aceton (P., A., B. 36, 999; G. 33 II, 11). — Weiße Krystalle. F: 150—155°. Leicht löslich in Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid sofort rotviolette Färbung.

Cyclohexen-(1)-dicarbonsäure-(1,2)-mono-p-phenetidid, Δ^1 -Tetrahydrophthalsäure-mono-p-phenetidid $C_{15}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen [Δ^1 -Tetrahydrophthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2477) und p-Phenetidin in Benzol (P., A., B. 36, 999; G. 33 II, 12). — Weiße Krystalle. F: ca. 145°. Schwer löslich in Wasser, selbst in der Siedehitze, löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit gelber Farbe in der Wärme, in Aceton mit orangegelber Farbe. Gibt mit Eisenchlorid nach einigen Augenblicken rotviolette Färbung.

N-[4-Oxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{14}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus N-[4-Oxy-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3210) und Kalilauge (PIUTTI, G. 16, 252). Aus Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) und 4-Amino-phenol in Aceton (PIUTTI, ABATI, B. 36, 998; G. 33 II, 5). — F: 220—225° (P., A.). Gibt mit Eisenchlorid erst nach einigen Tagen Violett-färbung (P., A.).

N-[4-Methoxy-phenyl]-phthalamidsäure, Phthalsäure-mono-p-anisidid $C_{11}H_{13}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) und p-Anisidin in Aceton (P., A., B. 36, 998; G. 33 II, 6). Man löst N-[4-Methoxy-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3210) in der äquimolekularen Menge alkoh. Kalis und fällt die Lösung mit der berechneten Menge Schwefelsäure (P., A.). — Weiße oder gelbe Nadeln. F: 180—185°. Gibt mit Eisenchlorid nach und nach rotviolette, später tiefviolette Färbung.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-phthalamidsäure, Phthalsäure-mono-p-phenetidid $C_{12}H_{15}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) und p-Phenetidin in Aceton (P., A., B. 36, 998; G. 33 II, 7). Man löst N-[4-Äthoxy-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3210) in der äquimolekularen Menge alkoh. Kalis und fällt die entstandene Phthalamidsäure mit der berechneten Menge Schwefelsäure (P., A.). — F: 160—165°. Gibt mit Eisenchlorid erst rotviolette, nach 10 Minuten tiefviolette Färbung.

N-Phenyl-N-[4-oxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{20}H_{16}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) und 4-Oxy-diphenylamin (S. 444) auf 150–195° (PUTTII, PICCOLI, *G.* 28 I, 373; B. 31, 1329). — Priamen (aus verd. Alkohol). F: 191–192°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigsäure, unlöslich in Wasser. Löslich in Salpetersäure mit gelber Farbe. Die intensiv blaue Lösung in konz. Schwefelsäure entfärbt sich auf Zusatz von Wasser oder Alkohol. — $Cu(C_{20}H_{14}O_4N)_2 + 4H_2O$. Hellgrün. — $AgC_{20}H_{14}O_4N + 3\frac{1}{2}H_2O$. Wird bei 100° wasserfrei.

Äthylester $C_{22}H_{18}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus dem Silbersalz der N-Phenyl-N-[4-oxy-phenyl]-phthalamidsäure (s. o.) mit Äthyljodid (PUTTII, PICCOLI, *G.* 28 I, 375; B. 31, 1330). — Nadeln. F: 166–168°.

N-Phenyl-N-[4-methoxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{21}H_{17}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man löst N-Phenyl-N-[4-oxy-phenyl]-phthalamidsäure in absol. Alkohol, neutralisiert mit Kalilauge und erhitzt mit der berechneten Menge Methyljodid und Kalilauge unter Rückfluß; die von KI abfiltrierte Lösung wird eingedampft, der Rückstand in Wasser gelöst und die Säure mit Salzsäure gefällt (PUTTII, PICCOLI, *G.* 28 I, 375; B. 31, 1330). — Amorpher Niederschlag (aus Alkohol + Wasser). F: 90–92°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, unlöslich in Wasser. — $AgC_{21}H_{15}O_4N$. Etwas löslich in Wasser.

N-Phenyl-N-[4-äthoxy-phenyl]-phthalamidsäure $C_{23}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog der der vorangehenden Verbindung. — F: 80–82° (PUTTII, PICCOLI, *G.* 28 I, 376; B. 31, 1330). — $AgC_{23}H_{17}O_4N$ (P., P.).

Aconitsäure-mono-p-phenetidid $C_{21}H_{19}O_6N = HO_2C \cdot CH : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$ oder $HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$ oder $HO_2C \cdot CH : C(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von Citronensäure (Bd. III, S. 556) mit der äquimolekularen Menge p-Phenetidin auf 100–200° (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 87428; *Frdl.* 4, 1170; ANSELMINO, *C.* 1908 II, 565). — Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser) (A.). Schmilzt bei 72° in seinem Krystallwasser; die bei 100° entwässerte Verbindung schmilzt unscharf bei 129° (A.). Krystallisiert aus einer Benzol-Eisessig-Mischung mit 1 Mol. Krystalleisessig; diese Krystalle schmelzen bei 112° (A.).

o) N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure.

[4-Oxy-phenyl]-urethan $C_9H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-phenol und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (GROENVIK, *Bl.* [2] 25, 179). Aus 4-Chlorformyloxy-phenylisocyanat (S. 488) und 50%igem Alkohol im geschlossenen Rohr bei 150° (SCHÖNHEIM, *J. pr.* [2] 67, 341). — Tafeln (aus Alkohol + Äther), Blättchen (aus heißem Wasser). Monoklin (WITK, *Bl.* [2] 25, 179). F: 120° (G.), 123° (SCH.). Leicht löslich in Alkalien (G.). Scheidet sich beim Eindampfen der ammoniakalischen Lösung unverändert ab (G.).

[4-Oxy-phenyl]-harnstoff $C_9H_9O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-phenol und Kaliumcyanat (KALCKHOFF, *B.* 16, 376). — Tafeln (aus Wasser). F: 168° (Zers.). Löslich in Wasser und Alkohol; löslich in Alkalien und Säuren.

N-Phenyl-N'-[4-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{13}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-phenol und Phenylisocyanat in Benzol im geschlossenen Rohr bei 100° (AUWERS, TRAUN, WELDE, *B.* 33, 3308) oder durch Schütteln in kalt gehaltener alkalischer Lösung, neben [4-Amino-phenyl]-O-N-bis-carbonsäureanilid (S. 485) (E. FISCHER, *B.* 33, 1701 Anm. 3). — Nadelchen (aus Eisessig). F: 216–217° (A., T., W.), 221° (korr.) (E. F.). Schwer löslich in heißem Wasser, Äther und Benzol, löslich in ca. 12 Tln. sied. Eisessig (E. F.).

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-harnstoff $C_{13}H_{11}O_3N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Beim Kochen von 4-Oxy-benzazid (Bd. X, S. 175) mit Wasser (STROUVE, RADENHAUSEN, *J. pr.* [2] 52, 238). — Nadeln (aus heißem Wasser). Zersetzt sich gegen 230°, ohne zu schmelzen.

N-[4-Oxy-phenyl]-N'-guanylyl-guanidin, ω-[4-Oxy-phenyl]-biguanid $C_8H_{11}ON_5 = HN : C(NH_2) \cdot NH \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. desmotrope Formen. B. Das Hydrochlorid entsteht durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Dicyandiamid (Bd. III, S. 81) und dem Hydrochlorid des 4-Amino-phenols im Ölbad bis zum Schmelzen und Wiedererstarren des Produktes (LUMIERE, PERREN, *Bl.* [3] 33, 206). — Hydrochlorid. F: 203–204°. — Pikrat $C_8H_{11}ON_5 + C_6H_5O_7N_3$. F: 200–201°.

[4-Oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_8H_9ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Abdampfen einer Lösung von 4-Amino-phenol-hydrochlorid mit Rhodankalium (KALCKHOFF, *B.* 16, 375). Aus 4-Acetoxy-phenylsenföhl (S. 487) und Ammoniak (KALCK., *B.* 16, 1832).

— Tafeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 214° (KALCK., *B.* 16, 375); F: $220-221^{\circ}$ (DIXON, *Soc.* 67, 559). Fast unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in heißem Wasser oder heißem Alkohol; leicht löslich in Alkalien und konz. Säuren (KALCK., *B.* 16, 375). — Überführung in einen grünen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium: KALLE & Co., D. R. P. 138104; *C.* 1903 I, 210.

N-Phenyl-N'-[4-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{13}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Vermischen und Erwärmen der alkoh. Lösungen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-phenol-hydrochlorid, Phenylsenföl und Natriumhydroxyd (KALCKHOFF, *B.* 16, 376). — Blättchen. F: 162° ; leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und Benzol, kaum in Wasser; leicht löslich in Alkalien, kaum löslich in verd. Säuren (KALCK.). — Überführung in einen grünen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali: KALLE & Co., D. R. P. 138104; *C.* 1903 I, 210.

N-[3-Nitro-phenyl]-N'-[4-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{13}H_{11}O_2N_3S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Nitro-phenylsenföl (Bd. XII, S. 709) und 4-Amino-phenol in Alkohol (STEUDEMANN, *B.* 16, 2335). — Nadeln. F: 152° . Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, kaum in Äther, unlöslich in Wasser und Benzol.

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{12}H_{10}O_2N_2S = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. *B.* Aus 4-Amino-phenol und Schwefelkohlenstoff (KALCKHOFF, *B.* 16, 1830). — *Darst.* Man erhitzt 4-Amino-phenol mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol in Gegenwart von Schwefel 1—2 Stdn. (HUGERSHOFF, *B.* 32, 2246). — Blättchen (aus Wasser). Schmilzt bei 222° unter lebhaftem Aufschäumen; sehr leicht löslich in Alkohol; sehr leicht löslich in Alkalien (K.). — Wird durch Quecksilberoxyd sehr leicht entschweifelt, offenbar unter Bildung von N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-harnstoff (K.). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 4-Acetoxy-phenylsenföl (S. 487) (K.).

N-[4-Oxy-phenyl]-N'-carbäthoxy-thioharnstoff, N-[4-Oxy-phenyl]-thioharnstoff-N'-Carbonsäureäthylester, a-[4-Oxy-phenyl]-monothioallophansäure-äthylester $C_{10}H_{11}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus Carbäthoxythiocarbimid (Bd. III, S. 174) und 4-Amino-phenol in Alkohol (DORAN, *Soc.* 69, 329). — Prismen (aus Alkohol). F: $198,5-199^{\circ}$. Schwer löslich in Äther und Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in kaltem Benzol.

[4-Methoxy-phenyl]-urethan $C_{10}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Methoxy-phenylisocyanat (S. 487) und absol. Alkohol (VITTENER, *Bl.* [3] 21, 957). — Nadeln (aus Alkohol). F: $63-64^{\circ}$. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in kaltem Ligroin, löslich in siedendem Wasser.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-harnstoff $C_{12}H_{15}O_3N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Kochen von Guajacolcarbonat (Bd. VI, S. 776) mit 3 Tln. p-Anisidin (CAZENEUVE, MOREAU, *C. r.* 124, 1104). Beim Kochen von anisbenzhydroxamsaurem Kalium (Bd. X, S. 171) mit Wasser (LOSSEN, *A.* 175, 295). Beim Behandeln von 4-Methoxy-phenylisocyanat (S. 487) mit Sodalösung (PIESCHEL, *A.* 175, 312). — Prismen oder Nadeln. F: $232-234^{\circ}$ (Zers.) (L.), $231-232^{\circ}$ (C., M.). Unlöslich in Äther (C., M.), schwer löslich in Alkohol (L.), Benzol, Chloroform (C., M.), ziemlich löslich in Nitrobenzol (C., M.). Wird von konz. Salzsäure bei $180-200^{\circ}$ glatt zerlegt in Kohlendioxyd, Methylchlorid und 4-Amino-phenol (L.).

N-[4-Methoxy-phenyl]-N'-benzoyl-harnstoff $C_{15}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus N-Benzoyl-monothiocarbaminsäure-O-äthylester (Bd. IX, S. 218) und p-Anisidin (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 24, 211). — Prismen. F: $216-218^{\circ}$.

N-[4-Methoxy-phenyl]-N'-anisoyl-harnstoff $C_{16}H_{17}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim allmählichen Hinzufügen von 10 g Brom zu einer abgekühlten Lösung von 10 g Anisamid (Bd. X, S. 164) in einer Lösung von 2,5 g Natrium in 200 ccm Methylalkohol (VAN DAM, *R.* 18, 421). — Krystalle. F: 222° . Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, ziemlich löslich in Phenol. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 225° 4-Oxy-benzoesäure und 4-Amino-phenol.

O-Äthyl-N-[4-methoxy-phenyl]-N'-benzoyl-isoharnstoff $C_{17}H_{17}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot N : C(O \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C(O \cdot C_2H_5) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Anisidin und Monothiokohlensäure-O-S-diäthylester-benzoylimid (Bd. IX, S. 223) (JOHNSON, MENGE, *Am.* 32, 367). — Prismen (aus Alkohol). F: $66-67^{\circ}$.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-guanidin $C_{15}H_{17}O_3N_3 = HN : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(NH_2) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Einw. von wäBrig-alkoholischem Ammoniak und Quecksilberoxyd oder Bleihydroxyd auf in Alkohol suspendierten N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 480) (RIEDEL, D. R. P. 68706; *Frdl.* 3, 914). — Nadeln. F: $153,5^{\circ}$. Löslich in ca. 2000 Tln. kaltem Wasser oder in ca. 6 Tln. Alkohol.

Schmeckt bitter. — $C_{11}H_{11}O_2N_3 + HCl$. Nadeln (aus Wasser). F: 192° . — $2C_{11}H_{11}O_2N_3 + H_2SO_4$. Nadeln. F: $209-210^\circ$. — $C_{11}H_{11}O_2N_3 + HCl + AuCl_3$. Braune Nadelchen. F: $137-138^\circ$. — $2C_{11}H_{11}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln. F: $217-218^\circ$.

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-N'-benzoyl-guanidin $C_{17}H_{19}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot N : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-guanidin und Benzoylchlorid (RIEDEL, D. R. P. 68706; *Frdl.* 3, 915). — Nadeln. F: $180,5^\circ$.

N-[4-Methoxy-phenyl]-N'-guanyl-guanidin, ω -[4-Methoxy-phenyl]-biguanid $C_{12}H_{15}ON_5 = HN : C(NH_2) \cdot NH \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$ bezw. desmotrope Formen. B. Das Hydrochlorid entsteht durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Dicyandiamid (Bd. III, S. 91) und dem Hydrochlorid des p-Anisidins im Ölbad bis zum Schmelzen und Wiedererstarren des Produktes (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 206). — Hydrochlorid. F: $221-222^\circ$. — Pikrat. F: $193-195^\circ$.

N-Phenyl-N'-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{14}H_{14}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus p-Anisidin und Phenylsenföl (WHEELER, *Am. Soc.* 23, 226). Aus p-Anisidin und N-Anilinothioformyl-benziminomethyläther (Bd. XII, S. 401) (WH., SANDERS, *Am. Soc.* 23, 372; vgl. WH., *Am. Soc.* 23, 224, 226). — Krystalle. F: ca. 180° .

N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{18}H_{20}O_4N_2S = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus p-Anisidin und Schwefelkohlenstoff in Alkohol (H. SALKOWSKI, *B.* 7, 1012) oder in Äther durch 4-tägige Einwirkung bei höchstens $+10^\circ$ (RIEDEL, D. R. P. 68706; *Frdl.* 3, 914). Aus p-Anisidin und Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von 3%igem Wasserstoff-superoxyd bei gewöhnlicher Temperatur (v. BRAUN, BESCHKE, *B.* 39, 4377). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 185° (H. S.), 188° (v. Br., BE.), 191° (R.). Schwer löslich in Alkohol (H. S.; v. Br., BE.). — Wird von alkoh. Ammoniak bei Gegenwart von Quecksilberoxyd oder Bleihydroxyd in N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-guanidin (S. 479) umgewandelt (R.).

S-Äthyl-N-[4-methoxy-phenyl]-N'-benzoyl-isothioharnstoff $C_{17}H_{19}O_4N_2S = C_6H_5 \cdot CO \cdot N : C(S \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C(S \cdot C_2H_5) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Dithiokohlensäure-diäthylester-benzoylimid (Bd. IX, S. 224) und p-Anisidin (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 26, 414). — Prismen (aus Alkohol). F: $99-100^\circ$.

p-Anisidinothioformyl-hydrasin, 4-[4-Methoxy-phenyl]-thiosemicarbasid $C_9H_{11}ON_2S = H_2N \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 8-stdg. Kochen von N-Phenyl-N'-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff mit Hydrazinhydratlösung in Alkohol (BUSCH, ULMER, *B.* 35, 1714). — Schwach rosa gefärbte Blätter. F: 144° . Ziemlich leicht löslich, außer in Ligroin.

[4-Äthoxy-phenyl]-urethan $C_{11}H_{15}O_3N = C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) und p-Phenetidin in Alkohol (KÖHLER, *J. pr.* [2] 29, 257) oder in Benzol (AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 588). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 94° (K.), $93,5^\circ$ (Av., B.). Unlöslich in kaltem Wasser und Petroläther, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig (K.). Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge in CO_2 , Alkohol und p-Phenetidin (K.).

Mono-[4-Äthoxy-phenyl]-carbamidsäureester des Brenzcatechins $C_{15}H_{15}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Brenzcatechincarbonat $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 2742) und p-Phenetidin bei gewöhnlicher Temperatur (EINHORN, *A.* 300, 143; Höchster Farb., D. R. P. 92535; *Frdl.* 4, 1110). — Blättchen (aus Alkohol). F: 146° ; löslich in Äther, Benzol und Ligroin (E.).

Mono-[4-Äthoxy-phenyl]-carbamidsäureester des 4-Propyl-brenzcatechins $C_{18}H_{21}O_4N = HO \cdot C_6H_4(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Propylbrenzcatechincarbonat $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 2742) und p-Phenetidin (DELANGE, *C. r.* 138, 425). — F: 122° .

O-[4-Äthoxy-phenyl]-carbamidsäureester des Pyrogallols, [4-Äthoxy-phenyl]-carbamidsäure-[2,3-dioxy-phenyl]-ester $C_{17}H_{15}O_6N = (HO)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von Pyrogallolcarbonat $HO \cdot C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} CO$ (Syst. No. 2805) und p-Phenetidin auf dem Wasserbade, neben N,N'-Bis-[4-Äthoxy-phenyl]-harnstoff (EINHORN, COBLINER, *B.* 37, 110). — Nadeln (aus Essigester + Benzol). F: 162° . — Gibt mit Eisenchlorid eine Grünfärbung.

[4-Äthoxy-phenyl]-harnstoff, Dulcin $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus saurem p-Phenetidin und Kaliumcyanat (BERLINERBLAU, *J. pr.* [2] 30, 103). Durch Einw. von Ammoniak auf das aus p-Phenetidin und Phosgen in Benzol- oder Toluollösung

entstehende Produkt (BERLINERBLAU, D. R. P. 63485; *Frdl.* 3, 906; vgl. WENGHÖFFER, *Apotheker-Zeitung* 9, 201). Aus p-Phenetidin und Urethan (Bd. III, S. 22) bei 100—180° (J. D. RIEDEL, D. R. P. 77420; *Frdl.* 4, 1269). Aus salzsauerm p-Phenetidin und Harnstoff (Bd. III, S. 42) bezw. freiem p-Phenetidin und Harnstoffsalzen durch Erhitzen im Autoklaven auf 160° oder durch längeres Kochen in wäBr. Lösung (J. D. R., D. R. P. 76596; *Frdl.* 4, 1268). Durch Kochen von p-Phenetidin mit Acetylharnstoff in wäBriger oder alkoholischer Lösung (J. D. R., D. R. P. 79718; *Frdl.* 4, 1270). Aus [4-Äthoxy-phenyl]-urethan und Ammoniak bei 100—180° (J. D. R., D. R. P. 77420). Durch Erhitzen von N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-harnstoff mit Harnstoff, carbamidsauerm Ammoniak oder käuflichem Ammoniumcarbonat im Autoklaven auf 150—160° (J. D. R., D. R. P. 73083; *Frdl.* 3, 907) oder mit Ammoniak allein oder in Gegenwart von Alkohol im Autoklaven auf 170—175° (J. D. R., D. R. P. 77310; *Frdl.* 4, 1271). Aus [4-äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsauerm Ammonium (S. 483) durch 2 Mol.-Gew. Bleicarbonat in alkal. Flüssigkeiten, neben 4-Äthoxy-phenylcyanamid (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 379). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 170—171° (J. D. R., D. R. P. 79718), 171—172° (HE., BAU.), 173—174° (W.). Löslich in ca. 800 Tln. Wasser von 15°, in 50 Tln. siedendem Wasser, in 25 Tln. kaltem 90%igem Alkohol (W.); löslich in Äther; löslich in heißer konz. Salzsäure (BE., *J. pr.* [2] 30, 104). — Bei längerem Einleiten von salpetriger Säure in die alkoh. Lösung fällt [2-Nitro-4-äthoxy-phenyl]-harnstoff (S. 523) aus (BE., *J. pr.* [2] 30, 104; THOMS, NETTESHEIM, *Ber. Dtsch. Pharm. Ges.* 30 [1920], 229). — Schmeckt sehr süß (BE., *J. pr.* [2] 30, 104); die Süßkraft ist die 250-fache der des Rohrzuckers (W.); Dulcin findet als Süßstoff Verwendung (W.). Verhalten im Organismus: W.; TREUFEL, *C.* 1897 I, 299). — Nachweis in Nahrungsmitteln: W.; BIANCHI, DI NOLA, *C.* 1908 II, 2039.

N-Phenyl-N'-[4-äthoxy-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{19}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen von p-Phenetidin und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in äther. Lösung (ABATI, GALLO, *C.* 1907 I, 246; *G.* 36 II, 823). Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-maleinamidsäure (S. 477) beim Erhitzen mit Phenylisocyanat in Toluol (A., GA.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 178° (A., GA.), 187° (DIMROTH, EBLE, GRAUEL, *B.* 40, 2400).

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-harnstoff $C_{17}H_{23}O_2N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus p-Phenetidin und Phosgen (BERLINERBLAU, D. R. P. 63485; *Frdl.* 3, 906). Aus 4-Äthoxy-phenylisocyanat und p-Phenetidin (GATTERMANN, CANTZLER, *B.* 25, 1090). Aus Pyrogallolcarbonat $HO \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot CO$ (Syst. No. 2805) mit p-Phenetidin auf dem Wasserbade (EINHORN, COBLINER, *B.* 37, 110). Aus p-Phenetidin und Acetessigester, α -substituierten Acetessigestern oder α -Benzyl-acetessigsäure-amid bei höherer Temperatur (FOGLINO, *C.* 1898 I, 501). — Nadeln (aus Eisessig). F: 224° (J. D. RIEDEL, D. R. P. 66550; *Frdl.* 3, 914), 225—226° (G., CA.). Nicht acetylierbar (J. D. R.).

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[phenyl-glycyl]-harnstoff $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus (nicht näher beschriebenem) N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-chloracetyl-harnstoff und Anilin (FRERICHS, BECKURTS, *Ar.* 237, 336). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 162°.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[o-tolyl-glycyl]-harnstoff $C_{18}H_{21}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog der der vorangehenden Verbindung. — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 183° (F., B., *Ar.* 237, 336).

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[p-tolyl-glycyl]-harnstoff $C_{18}H_{21}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 172° (F., B., *Ar.* 237, 336).

4-Äthoxy-phenylcyanamid, N-Cyan-p-phenetidin $C_8H_{10}ON_2 = NC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorcyan (Bd. III, S. 38) in eine äther. Lösung von p-Phenetidin (BERLINERBLAU, *J. pr.* [2] 30, 102). Aus p-Phenetidin und Bromcyan in Gegenwart einer wäBrigen Alkalidicarbonatlösung (PIERON, *Bl.* [3] 35, 1198; *A. ch.* [8] 15, 157, 167). Beim Behandeln einer Lösung von [4-Äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482) in siedender Natronlauge mit Bleihydroxyd (BERLINERBLAU, *J. pr.* [2] 30, 108) oder in siedender Kalilauge mit Kupfersulfat (PIERON, *Bl.* [3] 35, 1200; *A. ch.* [8] 15, 159, 167). Aus [4-äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsauerm Ammonium (S. 483) durch 2 Mol.-Gew. Bleicarbonat in alkal. Flüssigkeit (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 380). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 87° (H., BAU.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (BE., *J. pr.* [2] 30, 103). — Polymerisiert sich in siedendem Benzol (H., BAU.). — $AgC_8H_9ON_2$ (BE., *J. pr.* [2] 30, 113).

N,N'-Diphenyl-N''-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin $C_{21}H_{25}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C(N \cdot C_6H_5)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $(C_6H_5 \cdot NH)_2C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man behandelt ein äquimolekulares Gemenge von N,N'-Diphenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 394) und p-Phenetidin in heißem Alkohol mit einem Entschwefelungsmittel, z. B. Bleioxyd (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 104361; *C.* 1899 II, 951). — Öl. — Hydrochlorid. F: 170°.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin $C_{17}H_{21}O_2N_3 = HN:C(NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$ bzw. $C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot NH \cdot C(NH_2):N \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von alkoh. Ammoniak und Quecksilberoxyd oder Bleihydroxyd auf in Alkohol suspendierten N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff bei 60° (RIEDEL, D. R. P. 66550; *Frdl.* 3, 913). — F: 122,5°. Löslich in ca. 1000 Tln. heißem Wasser oder 2 Tln. Alkohol. Schmeckt bitter. — $C_{17}H_{21}O_2N_3 + HCl$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 175°. — $2C_{17}H_{21}O_2N_3 + H_2SO_4$. Nadeln. F: 203°. — $C_{17}H_{21}O_2N_3 + HCl + AuCl_3$. Braunrote Nadeln. F: 144—144,5°. — $2C_{17}H_{21}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln. F: 209—210°.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-N''-acetyl-guanidin $C_{19}H_{25}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO:N:C(NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$ bzw. $C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot NH \cdot C(NH \cdot CO \cdot CH_3):N \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin, für sich oder in Benzol gelöst, mit dem gleichen Gewicht Acetylchlorid (RIEDEL, D. R. P. 66550; *Frdl.* 3, 914). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165° (unscharf). Zersetzt sich leicht an der Luft.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-N''-benzoyl-guanidin $C_{21}H_{25}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CO:N:C(NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$ bzw. $C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot NH \cdot C(NH \cdot CO \cdot C_6H_5):N \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin mit Benzoylchlorid (RIEDEL, D. R. P. 66550; *Frdl.* 3, 914). — Krystalle. F: 184°.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-guanyl-guanidin, ω -[4-Äthoxy-phenyl]-biguanid $C_{10}H_{15}ON_3 = HN:C(NH_2) \cdot NH:C(NH) \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Man erhitzt ein äquimolekulares Gemenge von salzsaurem p-Phenetidin und Dicyandiamid (Bd. III, S. 91) zum Schmelzen (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 206). — Hydrochlorid. F: 209—210°. — Pikrat. F: 182—183°.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-anilinothioformyl-guanidin, N-Phenyl-N'-[(4-äthoxy-phenyl)-guanyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{19}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH:C(NH) \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Aus 1 Mol.-Gew. salzsaurem Phenylthiuret $C_6H_5 \cdot N:C=S$

$HN \text{---} C:NH$ (Syst. No. 4445) und 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin in siedender alkoholischer Lösung (FROMM, VETTER, A. 356, 183). — Blättchen (aus Alkohol). F: 168°.

Acetylderivat $C_{18}H_{23}O_2N_2S = C_{16}H_{19}ON_2S \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N-Phenyl-N'-[(4-äthoxy-phenyl)-guanyl]-thioharnstoff (s. o.) und Essigsäureanhydrid (F., V., A. 356, 187). — Krystalle (aus Eisessig). F: 183°.

Verbindung $C_{16}H_{19}ON_2S$. B. Aus dem Acetylderivat des N-Phenyl-N'-[(4-äthoxy-phenyl)-guanyl]-thioharnstoffs (s. o.) durch Kochen mit Alkohol und Alkali (F., V., A. 356, 187). — F: 204°.

N-Phenyl-S-benzyl-N'-[(4-äthoxy-phenyl)-guanyl]-isothioharnstoff $C_{23}H_{29}ON_2S = C_6H_5 \cdot N:C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH:C(NH) \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Aus N-Phenyl-N'-[(4-äthoxy-phenyl)-guanyl]-thioharnstoff (s. o.), gelöst in wenig Alkohol, überschüssigem Benzylchlorid und überschüssiger Natronlauge (F., V., A. 356, 184). — Krystalle (aus Alkohol). F: 230°.

[4-Äthoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_8H_{11}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man versetzt 1 Mol.-Gew. salzsaures p-Phenetidin mit 1 Mol.-Gew. Ammoniumrhodanid in wäsr. Lösung und dampft auf dem Wasserbad 2—3mal zur Trockne (BERLINERBLAU, *J. pr.* [2] 30, 108). Aus [4-äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsaurem Ammonium (S. 483) in wäsr. Lösung durch 1 Mol.-Gew. Bleicarbonat (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 379). — Krystalle (aus Alkohol). Schmeckt bitter (BE.). F: 172° (HE., BAU.). Löslich in Wasser; löslich in Alkalien (BE.). — Wird von Bleihydroxyd und siedender verdünnter Natronlauge in 4-Äthoxy-phenyloxyamid (S. 481) übergeführt (BE.). Gibt mit Essigsäureanhydrid N-[4-Äthoxy-phenyl]-N-acetyl-thioharnstoff (S. 486) (HUGERSHOFF, B. 32, 3660; vgl. WHEELER, *Am.* 27, 270).

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-p-tolyl-thioharnstoff $C_{15}H_{19}ON_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und p-Tolylsenföl (Bd. XII, S. 956) (JACOBSON, HUGERSHOFF, B. 36, 3851). In geringer Menge beim Erhitzen von 4'-Äthoxy-4-methylhydrobenzol (Syst. No. 2078) mit Schwefelkohlenstoff im Druckrohr auf 150° (J., H.). — Schüppchen (aus Alkohol). F: 134—135°. Leicht löslich in Alkohol.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{23}O_2N_2S = CS(NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch 4-tägige Einw. von Schwefelkohlenstoff auf in Äther gelöstes p-Phenetidin bei gewöhnlicher Temperatur (J. D. RIEDEL, D. R. P. 66550; *Frdl.* 3, 913). Beim Schütteln von p-Phenetidin und Schwefelkohlenstoff mit 3%iger wäsr. Wasserstoffsuperoxydlösung (v. BRAUN, BESCHKE, B. 39, 4377). Aus [4-äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsaurem Ammonium (S. 483) beim Stehen der wäsr. Lösung (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 378). Aus [4-äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsaurem p-Phenetidin beim Behandeln mit Schwefel oder mit 3%iger wäsr. Wasserstoffsuperoxydlösung (v. Br., BE.). Neben ω -[4-Äthoxy-phenyl]-dithiobiuret

(s. u.), beim Erhitzen gleicher Gewichtsteile von p-Phenetidin und Isopersulfocyanssäure (Xanthanwasserstoff) SC-S-S (Syst. No. 4445) auf dem Wasserbade (FROMM, VETTER, A. 356, 184). — *Darst.* Man erhitzt 2,7 g p-Phenetidin mit 1,5 g Schwefelkohlenstoff, 10 g Alkohol und 0,3 g Schwefel 2 Stdn. am Rückflußkühler (HUGERSHOFF, B. 32, 2246; HZ., BAU.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 168° (J. D. R.), 169° (HZ., BAU.), 170° (F., V.). Unlöslich in kaltem Alkali (F., V.).

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-acetyl-thioharnstoff $\text{C}_{11}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_2\text{S} = \text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{NH}\cdot\text{CS}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$. Zur Konstitution vgl. WHEELER, Am. 27, 270. — B. Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-N-acetyl-thioharnstoff (S. 486) durch Erhitzen über den Schmelzpunkt (HUGERSHOFF, B. 32, 3660). — Krystalle (aus Alkohol). F: 196° (H.).

N-Phenyl-N'-p-phenetidinothioformyl-guanidin, N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[phenyl-guanyl]-thioharnstoff $\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{ON}_4\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}(\text{:NH})\cdot\text{NH}\cdot\text{CS}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Aus 1 Mol.-Gew. salzsaurem [4-Äthoxy-phenyl]-thiuret $\text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{C-S-S}$ (Syst. No. 4445) und 2 Mol.-Gew. Anilin in siedender alkoh. Lösung (FROMM, VETTER, A. 356, 185). — Krystalle (aus Alkohol). F: 170°. — Gibt in alkoh. Lösung mit Benzylchlorid und Natronlauge N-[4-Äthoxy-phenyl]-S-benzyl-N'-[phenyl-guanyl]-isothioharnstoff (s. u.).

Acetylderivat $\text{C}_{13}\text{H}_{20}\text{O}_2\text{N}_4\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_4\text{S}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$. B. Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[phenyl-guanyl]-thioharnstoff (s. o.) und Essigsäureanhydrid (F., V., A. 356, 187). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 172°.

Verbindung $\text{C}_{13}\text{H}_{19}\text{ON}_4\text{S}$. B. Aus dem Acetylderivat des N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[phenyl-guanyl]-thioharnstoffs (s. o.) durch Kochen mit Alkohol und Kalilauge (F., V., A. 356, 188). — Krystalle (aus Alkohol). F: 187°.

Dithioallophanensäure-p-phenetidid, ω -[4-Äthoxy-phenyl]-dithiobiuret $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{ON}_2\text{S}_2 = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{CS}\cdot\text{NH}\cdot\text{CS}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$. B. Neben N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff beim Erhitzen gleicher Gewichtsteile von p-Phenetidin und Isopersulfocyanssäure (Xanthanwasserstoff) SC-S-S (Syst. No. 4445) auf dem Wasserbade (F., V., A. 356, 184). — Blättchen (aus Alkohol). F: 178°. Löslich in kalter Natronlauge.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-S-benzyl-N'-[phenyl-guanyl]-isothioharnstoff $\text{C}_{23}\text{H}_{24}\text{ON}_4\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}(\text{:NH})\cdot\text{N}:\text{C}(\text{S}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$ bzw. desmotrope Formen. B. Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[phenyl-guanyl]-thioharnstoff (s. o.) in alkoh. Lösung mit Benzylchlorid und Natronlauge (F., V., A. 356, 185). — Blättchen (aus Alkohol). F: 166°.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-isothioharnstoff-S-essigsäure, N-[4-Äthoxy-phenyl]-pseudothiohydantoinsäure $\text{C}_{11}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_2\text{S} = \text{HO}_2\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{S}\cdot\text{C}(\text{:NH})\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$ bzw. $\text{HO}_2\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{S}\cdot\text{C}(\text{NH}_2):\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$. B. Man kocht Chloressigsäure-p-phenetidid mit Kaliumrhodanid in alkoh. Lösung, wobei sich das „labile Äthoxyphenylpseudothiohydantoin“ der Formel $\text{S}\cdot\text{C}(\text{:NH})\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$ (Syst. No. 4298) bildet; aus der alkoholisch-wässrigen Mutterlauge scheidet sich beim Eindampfen die N-[4-Äthoxy-phenyl]-isothioharnstoff-S-essigsäure aus (WHEELER, JOHNSON, Am. 28, 157). — Unlösliches Pulver. Zersetzt sich bei ca. 212°. Unverändert löslich in verd. Alkali.

[4-Äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsäure $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ONS}_2 = \text{HS}\cdot\text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$. B. Das p-Phenetidinsalz entsteht aus p-Phenetidin und Schwefelkohlenstoff direkt oder in alkoholischer oder ätherischer Lösung (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 104361; C. 1899 II, 951; HUGERSHOFF, B. 32, 2247). Das Ammoniumsalz entsteht aus p-Phenetidin in Alkohol mit Schwefelkohlenstoff und 20%igem Ammoniak (HELLER, BAUER, J. pr. [2] 65, 378; WAGNER, M. 27, 1241). — Nur in Form von Salzen untersucht. Das Ammoniumsalz gibt beim Stehen in wäßr. Lösung N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (HELLER, BAUER, J. pr. [2] 65, 378). Behandelt man das Ammoniumsalz in wäßr. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Bleicarbonat, so entsteht 4-[Äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482); bei Einw. von 2 Mol.-Gew. Bleicarbonat in Gegenwart von Alkali werden [4-Äthoxy-phenyl]-harnstoff (S. 480) und 4-Äthoxy-phenylcyanamid (S. 481) gebildet (HZ., BAU.). Behandelt man das Ammoniumsalz in alkoh. Suspension mit Chloressigsäureäthylester, so erhält man [4-Äthoxy-phenyl]-rhodaninsäure $\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{N}\cdot\text{CS-S}$ (Syst. No. 4298) (W.). Das p-Phenetidinsalz gibt bei Behandlung mit Schwefel (HU.) oder mit Wasserstoffsuperoxydlösung (v. BRAUN, BESCHKE, B. 39, 4377) N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff. — p-Phenetidinsalz. Weiße Fällung. Schmilzt bei ca. 50° (Ch. F. v. H.). In der Kälte stundenlang beständig (HU.).

[4-Propyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 g salzsaurem 4-Amino-phenol-propyläther, 0,7 g Harnstoff und 25 ccm Wasser auf dem Wasserbade (SPRUELL, SABBATH, *B.* 34, 1939). — Blättchen (aus Wasser). *F:* 147°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, außer Ligroin; fast unlöslich in Säuren. — Nicht süß; stark giftig.

N,N'-Bis-[4-propyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{18}H_{24}O_4N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 5 g salzsaurem 4-Amino-phenol-propyläther, 3 g Harnstoff und 20 ccm Wasser in einem mit Kühlrohr versehenen Kölbchen auf 120–125° (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1939). — Nadeln (aus 70%igem Alkohol). *F:* 201°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln.

[4-Propyloxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{10}H_{14}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Beim Eindampfen einer wäsr. Lösung äquimolekularer Mengen von salzsaurem 4-Amino-phenol-propyläther und Ammoniumrhodanid auf dem Wasserbade (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1940). — Nadeln (aus 60%igem Alkohol). *F:* 158°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol.

[4-Isobutyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-phenol-isobutyläther und Harnstoff in Wasser auf dem Wasserbade (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1937, 1946). — Prismen (aus Wasser). *F:* 156°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol. — Nicht süß; stark giftig.

[4-Isobutyloxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{11}H_{16}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Durch mehrmaliges Eindampfen des salzsauren 4-Amino-phenol-isobutyläthers mit Ammoniumrhodanid (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1946). — Krystalle. *F:* 158°.

[4-Isoamyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{22}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_4H_9$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-phenol-isoamyläther und Harnstoff in Wasser auf dem Wasserbad (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1937, 1943). — Krystalle (aus Wasser). *F:* 133°. Ziemlich schwer löslich selbst in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — Nicht süß; stark giftig.

N,N'-Bis-[4-isoamyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{33}H_{46}O_4N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_4H_9)_2$. *B.* Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-phenol-isoamyläther mit Harnstoff und Wasser auf 120–125° (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1943). — Nadeln (aus 80%igem Alkohol). *F:* 170°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

[4-Isoamyloxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{22}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_4H_9$. *B.* Beim Eindampfen einer Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol-isoamyläther mit Ammoniumrhodanid (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1943). — Blättchen (aus 30%igem Alkohol). *F:* 167°.

[4-Allyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-phenol-allyläther und Harnstoff in Wasser auf dem Wasserbad (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1941). — Nadelchen (aus Wasser). *F:* 154°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton. — Nicht süß; stark giftig.

[4-Allyloxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{10}H_{12}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-phenol-allyläther und Ammoniumrhodanid (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1941). — Nadelchen (aus Wasser). *F:* 148°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

N,N'-Bis-[4-allyloxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{18}H_{20}O_4N_2S = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. *B.* Durch Auflösen von 4-Amino-phenol-allyläther in überschüssigem Schwefelkohlenstoff, Verdunsten des überschüssigen Schwefelkohlenstoffs und Umkrystallisieren des Produktes aus Alkohol (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1941). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 161°. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

[4-Benzoyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{14}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eindampfen einer Lösung von salzsaurem 4-Amino-phenol-benzyläther mit Kaliumcyanat (*Sp.*, *Sa.*, *B.* 34, 1945). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 174°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. — Nicht süß; stark giftig.

[4-Phenacyloxy-phenyl]-harnstoff, ω -[4-Ureido-phenoxy]-acetophenon $C_{15}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-phenol-phenacyläther (S. 439) und cyansaurem Kalium (VIGNOLO, *R. A. L.* [5] 6 I, 124). — Lichtempfindliche Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). *F:* 160° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Äther in der Kälte, mäßig in heißem Wasser, ziemlich in heißem Alkohol. Geschmackslos. Wirkt antithermisch, analgetisch und hypnotisch.

N-Phenyl-N'-[4-acetoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{14}O_2N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Acetoxy-phenylsenföf (S. 487) und Anilin (KALCKHOFF, *B.* 16, 1831). — F: 137°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Eisessig; unlöslich in Alkalien.

N-[4-Acetoxy-phenyl]-N'-[2-brom-4-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{16}O_2N_2BrS = CH_3 \cdot C_6H_4Br \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Acetoxy-phenylsenföf und 3-Brom-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 991) (K., *B.* 16, 1832). — Prismen (aus Eisessig). F: 156°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in Eisessig.

[4-Amino-phenol]-O-N-bis-carbonsäureäthylester, [4-(Carbäthoxy-amino)-phenyl]-kohlenensäure-äthylester, [4-(Carbäthoxy-oxy)-phenyl]-urethan $C_{15}H_{15}O_5N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Amino-phenol und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in alkal. Lösung (HINSBERG, *A.* 305, 287). Aus [4-Oxy-phenyl]-urethan und Chlorameisensäureäthylester in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumäthylat (MERCK, *D. R. P.* 85803; *Frdl.* 4, 1163; *C.* 1897 I, 468). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104–105° (M.), 108–109° (H.). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol (M.; H.).

[4-Amino-phenol]-N-carbonsäureäthylester-O-carbonsäurepropylester, [4-(Carbäthoxy-amino)-phenyl]-kohlenensäure-propylester $C_{13}H_{17}O_5N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Oxy-phenyl]-urethan, Chlorameisensäurepropylester und Natriumpropylat in Alkohol (MERCK, *D. R. P.* 85803; *Frdl.* 4, 1164; *C.* 1897 I, 468). — Blätter. F: ca. 54–56°.

[4-Amino-phenol]-O-carbonsäureäthylester-N-carbonsäurepropylester, [4-(Carbäthoxy-oxy)-phenyl]-carbamidsäure-propylester $C_{13}H_{17}O_5N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus (nicht näher beschriebenem) [4-Oxy-phenyl]-carbamidsäure-propylester, Chlorameisensäureäthylester und Natriumäthylat in Alkohol (M., *D. R. P.* 85803; *Frdl.* 4, 1164; *C.* 1897 I, 468). — Blätter. F: ca. 94–96°.

Bis-[4-(carbäthoxy-amino)-phenyl]-carbonat, O,O'-Carbonyl-bis-[4-(oxy-phenyl)-urethan] $C_{19}H_{20}O_8N_4 = (C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$. *B.* 6 Tle. [4-Oxy-phenyl]-urethan (S. 478) und 1,5 Tle. Natriumhydroxyd in 100 Tln. Wasser werden bis zum Eintritt saurer Reaktion mit Phosgen behandelt (M., *D. R. P.* 85803; *Frdl.* 4, 1163; *C.* 1897 I, 468). — Blättchen. F: ca. 184°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser.

O,O'-Carbonyl-bis-[4-(oxy-phenyl)-carbamidsäure-propylester] $C_{21}H_{24}O_8N_4 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$. *B.* Aus (nicht näher beschriebenem) [4-Oxy-phenyl]-carbamidsäure-propylester, Natronlauge und Phosgen, analog dem O,O'-Carbonyl-bis-[4-(oxy-phenyl)-urethan] (s. o.) (M., *D. R. P.* 85803; *Frdl.* 4, 1163; *C.* 1897 I, 468). — Blättchen. F: gegen 155°.

[4-Amino-phenol]-N-carbonsäurephenylester-O-carbonsäurechlorid, [4-Chlorformyloxy-phenyl]-carbamidsäure-phenylester $C_{14}H_{10}O_4NCl = C_6H_5 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl$. *B.* Aus 4-Chlorformyloxy-phenylisocyanat (S. 488) und Phenol bei 160° (SCHÖNHERR, *J. pr.* [2] 67, 340). — Gelblichweiße Blättchen (aus Benzol-Petroläther). F: 143–144°.

[4-Amino-phenol]-O-carbonsäureäthylester-N-carbonsäureamid, [4-Ureido-phenyl]-kohlenensäureäthylester, [4-(Carbäthoxy-oxy)-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{12}O_4N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus salzsaurem [4-Amino-phenyl]-kohlenensäure-äthylester (S. 440) mit der berechneten Menge Kaliumcyanat in Wasser (RANSOM, *Am.* 23, 49). — Krystalle (aus Wasser). F: 147–150° (R.), 151–152° (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 711).

[4-Amino-phenol]-N-carbonsäureamid-O-carbonsäurediäthylamid, [4-Ureido-phenyl]-kohlenensäure-diäthylamid, [4-Diäthylaminoformyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{12}H_{17}O_3N_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. F: 159–160° (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, PERRIN, *Bl.* [3] 33, 713).

[4-Amino-phenol]-O-N-bis-carbonsäureanilid, [4-(ω-Phenyl-ureido)-phenyl]-kohlenensäure-anilid, N-Phenyl-N'-[4-anilinoformyloxy-phenyl]-harnstoff $C_{20}H_{17}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Neben N-Phenyl-N'-[4-oxy-phenyl]-harnstoff (S. 478) beim Schütteln von 4-Amino-phenol mit Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in kalt gehaltener alkalischer Lösung (E. FISCHER, *B.* 33, 1701, Anm. 3). Aus 4-Chlorformyloxy-phenylisocyanat (S. 488) und Anilin in Äther (SCHÖNHERR, *J. pr.* [2] 67, 340). — Krystalle (aus etwa 100 Tln. siedendem Eisessig); sintert bei 220°, schmilzt bei 240° (korr.) unter Zersetzung (E. F.); sintert bei 223° und schmilzt bei 238–239° (SCH.).

4-Ureido-phenoxyessigsäure $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Aus dem Hydrochlorid der 4-Amino-phenoxyessigsäure (S. 440) und Kaliumcyanat (HOWARD, *B.* 30, 547). — Prismen mit 2 Mol. Krystallwasser (aus heißem Wasser). F: 195°. Leicht

löslich in heißem Alkohol, ziemlich in heißem Wasser, schwer in kaltem Alkohol, sehr wenig in kaltem Wasser. Schmeckt schwach sauer.

Äthylester $C_{11}H_{14}O_4N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 4-Ureido-phenoxyessigsäure mit absolut-alkoholischer Salzsäure (H., B. 30, 548). — Nadeln. F: 148°. Schmeckt nicht süß.

N-Äthyl-[4-amino-phenol]-O.N-bis-carbonsäureäthylester, [4-(Carbäthoxy-äthylamino)-phenyl]-kohlen säure-äthylester, Äthyl-[4-(carbäthoxy-oxy)-phenyl]-urethan $C_{14}H_{19}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthylamino-phenol, erhalten durch Erhitzen von N-Äthyl-phenacetin mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 220–240° oder durch Erwärmen von 4-Amino-phenol mit der äquimolekularen Menge Äthylbromid in alkoh. Lösung, und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in verd. Natronlauge unter Kühlung (HINSBERG, A. 305, 288). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 60–62°.

[4-Oxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-methylester $C_{10}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus (dem nicht näher beschriebenen) [4-Oxy-phenyl]-carbamidsäure-methylester durch Acetylierung (MERCK, D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 919). — Blättchen. F: 118–120°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

[4-Oxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-äthylester, [4-Oxy-phenyl]-acetyl-urethan $C_{11}H_{13}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 87° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 919). — Wirkt antineuralgisch und antipyretisch („Neurodin“) (v. MERING, *Therap. Monatsh.* 7, 582).

[4-Oxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-propylester $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Blättchen. F: 85–86° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 919).

[4-Oxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-isobutylester $C_{12}H_{17}O_4N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Nadelchen. F: 91–92° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 919).

[4-Oxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-isoamylester $C_{15}H_{19}O_4N = C_4H_9 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Nadelchen (aus Eisessig + Wasser). F: 63–65° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920).

[4-Methoxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-äthylester, [4-Methoxy-phenyl]-acetyl-urethan $C_{11}H_{13}O_5N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Nadelchen. F: 60–61° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920).

[4-Äthoxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-methylester $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Blättchen (aus Eisessig + Wasser). F: 84–86° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920).

[4-Äthoxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-äthylester, [4-Äthoxy-phenyl]-acetyl-urethan $C_{13}H_{17}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Eisessig). F: 95° (MERCK, D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920). — Wirkt antipyretisch und antineuralgisch („Thermodin“) (v. MERING, *Therap. Monatsh.* 7, 584).

[4-Äthoxy-phenyl]-acetyl-carbamidsäure-isoamylester $C_{16}H_{21}O_4N = C_4H_9 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Blättchen. F: 47–48° (MERCK, D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920).

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N-acetyl-thioharnstoff $C_{11}H_{15}O_2N_2S = H_2N \cdot CS \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. WHEELER, *Am.* 27, 270. — B. Aus [4-Äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482) und Essigsäureanhydrid bei gelindem Erwärmen (HUGENHOFF, B. 32, 3660). — Krystalle (aus Alkohol). F: 137° (H.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-acetyl-thioharnstoff (S. 483) (H.; vgl. W.).

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-N-acetyl-thioharnstoff $C_{16}H_{21}O_2N_2S = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482) und Essigsäureanhydrid (H., B. 32, 3667). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 98°.

[4-Oxy-phenyl]-propionyl-carbamidsäure-methylester $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus (dem nicht näher beschriebenen) [4-Oxy-phenyl]-carbamidsäure-methylester durch Aeylierung (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920). — Blättchen. F: 86–87°.

[4-Oxy-phenyl]-propionyl-carbamidsäure-propylester $C_{13}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Blättchen (aus Eisessig + Wasser). F: 80–82° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920).

[4-Äthoxy-phenyl]-propionyl-carbamidsäure-äthylester, [4-Äthoxy-phenyl]-propionyl-urethan $C_{14}H_{19}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Blättchen. F: 85–86° (M., D. R. P. 69328; *Frdl.* 3, 920).

[4-Oxy-phenyl]-benzoyl-carbaminsäure-methylester $C_6H_5O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus (dem nicht näher beschriebenen) [4-Oxy-phenyl]-carbaminsäure-methylester durch Benzoylierung (M., D. R. P. 73285; *Frdl.* 3, 920). — Nadelchen (aus Benzol). F: ca. 91—92°.

[4-Oxy-phenyl]-benzoyl-carbaminsäure-propylester $C_7H_9O_4N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Nadelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 133—144° (M., D. R. P. 73285; *Frdl.* 3, 921).

[4-Methoxy-phenyl]-benzoyl-carbaminsäure-propylester $C_{15}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Nadeln (aus Benzol). F: ca. 78—80° (M., D. R. P. 73285; *Frdl.* 3, 921).

[4-Butyloxy-phenyl]-benzoyl-carbaminsäure-isoamylester $C_{23}H_{33}O_4N = C_6H_{11} \cdot O_2C \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_4H_9$. Nadelchen. F: ca. 86—88° (M., D. R. P. 73285; *Frdl.* 3, 921).

4-Methoxy-phenylisocyanat, 4-Methoxy-phenylcarbonimid $C_6H_5O_2N = OC:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von überschüssigem Phosgen (Bd. III, S. 13) auf p-Anisidin (VITTENET, *Bl.* [3] 21, 956). Bei der Destillation von Anisbenzhydroxamsäure (Bd. X, S. 171) (PIESCHEL, A. 175, 312). — $K_{ps, s}$: 132—133° (V.).

N.N'.N''-Tris-[4-methoxy-phenyl]-guanidin $C_{22}H_{25}O_3N_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH)_3C:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man behandelt ein äquimolekulares Gemenge von N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff und p-Anisidin mit einem Entschweflungsmittel, z. B. Bleioxyd (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 104361; C. 1899 II, 951). — Hydrochlorid. F: 201°.

4-Methoxy-phenylisothiocyanat, 4-Methoxy-phenylsenföhl $C_6H_5ONS = SC:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man läßt auf das Reaktionsprodukt aus p-Anisidin und Schwefelkohlenstoff alkoh. Jodlösung einwirken, filtriert von N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff ab, fällt das Filtrat nach Abdestillieren des Alkohols mit Wasser, erhitzt das ausgefallte jodhaltige Öl auf 170—180° und leitet Wasserdampf ein (H. SALKOWSKI, B. 7, 1012). — Flüssig. Kp: ca. 270°.

4-Äthoxy-phenylisocyanat, 4-Äthoxy-phenylcarbonimid $C_8H_9O_2N = OC:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus diazotiertem p-Phenetidin mit Kaliumcyanat und Kupferpulver (GATTERMANN, CANTZLER, B. 25, 1090). Durch Einw. von Phosgen (Bd. III, S. 13) auf geschmolzenes salzsaures p-Phenetidin oder auf freies auf 230° erhitztes p-Phenetidin (WENGHÖFFER, *Apoth.-Ztg.* 9, 201). Aus p-Phenetidin oder salzsaurem p-Phenetidin und Phosgen in Toluollösung durch Erhitzen unter Druck auf 120° (ZIMMER & Co., D. R. P. 133760; C. 1902 II, 553). — Kp: 230—235° (G., C.; Z. & Co.).

Kohlensäure-bis-[4-äthoxy-phenyl]-anil], Bis-[4-äthoxy-phenyl]-carbodimid $C_{17}H_{19}O_3N_2 = C:(N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482) mit Bleioxyd in Benzol (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 104361; C. 1899 II, 951). — Hydrochlorid. Kristalle. F: 200° (Zers.).

N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-N''-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin $C_{22}H_{25}O_3N_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2C:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C:(N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man behandelt ein äquimolekulares Gemenge von N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 480) und p-Phenetidin mit einem Entschweflungsmittel, z. B. Bleioxyd (Ch. F. v. H., D. R. P. 104361; C. 1899 II, 951). — Hydrochlorid. F: 176°. Findet als Lokalanästheticum („Acocin“) Verwendung (TEOLLENDIER, *Therap. Monatsh.* 1899, 36).

N-[4-Methoxy-phenyl]-N'-N''-bis-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin $C_{22}H_{25}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5):N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5):N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man behandelt ein äquimolekulares Gemenge von N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff und p-Anisidin mit einem Entschweflungsmittel, z. B. Bleioxyd (Ch. F. v. H., D. R. P. 104361; C. 1899 II, 951). — Hydrochlorid. F: 182°.

N.N'.N''-Tris-[4-äthoxy-phenyl]-guanidin $C_{22}H_{25}O_3N_3 = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH)_3C:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man behandelt ein äquimolekulares Gemenge von N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 482) und p-Phenetidin mit einem Entschweflungsmittel, z. B. Bleioxyd (Ch. F. v. H., D. R. P. 104361; C. 1899 II, 951). — F: 55°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 197°.

4-Äthoxy-phenylisothiocyanat, 4-Äthoxy-phenylsenföhl $C_8H_9ONS = SC:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Thiophosgen (Bd. III, S. 134) in Chloroform bei Zusatz von Natronlauge (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 588). — Blättchen. F: 62,5°.

4-Acetoxy-phenylisothiocyanat, 4-Acetoxy-phenylsenföhl $C_8H_9ONS = SC:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von N.N'-Bis-[4-oxo-phenyl]-thioharnstoff (S. 479) mit Essig-

säureanhydrid (KALCKHOFF, *B.* 16, 1831). — Blättchen (aus Alkohol). Geruchlos. F: 36°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. — Mit Ammoniak entsteht [4-Oxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 478). Anilin wird addiert unter Bildung von N-Phenyl-N'-[4-acet-oxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 485).

4-Chlorformyloxy-phenylisocyanat, 4-Chlorformyloxy-phenylcarbonimid $C_6H_4O_3NCl = OC:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl$. *B.* Aus 4-Amino-phenol und Phosgen in Xylol bei 210—220°; die Lösung wird von schwarzen Massen durch Filtration getrennt und im Vakuum destilliert (SCHÖNHERR, *J. pr.* [2] 67, 339). — Wachsartige, zugleich nach Chlorameisensäureester und Phenylisocyanat riechende Masse. F: 36—37°. Greift die Schleimhäute stark an. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. — Gibt mit 50%igem Alkohol bei 150° [4-Oxy-phenyl]-urethan (S. 478).

d) N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo-carbonsäuren und Oxy-oxo-carbonsäuren, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches nicht eine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).

4-Oxy-anilinoessigsäure, N-[4-Oxy-phenyl]-glycin $C_8H_9O_3N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Kochen von 1 Mol.-Gew. Chloressigsäure (Bd. II, S. 194) mit 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol und der 20-fachen Menge Wasser (VATER, *J. pr.* [2] 29, 291). Beim Erwärmen von 4-Amino-phenol mit der Natriumdisulfatverbindung des Glyoxals (Bd. I, S. 761) in verd. Alkohol auf dem Wasserbade, neben 4-Oxy-anilinoessigsäure-[4-oxy-anilid] (S. 506) (HINSBERG, *B.* 41, 1370). — Kugelige Aggregate oder glimmerähnliche Blättchen (aus Wasser). Bräunt sich bei 200°; beginnt bei 220° zu schmelzen und ist bei 245—247° vollständig geschmolzen, wobei es sich in CO_2 und 4-Methylamino-phenol zersetzt (PAUL, *Z. Ang.* 10, 174). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (V.). Wird durch Eisenchlorid blutrot gefärbt; mit Kupfersulfat und Natronlauge entsteht eine grüne Färbung (V.). — Gibt mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natriumdicarbonat, Natronlauge oder Soda in Wasser oder in Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol N-[4-Benzoyloxy-phenyl]-glycin (S. 489) (REVERDIN, *B.* 42, 4110; *C.* 1910 I, 349). — Findet unter dem Namen „Glycin“ Verwendung als photographischer Entwickler (EDER, VALENTA, *Ch. I.* 15, 468). — $NaC_8H_9O_3N$. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (V.).

Äthylester $C_{10}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot OH$. *B.* Durch Behandeln des N-[4-p-Toluolsulfonyl-phenyl]-glycin-äthylesters (S. 489) mit kalter Sodalösung (REVERDIN, *B.* 42, 4110; *C.* 1910 I, 349). — Blättchen. F: 79°. Löslich in Alkohol und heißem Wasser. Bräunt sich am Licht.

Amid $C_8H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Amino-phenol und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — F: 135—136° (L., P.). — Verwendung als photographischer Entwickler: Akt.-Ges. f. Anilin f., D. R. P. 166799; *C.* 1906 I, 984.

N-[4-Methoxy-phenyl]-glycin, p-Anisidinoessigsäure $C_9H_{11}O_3N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Chloressigsäure und p-Anisidin in siedendem Wasser (VATER, *J. pr.* [2] 29, 294). — Kugelige Aggregate. Zersetzt sich bei 200°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther, leichter in Alkohol.

Amid $C_9H_{12}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus p-Anisidin und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — F: 145—146°.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-glycin, p-Phenetidinoessigsäure $C_{10}H_{13}O_3N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man versetzt eine Lösung von 17 g salzsaurem p-Phenetidin in 50 cm Wasser mit 9,4 g Chloressigsäure, gielöst in der gleichen Menge Wasser, fügt dann 2 Mol.-Gew. Natronlauge hinzu und kocht 1½ Stdn. (BISCHOFF, NASTVOGEL, *B.* 22, 1788). — Krystalle (aus Wasser). F: 163°. Leicht löslich in Ammoniak. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Eisenchlorid bewirkt in der wäbrig-alkoholischen Lösung eine intensiv blauviolette Färbung. Liefert beim Erhitzen auf 300° Methyl-p-phenetidin (S. 442), p-Phenetidinoessigsäure-p-phenetidin (S. 506), 1,4-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-2,5-dioxo-piperazin (Syst. No. 3587) und [N-(4-Äthoxy-phenyl)-iminodioessigsäure]-mono-p-phenetidin(?) (S. 507).

Amid $C_{10}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Chloracetamid (LUMIERE, PERRIN, *Bl.* [3] 29, 967). — F: 145—146°.

[N-(4-Äthoxy-phenyl)-glycyl]-urethan $C_{13}H_{18}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch 1½—2 stdg. Erhitzen von p-Phenetidin und Chloracetyl-urethan (Bd. III, S. 28) unter Zusatz von wenig Alkohol (FRIEDRICH, BECKERTS, *Ar.* 237, 341). — Nadeln. Schmilzt gegen 100°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in verd. Säuren, unlöslich in Wasser.

[N-(4-Äthoxy-phenyl)-glycyl]-harnstoff $C_{11}H_{15}O_3N_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Einw. von p-Phenetidin auf Chloracetyl-harnstoff (Bd. III, S. 62) auf dem Wasserbade (F., B., *Ar.* 237, 334). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 177°.

N-Methyl-N'-[N-(4-äthoxy-phenyl)-glycyl]-harnstoff $C_{12}H_{17}O_3N_3 = (CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)$. *B.* Aus p-Phenetidin und N-Methyl-N'-chloracetyl-harnstoff (Bd. IV, S. 67) auf dem Wasserbade (F., B., *Ar.* 237, 335). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 170°.

N-Phenyl-N'-[N-(4-äthoxy-phenyl)-glycyl]-harnstoff $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und N-Phenyl-N'-chloracetyl-harnstoff (Bd. XII, S. 356) auf dem Wasserbade (F., B., *Ar.* 237, 336). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 154°.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-[N-(4-äthoxy-phenyl)-glycyl]-harnstoff $C_{19}H_{23}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus (nicht näher beschriebenen) N-[4-Äthoxy-phenyl]-N'-chloracetyl-harnstoff und p-Phenetidin auf dem Wasserbade (F., B., *Ar.* 237, 336). — Nadeln (aus Eisessig). F: 162°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

N-[4-Benzoyloxy-phenyl]-glycin $C_{16}H_{13}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-[4-Oxy-phenyl]-glycin mit Benzoylchlorid und Natriumdicarbonatlösung (REVERDIN, *B.* 42, 4110; *C.* 1910 I, 349). — Blättchen oder prismatische Krystalle. Schmilzt unscharf zwischen 165° und 171°. — Liefert durch Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,4) und nachfolgende Verseifung N-[2.6(?) -Dinitro-4-oxy-phenyl]-glycin (S. 531).

N-[4-p-Toluolsulfonyloxy-phenyl]-glycin $C_{16}H_{15}O_5NS = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von N-[4-Oxy-phenyl]-glycin in Wasser mit p-Toluolsulfonsäurechlorid und Natriumhydroxyd (R., *B.* 42, 4109; *C.* 1910 I, 349). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Schmilzt gegen 161°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, löslich in heißem Benzol, schwer löslich in Ligroin. Löslich in kalter Sodalösung und Natronlauge. — Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) auf dem Wasserbade entsteht N-[2.6(?) -Dinitro-4-p-toluolsulfonyloxy-phenyl]-glycin (S. 531).

Äthylester $C_{17}H_{19}O_4NS = C_6H_5 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Oxy-phenyl]-glycin, p-Toluolsulfonsäurechlorid und Alkohol auf dem Wasserbade (R., *B.* 42, 4110; *C.* 1910 I, 349). — Nadeln mit 1 Mol. Krystallwasser. F: 205°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin. — Gibt mit kalter Sodalösung N-[4-Oxy-phenyl]-glycin-äthylester (S. 488).

N-[4-Oxy-phenyl]-N-acetyl-glycin $C_{10}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Schütteln einer Lösung von 16,7 g N-[4-Oxy-phenyl]-glycin und 5,5 g Soda in 100 ccm Wasser mit 12,3 g Essigsäureanhydrid und Zersetzung des Natriumsalzes mit Salzsäure (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, BARBIER, *Bl.* [3] 33, 787). — Weiße Prismen. F: 203°. Leicht löslich in Alkohol und in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, sehr wenig in Äther, Benzol, Chloroform.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-N-carbäthoxy-glycin-amid, [Carbäthoxy-p-phenetidino]-acetamid $C_{18}H_{21}O_5N_3 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidinoacetamid und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in Gegenwart von Natriumacetatlösung (A. L., L. L., B., *Bl.* [3] 35, 126). — Nadeln. F: 140°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

4-Phenoxyacetamino-phenol $C_{14}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 161) und 4-Amino-phenol auf 120—140° (LEDERER, D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Verfilzte Nadeln (aus Alkohol). F: 158—159°. Leicht löslich in warmem Alkohol, wenig in kaltem.

Methyläther, Phenoxyessigsäure-p-anisidid $C_{14}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Phenoxyessigsäure und p-Anisidin auf 120—140° (L., D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Prismen (aus Alkohol). F: 135—136°. Leicht löslich in warmem Alkohol.

Selencyanessigsäure-p-anisidid $C_{10}H_{10}O_3N_2Se = NC \cdot Se \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus (nicht näher beschriebenen) Chloroessigsäure-p-anisidid und Selencyanalkalium (Bd. III, S. 225) in Alkohol (H. FARRIERS, *Ar.* 241, 215). — Farblose Blättchen. F: 131°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Äther.

Diselendiglykolsäure-di-p-anisidid $C_{18}H_{20}O_4N_2Se_2 = [-Se \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. *B.* Man löst Selencyanessigsäure-p-anisidid in heißem Eisessig, versetzt mit rauchender Salzsäure, gießt die unter Gasentwicklung gelblich gewordene Flüssigkeit in Wasser und krystallisiert das ausgeschiedene Produkt aus heißem Alkohol um (H. F., *Ar.* 241, 215). — Gelbliche Blättchen. F: 172°. Löslich in Alkohol, Eisessig, Äther, leicht in heißem Alkohol.

Methoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Phenetidin und Methylätherglykolsäure (Bd. III, S. 232) bei 120—130° (BISCHLER

bei EICHHORST, C. 1897 I, 1216). — Nadeln. F: 98—99°. Löslich in 600 Tln. kaltem und 52 Tln. siedendem Wasser. Wurde als Antipyreticum („Kryofin“) empfohlen; physiologische Wirkung: EICHN., C. 1897 I, 1216.

Phenoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{16}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 161) und p-Phenetidin bei 120—140° (LEDERER, D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130—131°.

4-Nitro-phenoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{16}H_{15}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitro-phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 234) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1162). — Nadeln. F: 156—157°. Schwer löslich in Alkohol.

o-Kresoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus o-Kresoxyessigsäure (Bd. VI, S. 356) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln. F: 112—113°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol.

m-Kresoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus m-Kresoxyessigsäure (Bd. VI, S. 379) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln. F: 124—125°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

p-Kresoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Kresoxyessigsäure (Bd. VI, S. 398) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln. F: 133—134°. Mäßig löslich in warmem Alkohol.

Carvacroxyessigsäure-p-phenetidid $C_{20}H_{25}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Carvacroxyessigsäure (Bd. VI, S. 530) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Thymoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{20}H_{25}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Thymoxyessigsäure (Bd. VI, S. 538) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln (aus Alkohol). F: 129—130°. Leicht löslich in Alkohol.

α -Naphthoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{20}H_{19}O_3N = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus α -Naphthoxyessigsäure (Bd. VI, S. 609) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln. F: 145—146°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

β -Naphthoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{20}H_{19}O_3N = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus β -Naphthoxyessigsäure (Bd. VI, S. 645) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1162). — Nadeln. F: 164—165°. Schwer löslich in heißem Alkohol.

2-Methoxy-phenoxyessigsäure-p-phenetidid, Guajacolglykolsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Guajacolnatrium und Bromessigsäure-p-phenetidid (S. 463) in siedendem Alkohol (BISCHOFF, B. 33, 1395). Aus Guajacolglykolsäure (Bd. VI, S. 778) und p-Phenetidin bei 120—140° (LEDERER, D. R. P. 82105; *Frdl.* 4, 1161). — Krystalle (aus Alkohol). F: 103° (B.), 103—104° (L.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig, schwer in Äther, sehr wenig in Wasser (B.).

2-Methoxy-4-methyl-phenoxyessigsäure-p-phenetidid, Kreosolglykolsäure-p-phenetidid $C_{18}H_{21}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Kreosolglykolsäure (Bd. VI, S. 880) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln. F: 80—82°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Gasolin.

2-Methoxy-4-allyl-phenoxyessigsäure-p-phenetidid, Eugenolglykolsäure-p-phenetidid $C_{20}H_{25}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Eugenolglykolsäure (Bd. VI, S. 966) und p-Phenetidin bei 120—140° (L., D. R. P. 83538; *Frdl.* 4, 1161). — Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94°.

Acetoxyessigsäure-p-phenetidid, Acetylglykolsäure-p-phenetidid $C_9H_9O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Acetylglykolsäurechlorid (Bd. III, S. 240) in Äther (ANSCHÜTZ, BERTRAM, B. 37, 3975). — Nadeln (aus stark verdünntem Alkohol). F: 130—131°. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, sehr wenig in Wasser.

Salicylsäure-O-essigsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{17}O_5N = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen der Salicylsäure-O-essigsäure (Bd. X, S. 69) mit p-Phenetidin auf ca. 120° (RIMMEL, D. R. P. 98707; C. 1898 II, 952). — Nadeln. F: 182°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther, leichter in heißem Alkohol. — Natriumsalz. In Wasser leicht löslich.

4-Acetamino-phenoxyessigsäure-p-phenetidid $C_{11}H_{13}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 4-Acetamino-phenoxyessigsäure (S. 465) mit p-Phenetidin auf 160° (HOWARD, B. 30, 2107). — Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 198°. Fast unlöslich in Wasser.

Phenylsulfonessigsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{11}O_4NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Chloressigsäure-p-phenetidid (S. 463) und benzolsulfinsaurem Natrium (Bd. XI, S. 2) auf dem Wasserbade (ГЕОРГЕ, Ar. 238, 597). — Nadeln. F: 151°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Ligroin, leicht in Eisessig und Äther.

p-Tolylsulfonessigsäure-p-phenetidid $C_{11}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Chloressigsäure-p-phenetidid und p-toluolsulfinsaurem Natrium (Bd. XI, S. 9) auf dem Wasserbade (G., Ar. 238, 597). — Nadeln. F: 156°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther.

Thiodiglykolsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_4N_2S = S(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen der alkoh. Lösungen von Kaliumhydrosulfid und Chloressigsäure-p-phenetidid auf dem Wasserbade (G., Ar. 238, 603). — Nadeln. F: 221°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

Sulfondiessigsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_6N_2S = SO_2(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Oxydation einer eisessigsauren Lösung von Thiodiglykolsäure-di-p-phenetidid (s. o.) mit Kaliumpermanganat (G., Ar. 238, 607). — Blättchen. F: 239°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Eisessig.

Selencyanessigsäure-p-phenetidid $C_{11}H_{13}O_4N_2Se = NC \cdot Se \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Chloressigsäure-p-phenetidid (S. 463) mittels einer mit einigen Tropfen Salzsäure versetzten alkoholischen, siedenden Lösung von Selencyankalium (FERRIERS, WILDT, A. 360, 124). — Gelbliche Nadeln. F: 162–163° (Zers.). Löslich in heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

Selendiglykolsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_4N_2Se = Se(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Kochen von Diselendiglykolsäure-di-p-phenetidid mit 26%iger Natronlauge (F., W., A. 360, 125). — F: 199–200°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

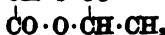
Diselendiglykolsäure-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_4N_2Se_2 = [-Se \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Behandeln von Selencyanessigsäure-p-phenetidid (s. o.) in Eisessig mit rauchender Salzsäure, Versetzen mit Wasser und Erhitzen des ausgeschiedenen Produktes mit Alkohol (F., W., A. 360, 125). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 161–162°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

α -[4-Oxy-anilino]-propionsäure-äthylester, N-[4-Oxy-phenyl]-alanin-äthylester $C_{11}H_{13}O_4N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 4-Aminophenol mit α -Brom-propionsäure-äthylester (Bd. II, S. 255) und Natriumsulfit auf 125–130° (BISCHOFF, B. 30, 2929). — Kryställchen (aus Ligroin). F: 86°. Sehr leicht löslich in kaltem Äther, Alkohol, Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig.

4-Lactylamino-phenol $C_9H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Aminophenol und Milchsäure (Bd. III, S. 268) bei ca. 170–180° (TUBER, D. R. P. 90412; *Frdl.* 4, 1168; GOLDENBERG, GEBROMONT & Co., D. R. P. 90595; *Frdl.* 4, 1159). — Krystalle (aus Wasser). F: 137–138° (T.; Go., Gm. & Co.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Äther und Benzol (T.; Go., Gm. & Co.).

4-Lactylamino-phenol-methyläther, Milchsäure-p-anisidid $C_{10}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch 5–10-stdg. Erhitzen von p-Anisidin mit Milchsäure-äthylester auf 180° (GOLDENBERG, GEBROMONT & Co., D. R. P. 70250; *Frdl.* 3, 911). — Nadelchen (aus Wasser). F: 106,5°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Benzol und Äther.

4-Lactylamino-phenol-äthyläther, Milchsäure-p-phenetidid $C_{11}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von (nicht näher beschriebenem) milchsäurem p-Phenetidin auf 180° oder durch Erhitzen von p-Phenetidin mit Lactid $CH_3 \cdot CH \cdot O \cdot CO$



(Syst. No. 2759) oder Milchsäureestern (GOLDENBERG, GEBROMONT & Co.,

D. R. P. 70250; *Frdl.* 3, 911). Durch Erhitzen von Lactamid (Bd. III, S. 283) und p-Phenetidin auf 150° (Go., Gm. & Co., D. R. P. 81539; *Frdl.* 4, 1157). Durch Kochen von α -Brom-propionsäure-p-phenetidid (S. 468) mit Natriumacetat in 90%igem Alkohol (Go., Gm. & Co., D. R. P. 85212; *Frdl.* 4, 1158). Durch 4–5-stdg. Erhitzen von 4-Lactylamino-phenol (s. o.) mit Äthylbromid in alkoholisch-alkalischer Lösung auf 100° (Go., Gm. & Co., D. R. P. 90595; *Frdl.* 4, 1159). — Nadeln (aus Wasser). F: 117,5–118° (Go., Gm. & Co., D. R. P. 70250). Leicht löslich in Alkohol, heißem Benzol und Wasser, schwer in Äther und Ligroin (Go., Gm. & Co., D. R. P. 70250). — Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926],

S. 379. Findet unter dem Namen „Lactophenin“ als Antipyreticum und Antineuralgicum Verwendung (SCHMIEDEBERG; vgl. STRAUSS, *Therap. Monatsh.* 8, 442, 509).

Milchsäure-[ω -chlor-p-phenetidid] $C_{11}H_{14}O_3NCl = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl$. B. Aus 4-Lactylamino-phenol (S. 491) und Äthylenchlorid in alkoh. Kalilauge (TAUBER, D. R. P. 90412; *Frdl.* 4, 1168). — Blättchen. F: 112—113°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.

Milchsäure-[ω -brom-p-phenetidid] $C_{11}H_{14}O_3NBr = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. B. Aus 4-Lactylamino-phenol und Äthylbromid in alkoh. Kalilauge (T., D. R. P. 90412; *Frdl.* 4, 1168). — Blättchen. F: 114—115°.

α -Phenoxy-propionsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot CH(O \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus der α -Phenoxy-propionsäure (Bd. VI, S. 163) und p-Phenetidin bei 160° (BISCHOFF, B. 33, 926). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 119°.

Brenzcatechin-O- α -propionsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Neben Brenzcatechin-O.O-di- α -propionsäure-mono-p-phenetidid beim Erhitzen des Gemisches der stereoisomeren Brenzcatechin-O.O-di- α -propionsäuren (F: 138—141°) (Bd. VI, S. 779) mit p-Phenetidin auf 130° (BISCHOFF, B. 33, 1673). — Prismen mit 2 Mol. Wasser (aus Wasser). F: 163,5°.

Brenzcatechin-methyläther-O- α -propionsäure-p-phenetidid $C_{18}H_{21}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Brenzcatechin-methyläther-O- α -propionsäure (Bd. VI, S. 779) und p-Phenetidin bei 160°, oder aus α -Brom-propionsäure-p-phenetidid (S. 468) und Guajacolnatrium in siedendem Alkohol (B., B. 33, 1394). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 96,5°. Leicht löslich in Chloroform, sehr leicht in kaltem Eisessig. Geschmacklos und ungiftig.

Brenzcatechin-O.O-di- α -propionsäure-mono-p-phenetidid $C_{20}H_{23}O_6N = HO \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Gemisch der stereoisomeren Brenzcatechin-O.O-di- α -propionsäuren (F: 138—141°) (Bd. VI, S. 779) und p-Phenetidin bei 130°, neben Brenzcatechin-O- α -propionsäure-p-phenetidid (s. o.) (B., B. 33, 1673). — Prismen (aus Wasser). F: 169—170°.

Brenzcatechin-O.O-di- α -propionsäure-di-p-phenetidid $C_{22}H_{25}O_6N_2 = C_6H_4[O \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus dem Gemisch der stereoisomeren Brenzcatechin-O.O-di- α -propionsäuren (F: 138—141°) (Bd. VI, S. 779) und p-Phenetidin bei 170° oder aus α -Brom-propionsäure-p-phenetidid (S. 468) und dem Dinatriumsalz des Brenzcatechins (Bd. VI, S. 766) in siedendem Alkohol (B., B. 33, 1673). — Nadelchen (aus Alkohol-Aceton). F: 186—187°. Schwer löslich in siedendem Äther, leicht in heißem Alkohol.

α -Acetoxy-propionsäure-p-phenetidid, Acetylmilchsäure-p-phenetidid $C_{15}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Acetylmilchsäurechlorid (Bd. III, S. 283) und p-Phenetidin in trockenem Äther (ANSCHÜTZ, BERTRAM, B. 37, 3974). — Nadeln (aus Wasser). F: 129° (A., B.). Physiologische Wirkung: DRESE, B. 37, 3977.

4-Lactylamino-phenoxyessigsäure-amid $C_{11}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von Chloracetamid (Bd. II, S. 199) mit 4-Lactylamino-phenol (S. 491) und alkoh. Kalilauge (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 102892; *Frdl.* 5, 763; C. 1899 II, 462). — Nadeln (aus Wasser). F: 175—177°. Löslich bei 25° in 83,5 Tln. Wasser, leicht löslich in Alkohol.

[4-Lactylamino-phenyl]-salicylat, N-Lactyl-O-salicyl-[4-amino-phenol] $C_{16}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von [4-Amino-phenyl]-salicylat (S. 440) mit Lactylmilchsäure $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ (Bd. III, S. 282) auf 160° (BAYER & Co., D. R. P. 82635; *Frdl.* 4, 1160). Aus salzsaurem [4-Amino-phenyl]-salicylat und Lactamid (Bd. III, S. 283) bei 160—170° (B. & Co.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 268°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem.

α -[4-Oxy-anilino]-buttersäure-äthylester $C_{13}H_{17}O_3N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol mit α -Brom-buttersäure-äthylester (Bd. II, S. 282) in Gegenwart von Natriumsulfit auf 125—130° (BISCHOFF, B. 30, 2929). — Nadelchen (aus Alkohol und Ligroin). F: 59,5°.

α oder β -[4-Oxy-anilino]-isobuttersäure-äthylester $C_{13}H_{17}O_3N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ oder $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-phenol und α -Brom-isobuttersäure-äthylester in Gegenwart von Natriumsulfit (BISCHOFF, B. 30, 2929). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol + Ligroin oder Äther + Ligroin). F: 91—91,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

α -[4-Oxy-anilino]-isobuttersäure-nitril, 4-[α -Cyan-isopropylamino]-phenol $C_{10}H_{11}ON_2 = NC \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. MULDER, R. 26, 181. — B. Aus salzsaurem 4-Amino-phenol, Cyankalium und Aceton in Ligroin (BUCHERER, GROLÉ, R. 26, 181).

B. 39, 998. Aus 4-Amino-phenol und Acetoncyanhydrin in Äther (B., G.). — Blättchen. F: 137°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, schwerer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin (B., G.). — Die Lösung in Natronlauge färbt sich an der Luft violett (B., G.). Zersetzt sich mit verd. Salzsäure (B., G.).

α -p-Anisidino-isobuttersäure-nitril, 4-[α -Cyan-isopropylamino]-phenol-methyl-äther, [α -Cyan-isopropyl]-p-anisidin $C_{11}H_{14}ON_2 = NC \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. MULDER, *R. 26*, 181. — **B.** Aus salzsaurem p-Anisidin, Cyankalium und Aceton oder aus p-Anisidin und Acetoncyanhydrin in Äther (BUCHERER, GROLÉE, *B. 39*, 999). — F: 47—48°; sehr zersetzlich (B., G.).

4-[α -Oxy-isobutyramino]-phenol-äthyläther, α -Oxy-isobuttersäure-p-phenetidid $C_{15}H_{17}O_3N = HO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. **B.** Aus α -Oxy-isobuttersäure (Bd. III, S. 313) und p-Phenetidin bei 150—200° (WINZHEIMER, *P. C. H. 50*, 704; *C. 1909 II*, 1370). — Prismen (aus Alkohol oder Benzol). F: 151—152°.

4-[α -Oxy- α -methyl-butyramino]-phenol-äthyläther, Methyläthylglykolsäure-p-phenetidid $C_{15}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. **B.** Aus Methyläthyl-glykolsäure (Bd. III, S. 324) und p-Phenetidin bei 150—200° (WINZHEIMER, *P. C. H. 50*, 704; *C. 1909 II*, 1370). — Schüppchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 101°.

4-[2-Oxy-benzamino]-phenol, 4-Salicylamino-phenol $C_{13}H_{11}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. **B.** Durch Erhitzen von 5 Tln. Salol (Bd. X, S. 76) und 2,5 Tln. 4-Amino-phenol (COHN, *J. pr. [2]* 61, 551). — Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 168—169°. Sehr leicht löslich in Alkohol. Die ammoniakalische Lösung färbt sich an der Luft blau.

4-Salicylamino-phenol-methyläther, Salicylsäure-p-anisidid $C_{14}H_{13}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. **B.** Durch Erhitzen von Salol (Bd. X, S. 76) mit p-Anisidin (C., *J. pr. [2]* 61, 547). — Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160°. Schwer löslich in Alkohol.

[2-Carboxymethoxy-benzoesäure]-p-anisidid, Salicylsäure-p-anisidid-O-essigsäure $C_{16}H_{15}O_5N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. **B.** Aus Salicylsäure-p-anisidid (s. o.) und Chloressigsäure in Gegenwart von Natronlauge (C., *J. pr. [2]* 60, 406). — Nadeln (aus Methylalkohol). Schmilzt gegen 174°.

4-Salicylamino-phenol-äthyläther, Salicylsäure-p-phenetidid $C_{15}H_{15}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. **B.** Aus Salol und p-Phenetidin (COHN, *J. pr. [2]* 61, 547). Durch Erhitzen von Salicylsäure mit schwefelsaurem p-Phenetidin (BOLEZZI, *G. 28 II*, 198). — F: 140° (C.), 142—143° (B.). Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser (B.).

[2-Acetoxy-benzoesäure]-p-phenetidid, Acetylsalicylsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. **B.** Aus Salicylsäure-p-phenetidid (s. o.) und Essigsäureanhydrid (BOLEZZI, *G. 28 II*, 200). Aus p-Phenetidin und Acetylsalicylsäurechlorid (Bd. X, S. 86) in Äther (ANSCHÜTZ, BERTRAM, *B. 37*, 3976). — Nadeln (aus Alkohol und Wasser). F: 132° (A., BE.; Bo.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Äther, schwer in Petroläther und Wasser (A., BE.).

[2-Benzoyloxy-benzoesäure]-p-phenetidid, Benzoylsalicylsäure-p-phenetidid $C_{23}H_{19}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. **B.** Aus Salicylsäure-p-phenetidid (s. o.) und Benzoesäureanhydrid (Bd. IX, S. 164) (Bo., *G. 28 II*, 201). — Nadelchen. F: 136° bis 137°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig.

[2-Carboxymethoxy-benzoesäure]-p-phenetidid, Salicylsäure-p-phenetidid-O-essigsäure $C_{17}H_{17}O_5N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. **B.** Aus Salicylsäure-p-phenetidid und Chloressigsäure in Gegenwart von 20%iger Natronlauge auf dem Wasserbad (COHN, *J. pr. [2]* 60, 405). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 175—178°. Schwer löslich in Alkohol. Wird durch längeres Kochen mit Kalilauge nicht zersetzt. — Natriumsalz. Nadelchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser. Schmeckt bitter.

[4-Salicylamino-phenyl]-salicylat, O.N-Disalicyl-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{15}O_5N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. **B.** Aus 1,3 Tln. 4-Amino-phenol und 5 Tln. Salol (Bd. X, S. 76) bei 200° (C., *J. pr. [2]* 61, 551). — F: 176°. Schwer löslich in Alkohol.

[4-Methoxy-benzoesäure]-p-anisidid, Anissäure-p-anisidid $C_{15}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. **B.** Aus 4,4'-Dimethoxy-benzophenon-oxim (Bd. VIII, S. 318) durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (SCHNAOKENBERG, SCHOLL, *B. 36*, 654). — Blättchen (aus Alkohol). F: 202°. Löst sich in konz. Säuren mit roter Farbe.

[4-Methoxy-thiobenzoessäure]-p-anisidid, Thioanissäure-p-anisidid $C_{15}H_{15}O_2NS = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anisol (Bd. VI, S. 138) und 4-Methoxy-phenylsenfö (S. 487) in Gegenwart von Aluminiumchlorid (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 587). — Nadeln. F: 148°.

[4-Äthoxy-thiobenzoessäure]-p-anisidid $C_{17}H_{17}O_2NS = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Phenetol (Bd. VI, S. 140) und 4-Methoxy-phenylsenfö (S. 487) in Gegenwart von Aluminiumchlorid (G., *J. pr.* [2] 59, 587). — Nadeln. F: 154,5°.

[4-Äthoxy-benzoessäure]-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_2N = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem 4-Äthoxy-thiobenzoessäure-p-phenetidid (s. u.) durch Jod in Alkohol (G., *J. pr.* [2] 59, 588). — Nadeln (aus Eisessig). F: 171°.

[4-Methoxy-thiobenzoessäure]-p-phenetidid, Thioanissäure-p-phenetidid $C_{15}H_{15}O_2NS = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Anisol (Bd. VI, S. 138) und 4-Äthoxy-phenylsenfö (S. 487) in Gegenwart von Aluminiumchlorid (G., *J. pr.* [2] 59, 588). — F: 135,5°.

[4-Äthoxy-thiobenzoessäure]-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_2NS = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenetol (Bd. VI, S. 140) und 4-Äthoxy-phenylsenfö (S. 487) in Gegenwart von Aluminiumchlorid (G., *J. pr.* [2] 59, 588). — F: 151–152°.

α -Acetoxy-phenyllessigsäure-p-phenetidid, Acetylmandelsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Acetylmandelsäurechlorid (Bd. X, S. 203) und p-Phenetidin in Äther (ANSCHÜTZ, BÖCKER, A. 368, 62). — Weiße Nadeln (aus Ligroin). F: 157°.

[4-Phenylglykoloylamino-phenyl]-kohlenäure-methylester, Mandelsäure-[4-carbomethoxy-anilid] $C_{16}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus — nicht näher beschriebenen — Mandelsäure-[4-oxy-anilid] und Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) in Gegenwart von alkoh. Natriumäthylatlösung (MERCK, C. 1897 I, 469). — Krystalle. F: 135–136°.

[4-Phenylglykoloylamino-phenyl]-kohlenäure-äthylester, Mandelsäure-[4-carbäthoxy-anilid] $C_{17}H_{19}O_4N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus — nicht näher beschriebenen — Mandelsäure-[4-oxy-anilid] und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in Gegenwart von alkoh. Natriumäthylatlösung (M., C. 1897 I, 469). — F: 162–163°.

[3-Oxy-naphthoesäure-(2)]-p-anisidid $C_{17}H_{15}O_3N = HO \cdot C_{10}H_7 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Neben 3-p-Anisidino-naphthoesäure-(2) und 3-p-Anisidino-naphthoesäure-(2)-p-anisidid (Syst. No. 1907) bei 6–8-stdg. Erhitzen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) mit $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. p-Anisidin auf 200–205° (WILKE, Dissert. Rostock [1895], S. 15). — Blättchen (aus Alkohol). F: 230°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, leichter in Eisessig.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-1-malamidsäure, [1-Äpfelsäure]-mono-p-phenetidid $C_{16}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus saurem äpfelsaurem p-Phenetidin (S. 487) durch Erhitzen auf 110–180° (CAMPANARO, G. 28 II, 193). — Hellgelbe Nadelchen (aus Wasser). F: 160°. Bildet mit Essigsäureanhydrid ein — nicht näher beschriebenes — Acetylderivat vom Schmelzpunkt 140°. — $Ba(C_{15}H_{14}O_4N)_2$. Nadeln. — $AgC_{15}H_{14}O_4N$. Krystallinischer Niederschlag.

Äthylester $C_{16}H_{19}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_6H_4(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus der entsprechenden Säure und absol. Alkohol durch Einleiten von trockenem Chlorwasserstoffgas (C., G. 28 II, 195). — F: 235°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, sehr wenig in Äther.

4-Galloylamino-phenol-äthyläther, Gallussäure-p-phenetidid $C_{18}H_{19}O_5N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Gallamid (Bd. X, S. 487) oder Gallanilid (Bd. XII, S. 510) oder Tannin (Syst. No. 4776) bei 180–190° (GRIEHN, GANSSER, *J. pr.* [2] 68, 77). — Nadelchen oder Blättchen (aus Wasser) mit $1\frac{1}{2}$ H₂O. F: 219°. Verliert an der Luft Krystallwasser. Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Färbt sich mit Eisenchlorid graublau. Ist gegen Säuren ziemlich beständig. Wird von Alkalien unter Zersetzung gelöst. — Verbindung mit Anilin $2C_{18}H_{19}O_5N + C_{12}H_{11}O_2N$. Nadeln. F: 147°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther.

Triacetyl-gallussäure-p-phenetidid $C_{21}H_{21}O_8N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Gallussäure-p-phenetidid (s. o.) durch siedendes Essigsäureanhydrid (Gn., Ga., *J. pr.* [2] 68, 86). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 133–134°. Färbt sich nicht mit Eisenchlorid.

N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-d-tartramid $C_{16}H_{16}O_6N_2 = [-CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. *B.* Aus [d-Weinsäure]-diäthylester (Bd. III, S. 512) und 4-Amino-phenol bei 160° (WIRTHS, *Ar.* 234, 624). — Nadeln. F: 282° (Zers.).

N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-d-tartramid, [d-Weinsäure]-di-p-anisidid $C_{18}H_{20}O_6N_2 = [-CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Erhitzen von [d-Weinsäure]-diäthylester (Bd. III, S. 512) mit 2 Mol.-Gew. p-Anisidin auf 160° (W., *Ar.* 234, 629). — Blättchen (aus heißem Eisessig). F: 259° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Chloroform, Benzol, sehr wenig in Wasser.

N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-d-tartramid, [d-Weinsäure]-di-p-phenetidid $C_{20}H_{24}O_6N_2 = [-CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. *B.* Beim Erhitzen von [d-Weinsäure]-diäthylester (Bd. III, S. 512) mit 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin auf 160° (W., *Ar.* 234, 630). — Blättchen. F: 271° . Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser, Äther, Benzol und Chloroform.

β -p-Phenetidino-propan- α,β,γ -tricarbonsäure, **β -p-Phenetidino-tricarballysäure** $C_{14}H_{17}O_7N = (HO_2C \cdot CH_2)_2C(CO_2H) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Kochen von 3-p-Phenetidino-2.5-dioxo-pyrrolidin-essigsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3442) mit Natronlauge (SCHROETER, *B.* 38, 3188). — Würfel (aus Wasser) mit $2H_2O$. Bei längerem Erhitzen im Vakuum auf 55° entweicht das Wasser. F: $121-122^\circ$ (Zers.).

β -p-Phenetidino-propan- α,γ -bis-carbonsäureäthylester- β -carbonsäureamid, **β -p-Phenetidino- β -aminoformyl-glutarsäure-diäthylester**, **β -p-Phenetidino-tricarballysäure- α,α' -diäthylester- β -amid** $C_{18}H_{26}O_6N_2 = (C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2)_2C(CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch kurze Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure auf β -p-Phenetidino- β -cyan-glutarsäure-diäthylester (s. u.) (SCH., *B.* 38, 3187). — Krystallinische Masse. F: 77° .

β -p-Phenetidino-propan- α,γ -bis-carbonsäureäthylester- β -carbonsäurenitril, **β -p-Phenetidino- β -cyan-glutarsäure-diäthylester**, **β -p-Phenetidino-tricarballysäure- α,α' -diäthylester- β -nitril** $C_{18}H_{24}O_5N_2 = (C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2)_2C(CN) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 2-tägigem Stehen von β -[4-Äthoxy-phenylimino]-glutarsäure-diäthylester (S. 497) mit absol. Blausäure (SCH., *B.* 38, 3186). — Öl. — Gibt bei kurzem Stehen mit konz. Schwefelsäure β -p-Phenetidino- β -aminoformyl-glutarsäure-diäthylester (s. o.); bei mehrtägigem Stehen mit konz. Schwefelsäure entsteht 3-p-Phenetidino-2.5-dioxo-pyrrolidin-essigsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3442).

Citronensäure-di-p-phenetidid $C_{22}H_{28}O_7N_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(OH)(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot C(OH)(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Durch mehrstündiges Erhitzen von 42 g Citronensäure (Bd. III, S. 556) mit 55 g p-Phenetidin auf $100-200^\circ$ (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 87428; *Frdl.* 4, 1170). — Weißes Pulver. F: 179° . Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Das Natriumsalz ist in Wasser löslich, in verd. Natronlauge sehr wenig löslich.

α -[4-Methoxy-phenylimino]-propionsäure, **Brenztraubensäure-[4-methoxy-anil]** bzw. **α -p-Anisidino-acrylsäure** $C_{10}H_{11}O_3N = HO_2C \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $HO_2C \cdot C(CH_3) : NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus alkoh. Lösungen äquimolekularer Mengen von p-Anisidin und Brenztraubensäure (Bd. III, S. 608) in einer Kältemischung von Schnee und Salzsäure (GIUFFRIDA, CHIMENTI, *G.* 34 II, 272). — Gelbes amorphes Produkt. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln in der Kälte; zersetzt sich damit in der Wärme unter Bildung von Brenzweinsäure-di-p-anisidid (S. 475).

α -[4-Äthoxy-phenylimino]-propionsäure, **Brenztraubensäure-[4-äthoxy-anil]** bzw. **α -p-Phenetidino-acrylsäure** $C_{11}H_{13}O_3N = HO_2C \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $HO_2C \cdot C(CH_3) : NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus alkoh. Lösungen äquimolekularer Mengen von Brenztraubensäure und p-Phenetidin in einer Kältemischung von Schnee und Salzsäure (G., CH., *G.* 34 II, 273). — Gelbe amorphe Masse. Beginnt bei 105° zu schmelzen und ist bei 228° völlig geschmolzen. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln in der Kälte; zersetzt sich damit in der Wärme unter Bildung von Brenzweinsäure-di-p-phenetidid (S. 475).

4-Pyruvylamino-phenol-methyläther, **Brenztraubensäure-p-anisidid** $C_{10}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Neben Acetylanisoyl (Bd. VIII, S. 288) und Anissäure (Bd. X S. 58) aus α -Isonitroso- α -[4-methoxy-phenyl]-aceton (Bd. VIII, S. 288) durch Einw. von 10%iger Schwefelsäure (BOASCH, *B.* 40, 743; B., TRIMMER, *B.* 42, 4286). — Nadeln (aus Wasser). F: $129-130^\circ$ (B., *B.* 40, 743). Leicht löslich in ätzenden und kohlensaurigen Alkalien (B., *B.* 40, 743).

β -[4-Oxy-phenylimino]-buttersäure-nitril, Cyanaceton-[4-oxy-anil] bzw. β -[4-Oxy-anilino]-crotonsäure-nitril $C_{10}H_{10}ON_2 = NC \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. $NC \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-phenol und Diacetonitril (Bd. III, S. 660) in verd. Essigsäure (E. v. MEYER, C. 1908 II, 592; J. pr. [2] 78, 503). — Bräunliche Nadeln. F: 120°.

β -[4-Methoxy-phenylimino]-buttersäure-äthylester, Acetessigsäure-äthylester-[4-methoxy-anil] bzw. β -p-Anisidino-crotonsäure-äthylester $C_{12}H_{14}O_3N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei 1—2-tägigem Stehen der äther. Lösung von 1 Mol.-Gew. Acetessigsäureäthylester (Bd. III, S. 632) mit 1 Mol.-Gew. p-Anisidin (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 1649). — Prismen (aus Alkohol). F: 46°. — Wird durch Säuren oder Alkalien in Acetessigester und p-Anisidin gespalten. Beim Erhitzen auf 260° entsteht 4-Oxy-6-methoxy-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3137).

β -[4-Äthoxy-phenylimino]-buttersäure-äthylester, Acetessigsäure-äthylester-[4-äthoxy-anil] bzw. β -p-Phenetidino-crotonsäure-äthylester $C_{14}H_{18}O_3N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Acetessigester und p-Phenetidin (RIEDEL, D.R.P. 76798; *Frdl.* 4, 1199). — Blättrige Krystallmasse. F: 52,5—53°. Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

β -[4-Äthoxy-phenylimino]-buttersäure-nitril, Cyanaceton-[4-äthoxy-anil] bzw. β -p-Phenetidino-crotonsäure-nitril $C_{12}H_{14}ON_2 = NC \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $NC \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Diacetonitril (Bd. III, S. 660) in verd. Essigsäure (E. v. MEYER, C. 1908 II, 592; J. pr. [2] 78, 503). — Weiße Nadeln. F: 138°.

γ , γ -Bis-äthylsulfon-n-valeriansäure-p-phenetidid $C_{17}H_{21}O_6NS_2 = (C_2H_5 \cdot SO_2)_2C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt 10 g γ , γ -Bis-äthylsulfon-n-valeriansäure (Bd. III, S. 678) mit 1,7 g PCl_5 und 100 ccm Toluol einige Stunden auf dem Wasserbade und versetzt die von der phosphorigen Säure abgessene Lösung allmählich unter Kühlung mit 23 g p-Phenetidin in Toluol (POSNER, B. 32, 2810). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 136°. Fast unlöslich in Wasser.

4-[α -Cyan-benzalamin]-phenol, 4-Oxy-anil des Benzoylcyanids, [4-Oxy-phenyl]-[μ -cyan-azo-methin]-phenyl $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(CN) : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Oxydation von α -[4-Oxy-anilino]-phenylacetonitril (Syst. No. 1905) mit Kaliumpermanganat in Aceton (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3348). Durch Kondensation von 4-Nitroso-phenol (Bd. VII, S. 622) und Benzoylcyanid in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumhydroxyd (S., G.; vgl. S., D. R. P. 121974; C. 1901 II, 70). — Rotgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 146° (S., G.). Löslich in Alkalien mit intensiv roter Farbe (S., G.).

Benzoylessigsäure-p-phenetidid $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Benzoylessigester (Bd. X, S. 674) und p-Phenetidin bei 120—130° (FOGLINO, C. 1898 I, 501). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 139—140°. Unlöslich in kaltem Wasser.

2-Benzoyl-benzoesäure-p-anisidid, Benzophenon-carbonsäure-(2)-p-anisidid bzw. 1-Oxy-3-oxo-1-phenyl-2-[4-methoxy-phenyl]-isoindolin, 3-Oxy-3-phenyl-2-[4-methoxy-phenyl]-phthalimidin $C_{21}H_{17}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_5)(OH) \end{smallmatrix} \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (vgl. auch die folgende Verbindung). B. Durch Kochen von 2-Benzoyl-benzoesäure-pseudo-p-anisidid (s. u.) mit Acetanhydrid (MEYER, TURNAU, M. 30, 484). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 204°. Gleicht in der Löslichkeit dem Isomeren, ist nur in den Alkoholen leichter löslich. Verhält sich gegen Alkalien neutral. — Wird durch Zink und Eisessig nicht reduziert. Reagiert nicht mit Phenylhydrazin. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blutrote Färbung.

2-Benzoyl-benzoesäure-pseudo-p-anisidid, Benzophenon-carbonsäure-(2)-pseudo-p-anisidid $C_{21}H_{17}O_5N = C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_5)(OH) \end{smallmatrix} \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (1-Oxy-3-oxo-1-phenyl-2-[4-methoxy-phenyl]-isoindolin, 3-Oxy-3-phenyl-2-[4-methoxy-phenyl]-phthalimidin) oder $C_{21}H_{17}O_5N = C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_5)(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \end{smallmatrix} \cdot O$ (3-p-Anisidino-3-phenyl-phthalid) (vgl. auch die vorangehende Verbindung). B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 2-Benzoyl-benzoesäure (Bd. X, S. 747) mit p-Anisidin (M., T., M. 30, 481). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 198°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aceton, Essigester und Alkohol, leichter in Eisessig. Ist mit Alkalien glatt titrierbar. — Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin entsteht 1.3-Diphenyl-phthalazon-(4) $C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_5) : N \end{smallmatrix} \cdot N \cdot C_6H_5$ (Syst. No.

3572), mit Acetanhydrid 2-Benzoyl-benzoesäure-p-anisidid (S. 496). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure schwach bräunlich.

α -[4-Äthoxy-phenyliminomethyl]-acetessigsäure-p-phenetidid bzw. α -p-Phenetidinomethylen-acetessigsäure-p-phenetidid $C_{21}H_{21}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-formamidin (S. 460) und Acetessigester (Bd. III, S. 632) bei 150° (DAINS, BROWN, *Am. Soc.* 31, 1151). — Gelbe Krystalle. F: 138°. Leicht löslich in Alkohol.

[4-Oxy-phenylimino]-[campheryl-(3)]-essigsäure bzw. [4-Oxy-anilino]-[campherylidene-(3)]-essigsäure, „p-Oxyphenylcamphoformenamincarbonsäure“

$C_{18}H_{21}O_4N = C_6H_4 \cdot \begin{array}{c} CO \\ \diagup \\ CH \cdot C : (N \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot CO_2H \end{array}$ bzw. $C_6H_4 \cdot \begin{array}{c} CO \\ \diagup \\ C : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot CO_2H \end{array}$
B. Man erhitzt äquimolekulare Mengen 4-Amino-phenol und Campheroxalsäure (Bd. X, S. 796) in absol. Alkohol im Druckrohr 2 Stdn. auf 105–110° und zerlegt das hierbei entstandene 4-Amino-phenol-Salz durch kurzes Erhitzen mit verd. Salzsäure (TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 39, 291). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 178° (Zers.). — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Abspaltung von CO_2 in „p-Oxyphenylcamphoformenamin“ (S. 456) über. — 4-Amino-phenol-Salz $C_6H_7ON + C_{18}H_{21}O_4N$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 190° (Zers.).

4-[4-Äthoxy-phenylimino]-2-phenyl-cyclohexanon-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester bzw. 4-p-Phenetidino-2-phenyl-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester $C_{23}H_{28}O_4N = C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH \cdot \begin{array}{c} CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \quad \quad CO \end{array} \cdot C : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw.

$C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH \cdot \begin{array}{c} CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \quad \quad CO \end{array} \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. weitere desmotrope Formen.

B. Beim 8–10-stdg. Erhitzen von Phenylidihydroresorcylessäure-äthylester (Bd. X, S. 826) mit p-Phenetidin (S. 436) (VORLÄNDER, *A.* 294, 279). — Krystalle (aus Alkohol). F: 168°.

Oximinomalonsäure-mono-p-anisididoxim, Isonitrosomalonsäure-mono-p-anisididoxim, Oxim des Mesoxalsäure-mono-p-anisididoxims $C_{10}H_{11}O_5N_3 = HO_2C \cdot C : (N \cdot OH) \cdot C : (N \cdot OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $HO_2C \cdot C : (N \cdot OH) \cdot C(NH \cdot OH) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das p-Anisidinsalz entsteht aus dem neutralen Bariumsalz der Furoxan-dicarbon-

säure $HO_2C \cdot C \cdot C \cdot CO_2H$ (Syst. No. 4645) in wäbr. Suspension durch salzsaures p-Anisidin

beim 8–10-stdg. Rühren; zur Gewinnung der freien Säure zersetzt man das p-Anisidinsalz mit 7%iger Salzsäure (WIELAND, SEMPER, GMELIN, *A.* 367, 74). — Weiße Blättchen. F: 164° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Eisessig. Sehr unbeständig gegen Alkali. Eisenchlorid gibt dunkelgrüne Färbung. — Gibt beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid erst auf 65°, dann auf 90° Oxalsäure-nitril-p-anisididoximacetat (S. 472).

4-Methoxy-phenyliminomethylmalonsäure-äthylester-p-anisidid bzw. p-Anisidinomethylenmalonsäure-äthylester-p-anisidid $C_{21}H_{23}O_5N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von N,N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-formamidin (S. 460) mit Malonsäurediäthylester im Druckrohr auf 150° (DAINS, *B.* 35, 2508). — F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig.

β -[4-Äthoxy-phenylimino]-glutarsäure-diäthylester bzw. β -p-Phenetidino-glutaconsäure-diäthylester $C_{27}H_{33}O_6N_2 = (C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH_2)_2C : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bzw. $C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH : C(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei 2-tägigem Stehen äquimolekularer Mengen von Acetondicarbonsäurediäthylester (Bd. III, S. 791) und p-Phenetidin (SCHROETER, *B.* 38, 3186). — Durchsichtige Prismen (aus Petroläther). F: 57°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol, schwer in kaltem Petroläther. — Gibt mit wasserfreier Blausäure β -p-Phenetidino-tricarbaldehydsäure- α,α' -diäthylester- β -nitril (S. 495).

[α -Di-p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäurediäthylester (?) $C_{30}H_{39}O_6N_4(?) = C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_2)(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2(?)$. B. Entsteht neben dem [α,α -Di-

p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäure-di-p-phenetidid(?) (s. u.) beim Erhitzen äquimolekularer Mengen p-Phenetidin und Acetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 802) auf 150° (ROSSI, *G.* 36 II, 875). — Weiße Nadeln. F: $114-115^{\circ}$. Ziemlich löslich in warmem Alkohol. Färbt sich in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid grünlich. — Geht beim Erhitzen mit p-Phenetidin in das [α,α-Di-p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäure-di-p-phenetidid(?) (s. u.) über.

[α,α-Di-p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäure-di-p-phenetidid(?) $C_{38}H_{48}O_8N_4$ (?) = $(C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2C(CH_3)_2 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$ (?). B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Acetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 802) mit p-Phenetidin, neben [α,α-Di-p-phenetidino-äthyl]-bernsteinsäurediäthylester(?) (S. 497)(ROSSI, *G.* 36 II, 874). — Weiße Nadeln. F: $230-232^{\circ}$. Löslich in viel siedendem Alkohol, schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol.

β,β,ε-ε-Tetra-p-phenetidino-hexan-γ,δ-dicarbonsäure-diäthylester(?) $C_{44}H_{68}O_8N_4$ (?) = $[-CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3)(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5)]_2$ (?). B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Diacetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 842) mit 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin über 130° bezw. im Einschmelzrohr über 200° (R., *G.* 36 II, 872). — Gelbes Pulver. F: $159-160^{\circ}$. Leicht löslich in warmem, löslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in Äther, Aceton und Benzol.

β,β,ε-ε-Tetra-p-phenetidino-hexan-γ,δ-dicarbonsäure-di-p-phenetidid $C_{38}H_{48}O_8N_4$ (?) = $[-CH(CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5) \cdot C(CH_3)(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5)]_2$ (?). B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Diacetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 842) mit 4 oder 6 Mol.-Gew. p-Phenetidin über 130° bezw. im Einschmelzrohr über 200° (R., *G.* 36 II, 873). — Weiße Nadeln. F: 230° . Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Äther.

2-Anisoyl-benzoesäure-p-anisidid, 4'-Methoxy-benzophenon-carbonsäure-(2)-p-anisidid oder 2-Anisoyl-benzoesäure-pseudo-p-anisidid, 4'-Methoxy-benzophenon-carbonsäure-(2)-pseudo-p-anisidid $C_{22}H_{18}O_6N$ = $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ oder $C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)(OH) \end{array} \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ oder

$C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} CO \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \end{array} \cdot O$. B. Aus p-Anisidin und 2-Anisoyl-benzoesäure (Bd. X, S. 970) (MEYER, TURNAU, *M.* 30, 489). — Farblose Krystalle. F: 168° . In Alkalilauge mit gelber Farbe löslich. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine intensive Farbenreaktion.

5.6-Dimethoxy-2-[4-oxy-phenyliminomethyl]-benzoesäure bezw. 6.7-Dimethoxy-3-[4-oxy-anilino]-phthalid $C_{19}H_{16}O_6N$ = $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3(CO_2H) \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bezw. $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot \begin{array}{c} CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \\ CO \end{array} \cdot O$, Opiansäure-[4-oxy-anil]. B. Durch kurzes Kochen von 2 Tln. Opiansäure (Bd. X, S. 990) und 1 Tl. 4-Amino-phenol in verd. Alkohol (BISTRZYCKI, HERBST, *B.* 34, 1018). — Tafelchen (aus Alkohol). F: 223° . Schwer löslich in Alkohol, Eisessig; fast unlöslich in Benzol, Ligroin.

5.6-Dimethoxy-2-[4-äthoxy-phenyliminomethyl]-benzoesäure bezw. 6.7-Dimethoxy-3-p-phenetidino-phthalid $C_{19}H_{18}O_6N$ = $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3(CO_2H) \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot \begin{array}{c} CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \\ CO \end{array} \cdot O$, Opiansäure-[4-äthoxy-anil]. B. Aus Opiansäure (Bd. X, S. 990) und p-Phenetidin bei 120° (GOLDSCHMIDT, D. R. P. 92757; *Frdl.* 4, 1184). — Weißes Pulver. F: 175° . Unlöslich in Wasser.

4-[4-Äthoxy-phenylimino]-2-[4-methoxy-phenyl]-cyclohexanon-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester bezw. 4-p-Phenetidino-2-[4-methoxy-phenyl]-cyclohexanon-(4)-on-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester $C_{24}H_{27}O_6N$ = $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH \cdot \begin{array}{c} CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \\ CO \end{array} \cdot C:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH \cdot \begin{array}{c} CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \\ CO \end{array} \cdot C:NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus dem [4-Methoxy-phenyl]-dihydroresorcyssäure-äthylester (Bd. X, S. 1005) und p-Phenetidin (VORLÄNDER, *A.* 294, 296). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 217° .

e) N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit Oxo-sulfonsäuren, Sulfo-carbonsäuren, Oxy-aminen, Amino-carbonsäuren usw., soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches nicht eine spätere Stelle zukommt [vgl. Bd. I, S. 23 (§ 25d) und S. 28].

Verbindung $C_{11}H_{10}O_4N_2S = HN: \langle \text{Benzolring} \rangle : N \cdot \langle \text{Phenylring} \rangle \cdot OH$. Vgl. das bei Phenylendiamin-
 SO_3H

(1.4)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) eingeordnete Indophenol $C_{11}H_{10}O_4N_2S$.

4-Sulfoacetamino-phenol-methyläther, Sulfoessigsäure-p-anisidid $C_9H_{11}O_4NS = HO_2S \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das p-Anisidinsalz entsteht beim Erhitzen von p-Anisidin mit Sulfoessigsäure (Bd. IV, S. 21) auf 160–170° (STILLICH, J. pr. [2] 74, 55). — $NaC_9H_{10}O_4NS + H_2O$. Rechteckige Blättchen (aus verd. Alkohol). Erweicht bei ca. 269°, zersetzt sich bei weiterem Erhitzen allmählich. — p-Anisidinsalz $C_7H_9ON + C_9H_{11}O_4NS$. Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 224–227° zu dunkelroter Flüssigkeit.

4-Sulfoacetamino-phenol-äthyläther, Sulfoessigsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{13}O_4NS = HO_2S \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von Chloressigsäure-p-phenetidid (S. 463) mit Natriumsulfid in wäsr. Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 79174; *Frdd.* 4, 1154). Das p-Phenetidinsalz entsteht beim Erhitzen von Sulfoessigsäure mit p-Phenetidin auf 200° (STILLICH, J. pr. [2] 74, 54). — $NaC_{10}H_{13}O_4NS$. Wasserfreie Nadeln (aus absol. Alkohol); kristallisiert aus Wasser mit 2 Mol. Wasser (Str.). Schmilzt wasserfrei bei ca. 270° zu einer trüben Flüssigkeit, die bei 290° noch nicht klar ist (Str.). Leicht löslich in Wasser (B. & Co.). — p-Phenetidinsalz $C_8H_{11}ON + C_{10}H_{13}O_4NS$. Nadeln (aus Wasser). Sintert bei 224°, schmilzt bei 233–240° (Str.).

N,N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{18}H_{24}O_4N_2 = C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4$. B. Entsteht als Hauptprodukt (neben 1.4-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-piperazin, Syst. No. 3460) beim Kochen von 34 g salzsaurem p-Phenetidin mit 18 g Äthylenbromid und einer Lösung von 34 g Natriumcarbonat in 200 g Wasser (BISCHOFF, TRAPSONZJANZ, B. 23, 1979). — Blättchen (aus Äther + Alkohol). F: 98°. — Beim Erhitzen mit Äthylenbromid und Natriumcarbonat entsteht 1.4-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-piperazin.

4'-Oxy-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man oxydiert eine wäsr. Lösung von o-Phenylendiamin und Phenol mit Braunstein und reduziert das Reaktionsprodukt mit einer wäsr. Lösung von Schwefelnatrium (ULLMANN, FUKUI, B. 41, 624). — Fast farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 149,5°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, siedendem Benzol, sehr wenig in siedendem Wasser, fast unlöslich in siedendem Ligroin. — Färbt sich an der Luft etwas braun. Die farblose Lösung in verd. Salzsäure wird auf Zusatz von Eisenchlorid erst rot, dann violett; die Lösung in verd. Natronlauge färbt sich durch Luftoxydation blau. Die Lösung in Salzsäure gibt mit Natriumnitrit das 1-[4-Oxy-phenyl]-benzotriazol (Syst. No. 3803). Liefert mit Phenanthrenchinon in Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure N-[4-Oxy-phenyl]-phenanthrophenazoniumchlorid (Syst. No. 3493).

4-Nitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin $C_{12}H_{11}O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Entsteht neben 4'-Oxy-2.4-diamino-diphenylamin (S. 504), wenn man 20 g 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 444) in ein auf 86° erhitztes Gemisch aus 100 g kristallisiertem Schwefelnatrium $Na_2S + 9aq$, 25 g Schwefel und 20 g Wasser einträgt, wobei sich die Schmelze spontan auf ca. 114° erwärmt, und sofort mit Eiswasser verdünnt (ERDMANN, A. 362, 162; vgl. KALLE & Co., D. R. P. 128087; C. 1902 I, 447; Soc. St. Denis, D. R. P. 131468; C. 1902 I, 1384). — Braunrote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 204–205°; ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Salzsäure (K. & Co., D. R. P. 128087). — Beim Erhitzen mit Natriumpolysulfid in Alkohol unter Druck entsteht ein blauer kristallinischer Schwefelfarbstoff (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 132424; C. 1902 II, 172). Durch Kochen mit Schwefelkohlenstoff entsteht ein Thioharnstoff (Kristallohen aus Eisessig, F: oberhalb 280°), aus dem sich durch Verschmelzen mit Schwefelnatrium und Schwefel ein blaugrüner Schwefelfarbstoff herstellen läßt (K. & Co., D. R. P. 129099; C. 1908 I, 548). Liefert mit den Produkten der Einw. von Chlorschwefel auf Phenol oder Kresole Kondensationsprodukte, die als Ausgangsprodukte für Schwefelfarbstoffe verwendbar sind (Soc. St. Denis, D. R. P. 131468). Mit 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol entsteht ein Kondensationsprodukt (rote Nadeln aus Aceton; F: 180–182°), welches beim Verschmelzen mit Schwefelnatrium und Schwefel einen blauen Schwefelfarbstoff gibt (K. & Co., D. R. P. 128087). Die Einw. von 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in siedendem Alkohol führt zu einem Kondensationsprodukt, das beim

Verschmelzen mit Schwefelnatrium und Schwefel einen violetten Schwefelfarbstoff liefert (K. & Co., D. R. P. 144157; C. 1908 II, 814).

4'-Äthoxy-2-amino-diphenylamin $C_{16}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 1 g 2'-Nitro-4-äthoxy-diphenylamin (S. 446) mit 15 ccm einer Lösung von 40 g Zinnchlorür in 100 ccm 38%iger Salzsäure (JACOBSON, FERTSCH, FISCHER, B. 26, 683). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 95°.

4,6-Dinitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin $C_{18}H_{16}O_5N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man kondensiert 4-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) und behandelt das Produkt mit Ammoniak unter Druck (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 116172; C. 1901 I, 75). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 214°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. — Gibt in der Schwefel-Schwefelalkali-Schmelze einen schwarzen Farbstoff.

N - [2 - Oxy - phenyl] - N' - [4 - oxy-phenyl] - 4,6 - dinitro - phenylendiamin - (1.3) $C_{18}H_{14}O_5N_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol durch Kondensation mit 1 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol und Einw. von 4-Amino-phenol auf das Reaktionsprodukt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114270; C. 1900 II, 999). — Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 242°. Verwendung zur Herstellung von Schwefelfarbstoffen: B. A. S. F.

N,N' - Bis - [4 - oxy - phenyl] - 4,6 - dinitro - phenylendiamin - (1.3) $C_{18}H_{14}O_5N_4 = (O_2N)_2C_6H_3(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Aus 4,6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol und 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol in Gegenwart von Natriumacetat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 112298, 121211; C. 1900 II, 699; 1901 I, 1395). — Rote Tafeln (aus Alkohol). F: 284—286°. — Durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein schwarzer Farbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 112298).

N,N' - Bis - [4 - oxy - phenyl] - 6 - chlor - 2,4 - dinitro - phenylendiamin - (1.3) (P) $C_{18}H_{13}O_5N_4Cl = (O_2N)_2C_6H_3Cl(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Aus 2,4,5-Trichlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 266 als 1,2,4-Trichlor-x-x-dinitro-benzol bezeichnet; zur Konstitution vgl. HÜFFER, R. 40 [1921], 452) und 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol in Gegenwart von Natriumacetat, (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 127441; C. 1902 I, 288). — Orangefarbenes Krystallpulver. Sintert bei ca. 155° und verkohlt bei ca. 215° unter Aufschäumen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther. Die Lösung in kalter verdünnter Natronlauge ist gelbrot. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff.

N,N' - Bis - [4 - oxy-phenyl] - 2,4,6 - trinitro - phenylendiamin - (1.3) $C_{18}H_{13}O_5N_5 = (O_2N)_3C_6H_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Aus 2,4-Dichlor-1,3,5-trinitro-benzol (Bd. V, S. 275) und 4-Amino-phenol bei Gegenwart von Natriumacetat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 137108; C. 1902 II, 1486). — Ziegelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 224—226° (Zers.). — Gibt mit Alkalipolysulfiden bei 160—180° einen schwarzen Schwefelfarbstoff.

4-Oxy-4'-amino-diphenylamin $C_{15}H_{13}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus dem Indophenol $C_{15}H_{13}ON_2$ (S. 70), erhalten durch gemeinsame Oxydation von p-Phenylendiamin und Phenol, durch Reduktion mit Schwefelalkalien (Akt.-Ges. f. Anilinfabr., D. R. P. 204596; C. 1909 I, 115). Aus p-Phenylendiamin und Hydrochinon durch Einw. wasser-entziehender Mittel (SCHNEIDER, B. 32, 690) oder durch Erhitzen mit Zinkspänen in phenolischem oder alkoholischem Medium auf 180° (VIDAL, C. 1905 II, 1397). Durch Erhitzen von p-Phenylendiamin mit salzsaurem 4-Amino-phenol auf 160—180° (Dtsch. VIDAL-Farbst.-A.-G., D. R. P. 116337; C. 1901 I, 76) oder in Gegenwart von Wasser im geschlossenen Rohr auf 200° (V., C. 1903 I, 85). Bei der Reduktion des 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamins (S. 444) in siedendem Wasser mit Zinkstaub in Gegenwart von Salmiak (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1080). Aus 4'-Oxy-4-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) durch 6-stdg. Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im geschlossenen Gefäß auf 150° (Höchster Farbw., D. R. P. 112180; C. 1900 II, 701), ferner durch 5-stdg. Erhitzen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder durch 4-stdg. Erhitzen mit konz. Salzsäure und etwas Zinnchlorür unter Rückfluß (ULLM., J.; vgl. ULLM., D. R. P. 193351; C. 1906 I, 429). — Blätter (aus Wasser oder Toluol). F: 166° (ULLM., J.). Sehr wenig löslich in Ligroin, schwer in siedendem Wasser, leicht in Eisessig, Alkohol und Aceton (ULLM., J.). — Die anfangs farblose Lösung in verd. Alkalien färbt sich rasch blau (ULLM., J.). Die Lösung in verd. Salzsäure wird mit Eisenchlorid intensiv blau (ULLM., J.). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Dtsch. VIDAL-Farbstoff-A.-G., D. R. P. 116337; C. 1901 I, 76; Höchster Farbw., D. R. P. 179884; C. 1907 I, 1369; Schütz, Tab. No. 732. Verwendung des p-Toluolsulfonyl-derivates zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 192530; C. 1908 I, 575. Verwendung zur Erzeugung schwarzer Färbungen auf Textilfasern: ULLMANN,

FUSSGÄNGER, C. 1903 I, 103; auf Pelzen, Haaren, Federn: H. F., D. R. P. 149676; C. 1904 I, 768. Erzeugung von Farbstoffen auf der Faser durch gemeinsame Oxydation von 4-Oxy-4'-amino-diphenylamin mit Aminen oder mit Phenolen: H. F., D. R. P. 162625; C. 1905 II, 1058. — $C_{12}H_{11}ON_2 + 2HCl$. Braune Nadelchen (aus verd. Salzsäure); F: über 190° (Zers.) (SCHN., B. 32, 691). — $C_{12}H_{11}ON_2 + H_2SO_4$. Leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in Alkohol, kaum löslich in Eisessig (ULLM., J.).

Diacetylderivat $C_{16}H_{15}O_3N_2 = C_{12}H_{11}ON_2(CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch kurzes Erwärmen des 4-Oxy-4'-amino-diphenylamins mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1081). — Fast farblose Blättchen (aus Toluol). F: 141° . Schwer löslich in siedendem Wasser und Benzol, leicht in Alkohol.

4-Oxy-4'-methylamino-diphenylamin $C_{13}H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man reduziert das Produkt der gemeinsamen Oxydation von Methylanilin und 4-Aminophenol (CASSELLA & Co., D. R. P. 133481; C. 1902 II, 555). — Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 171° . — Beim Erhitzen mit Schwefelnatrium und Schwefel in Gegenwart von Wasser entsteht ein blauer Schwefelfarbstoff.

4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{13}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) mit Hydrochinon und etwas Zinkchlorid auf 180° im CO_2 -Strom (GNEHM, BOTS, B. 35, 3085; J. pr. [2] 69, 161). Durch Erhitzen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit salzsaurem 4-Aminophenol (CASSELLA & Co., D. R. P. 134947; C. 1902 II, 1023). Aus dem durch Oxydation von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit $FeCl_3$ erhältlichen Reaktionsprodukt und Phenol in verdünnter salzsaurer Lösung (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 184651; C. 1907 II, 859). Aus Chinonmono-[4-dimethylamino-anil] (Phenolblau, S. 88) mit Zinkstaub und Essigsäure (GN., B.). — Fast weiße Nadeln (aus Wasser unter Zusatz von etwas Zinkstaub oder Hydrosulfidlösung); Prismen (aus Benzol). F: 161° (GN., B.), $161-162^\circ$ (C. & Co., D. R. P. 134947). Fast unlöslich in kaltem, schwer löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem, ziemlich leicht in heißem Benzol, Äther, Essigester, leicht in Alkohol (GN., B.). Gibt mit Mineralsäuren leicht lösliche farblose Salze (C. & Co., D. R. P. 134947). — Die Lösungen in Alkalien oxydieren sich an der Luft unter Bildung von Phenolblau (GN., B.). Durch Erhitzen mit Schwefelalkalien und Schwefel entsteht ein reinblauer Schwefelfarbstoff (Immedialreinblau; s. u.) (C. & Co., D. R. P. 134947). Durch Erhitzen mit Alkalipolysulfiden bei Gegenwart von Kupfersalzen entsteht ein blaugrüner Schwefelfarbstoff (C. & Co., D. R. P. 129540; C. 1902 I, 739). Läßt sich auf der Faser zu einem schwarzen Farbstoff oxydieren (ULLRICH, FUSSGÄNGER, C. 1903 I, 103). — Sulfat. Nadeln (aus Wasser); F: 156° (GN., B.). — Verbindung mit Pikrylchlorid. Hellbraune Nadeln (aus Alkohol) (GN., B.).

Immedialreinblau $C_{14}H_{13}O_2N_2S_2$. Zur Zusammensetzung vgl. GNEHM, BOTS, J. pr. [2] 69, 168. — B. Aus 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin mit Schwefel und Schwefelnatrium bei $110-115^\circ$ (CASSELLA & Co., D. R. P. 134947; C. 1902 II, 1023). Zur Reinigung verwandelt man das Produkt in die Disulfidverbindung (s. u.) (C. & Co., D. R. P. 135952; C. 1902 II, 1234), oder man benutzt die Löslichkeit des salzsauren Salzes der Leukoverbindung in salzfreiem Wasser (C. & Co., D. R. P. 136188; C. 1902 II, 1288). — Bronzeglänzendes Pulver. Unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren; löslich in konz. Schwefelsäure, in konz. Salzsäure und in Ätzalkalien; in basischen organischen Mitteln (Anilin, Pyridin usw.) unter Veränderung löslich (G., B., J. pr. [2] 69, 168). — Beim Erhitzen mit Natriumchlorat und Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 130° entsteht Chloranil (GNEHM, KAUFLEDER, B. 37, 2623). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumbromat und Bromwasserstoffsäure auf $115-125^\circ$ unter Druck ein Tetrabrommethylenviolett $C_{14}H_2ON_2SBr_4$ (Syst. No. 4382) (G., K., B. 37, 2620). — $ZnC_{14}H_{13}O_2N_2S_2$. Tiefblau, amorph (G., B., J. pr. [2] 69, 168).

Verbindung $C_{14}H_{13}O_2N_2S_2 + NaHSO_3 + 2H_2O$. B. Man digeriert 10 g Immedialreinblau 10 Stdn. mit 20 g kalter Natriumdisulfidlösung (40° Bé), verdünnt mit 50 ccm Wasser, erwärmt langsam auf 90° und filtriert; beim Erkalten scheidet sich die Verbindung ab (GNEHM, BOTS, J. pr. [2] 69, 169). Man verschmilzt 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (s. o.) mit Schwefel + Schwefelnatrium, fällt die Lösung der Schmelze durch Disulfidlösung, behandelt das ausgefällte Produkt mit Disulfidlösung bei 90° , filtriert und läßt kristallisieren (CASSELLA & Co., D. R. P. 135952; C. 1902 II, 1234). — Orangegelbe Nadelchen (aus wäßriger schwefliger Säure). Schwer löslich in kaltem, löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol; färbt Wolle im sauren Bade und liefert mit Oxydationsmitteln echte indigoblaue Färbungen (C. & Co.).

Trimethyl-[4-(4-oxy-anilino)-phenyl]-ammoniumjodid $C_{15}H_{13}ON_3I = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin und Methyljodid in siedendem Methylalkohol (GNEHM, BOTS, B. 35, 3086; J. pr. [2] 69, 166). — Nadeln (aus Wasser). F: 218° . Unlöslich in den gebräuchlichen organischen Mitteln. — Gibt bei der Acetylierung 4-Acetoxy-4'-dimethylamino-N-acetyl-diphenylamin (S. 504).

4-Oxy-4'-äthylamino-diphenylamin $C_{14}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot OH$. B. Man reduziert das durch gemeinsame Oxydation von Äthylanilin und 4-Amino-phenol erhaltliche Indophenol (CASSELLA & Co., D. R. P. 133481; C. 1902 II, 555). — Nadeln. F: 140°.

Dimethyl-äthyl-[4-(4-oxy-anilino)-phenyl]-ammoniumjodid $C_{16}H_{21}ON_2I = (C_2H_5)(CH_3)_2NI \cdot C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin und Äthyljodid (GRIEM, Bots, B. 35, 3086; J. pr. [2] 69, 166). — Nadeln. F: 207°.

N-Phenyl-N'-[4-oxy-phenyl]-p-phenylendiamin, 4-Oxy-4'-anilino-diphenylamin $C_{18}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man oxydiert ein Gemisch von 4-Amino-phenol und Diphenylamin in alkoh. Lösung mit Natriumdichromat und Salzsäure und reduziert mit Zinkstaub und Salzsäure (CASSELLA & Co., Deutsche Patentanmeldung C. 10964 [1902]; Französis. Patent 323202; *Frdl.* 7, 74; A. WINTERER, Zusammenstellung der Patente auf dem Gebiete der organischen Chemie, Bd. I [Gießen 1908], S. 383). Man oxydiert ein Gemisch von salzsaurem 4-Amino-diphenylamin und Phenol in wäBr. Lösung mit Natriumdichromat und Essigsäure, macht mit Soda alkalisch und reduziert durch Erwärmen mit Natriumsulfidlösung (C. & Co.). — Blättchen (aus Wasser), Krystalle (aus Benzol). F: 149—150°; fast unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in Benzol, leicht in Alkohol; alkalische Lösungen färben sich an der Luft rasch blau (C. & Co., Dt. Pat.-Anm. C. 10964). — Beim Erhitzen mit Polysulfiden entsteht ein blauer Schwefelfarbstoff (C. & Co., D. R. P. 150553; C. 1904 I, 1467; vgl. *Schultz, Tab.* No. 735). Beim Erhitzen der Natriumverbindung mit Schwefel allein entsteht ein in wäBr. Schwefelalkali fast farblos löslicher, Baumwolle aus heißem Bad intensiv blau färbender Schwefelfarbstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 178088; C. 1906 II, 1799).

N-[4-Oxy-phenyl]-N'-[4-amino-phenyl]-p-phenylendiamin, 4-Oxy-4'-[4-amino-anilino]-diphenylamin, 4-Amino-4'-[4-oxy-anilino]-diphenylamin $C_{18}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man oxydiert 4,4'-Diamino-diphenylamin (S. 110) mit 1 Mol.-Gew. Phenol und reduziert das entstandene Indophenol (Höchstes Farbw., D. R. P. 153916; C. 1904 II, 966). — Krystalle (aus Wasser). F: 185°. — Läßt sich in einem blauen Schwefelfarbstoff überführen.

N-[4-Oxy-phenyl]-N'-[4-anilino-phenyl]-p-phenylendiamin, 4-Anilino-4'-[4-oxy-anilino]-diphenylamin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus der Verbindung $O:C_6H_5:N \cdot C_6H_5:N \cdot C_6H_5:N \cdot C_6H_5$ (S. 90) durch Reduktion mit Phenylhydrazin in siedendem Benzol (WILLSTÄTTER, MOORE, B. 40, 2686, 2689; vgl. W., KUBLI, B. 42, 4149). Entsteht neben einem unlöslichen schwarzen Produkt beim Erhitzen der durch gemeinsame Oxydation von 4-Oxy-diphenylamin und 4-Amino-diphenylamin entstehenden Verbindung $C_{20}H_{18}ON_2$ (s. bei 4-Oxy-diphenylamin, S. 444) mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 150° (W., M., B. 40, 2687). — Farblose Prismen (aus Ligroin). Schmilzt gegen 198° (vgl. W., M., B. 40, 2686, 2689). Sehr leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, Benzol, fast unlöslich in Äther, Petroläther (W., M., B. 40, 2686). Sehr leicht durch den Luftsauerstoff oxydierbar (W., M., B. 40, 2689).

N-[4-Oxy-phenyl]-N'-[4-p-toluidino-phenyl]-p-phenylendiamin, 4-[4-Oxy-anilino]-4'-p-toluidino-diphenylamin $C_{22}H_{22}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-diphenylamin (S. 444) und 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin (S. 81) mit Wasserstoffsuperoxyd (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4149). — Blättchen. F: 211° bis 212°. Leicht löslich in siedendem Aceton, schwer in heißem Alkohol und Benzol, sehr wenig in Äther.

4,4'-Bis-[4-oxy-anilino]-diphenylamin $C_{22}H_{22}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man oxydiert 4,4'-Diamino-diphenylamin (S. 110) zusammen mit Phenol und reduziert das entstandene Indophenol mit Schwefelnatrium (Höchstes Farbw., D. R. P. 153130; C. 1904 II, 799). — Farblose Blättchen. F: 208°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol. Löst sich in wäBr. Alkalien bei sofortiger Oxydation unter Blaufärbung. — Beim Erhitzen mit Schwefelnatrium und Schwefel in wäBriger oder alkoholischer Lösung entsteht ein blauer Schwefelfarbstoff.

3'-Chlor-4-oxy-4'-methylanilino-diphenylamin $C_{15}H_{13}ON_2Cl = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man reduziert das Indophenol aus N-Methyl-2-chlor-anilin (Bd. XII, S. 599) und 4-Amino-phenol (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 172079; C. 1906 II, 649). — F: 105°. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein blauer Schwefelfarbstoff.

3'-Chlor-4-oxy-4'-äthylamino-diphenylamin $C_{17}H_{15}ON_2Cl = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man reduziert das Indophenol aus dem (nicht näher beschriebenen) N-Äthyl-2-chlor-anilin und 4-Amino-phenol (Ch. F. G.-E., D. R. P. 172079; C. 1906 II, 649). — F: 115°. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein blauer Schwefelfarbstoff.

2',6'- oder 3',5'-Dichlor-4-oxy-4'-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}ON_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_4Cl_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Reduktion des entsprechenden Indophenols $C_{12}H_9ON_2Cl_2$ (S. 118) mit Schwefelnatrium (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 152689; C. 1904 II, 274). — Farblose Krystalle. Sehr leicht löslich in verd. Natronlauge; diese Lösung färbt sich an der Luft rotstichig blau und allmählich fällt das Indophenol aus. — Hydrochlorid. Nadelchen.

4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin $C_{13}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4'-Nitroso-4-methoxy-diphenylamin (S. 457) mit alkoh. Schwefelammonium (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4139). Bei 12-stdg. Kochen der 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Syst. No. 1923) mit 20%iger Salzsäure und etwas Zinnchlorür (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1082). Entsteht neben anderen Produkten bei der Reduktion von 4-Methoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) in Alkohol mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (JACOBSON, JAENICKE, MEYER, B. 29, 2684). — Nadeln (aus Ligroin). F: 102° (JAC., JAE., M.). Kp_{12} : 238° (W., K.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (JAC., JAE., M.) und Wasser (U., JÜ.). — Die verdünnte salzsaure Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv blau gefärbt (JAC., JAE., M.). Gibt in trockenem Äther mit Silberoxyd Chinon-imid-[4-methoxy-anil] (S. 456) (W., K.). Mit 4-Oxy-diphenylamin und Wasserstoffsuperoxyd erhält man 4-[4-Oxy-anilino]-4'-p-anisidino]-diphenylamin (s. u.) und die Verbindung $O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 457) (W., K.).

Verbindung $C_{38}H_{38}O_2N_6$. Zur Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4137. — B. Aus 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin in Methylalkohol und Chinon-imid-[4-methoxy-anil] in Äther durch Einw. von Salzsäure (W., K., B. 42, 4147). — Schokoladenbraune Prismen (aus Benzol). Färbt sich bei 150° dunkler, erweicht bei 170° und schmilzt bei 176°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.

4-[4-Oxy-anilino]-4'-p-anisidino-diphenylamin $C_{25}H_{22}O_2N_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Oxy-diphenylamin und 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin mit Wasserstoffsuperoxyd (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4150). — Blättchen. F: 189—190°.

4-Äthoxy-4'-amino-diphenylamin $C_{14}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Nitroso-4-äthoxy-diphenylamin (S. 457) mit alkoh. Schwefelammonium (JACOBSON, HENRICH, KLEIN, B. 26, 697). Entsteht auch in geringer Menge bei der Reduktion von 4-Äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür und Salzsäure (J., H., K.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 98—99,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in heißem Ligroin. — Die verdünnte salzsaure Lösung wird durch wenig Natriumnitrit tief dunkel-violett gefärbt; auf Zusatz von mehr Natriumnitrit verschwindet die Färbung. — $C_{14}H_{16}ON_2 + HCl$. Nadeln.

4-Äthoxy-4'-bensalamino-diphenylamin $C_{21}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthoxy-4'-amino-diphenylamin und Benzaldehyd auf dem Wasserbad (J., H., K., B. 26, 694). — Krystalle (aus Alkohol). F: 109—110°.

4-Äthoxy-4'-acetamino-diphenylamin $C_{15}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-diphenylamin mit überschüssigem Eisessig (J., H., K., B. 26, 693). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 134°.

Thioharnstoff aus 4-Äthoxy-4'-amino-diphenylamin $C_{21}H_{20}O_2N_2S = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Man erwärmt 4-Äthoxy-4'-amino-diphenylamin in wenig Alkohol mit Schwefelkohlenstoff auf dem Wasserbad (J., H., K., B. 26, 694). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 155—156°.

3'-Brom-4-äthoxy-4'-amino-diphenylamin $C_{14}H_{15}ON_2Br = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 2'-Brom-4-äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür in alkoholischer Lösung (JACOBSON, FRANZ, ZAAR, B. 36, 3865). — Weiße Blättchen (aus Ligroin). F: 54°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Hydrochlorid. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Sulfat. Flitter. Schwer löslich in Wasser.

3'-Brom-4-äthoxy-4'-[3-nitro-bensalamino]-diphenylamin $C_{21}H_{15}O_2N_3Br = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4Br \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 3'-Brom-4-äthoxy-4'-amino-diphenylamin mit 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (J., F., Z., B. 36, 3866). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137—138°. Löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

4-[4-Amino-anilino]-phenoxyessigsäure $C_{14}H_{13}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Eine Verbindung $C_{14}H_{13}O_3N_2$, der vielleicht diese Formel zukommt, s. bei 4-Benzolazo-phenoxyessigsäure $C_8H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$, Syst. No. 2112.

4-Äthoxy-4'-acetamino-N-acetyl-diphenylamin $C_{19}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthoxy-4'-amino-diphenylamin und Acetylchlorid auf dem Wasserbad (JACOBSON, HENRICH, KLEIN, B. 26, 693). — Rechteckige Täfelchen (aus Alkohol). F: 175—176°.

4-Acetoxy-4'-dimethylamino-N-acetyl-diphenylamin $C_{15}H_{19}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin mit Essigsäureanhydrid (GNEHM, BORS, B. 35, 3086; J. pr. [2] 69, 164). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Toluol, Essigester, schwer in Äther, unlöslich in Wasser. — Leicht verseifbar. Liefert mit konz. Salpetersäure ein Tetranitro-4-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin.

Tetranitro-4-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{15}H_9O_7N_7$. B. Durch Einw. von konz. Salpetersäure auf 4-Acetoxy-4'-dimethylamino-N-acetyl-diphenylamin (G., B., B. 35, 3086; J. pr. [2] 69, 166). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol-Wasser). F: 228° (Zers.).

4-Benzoyloxy-4'-dimethylamino-N-benzoyl-diphenylamin $C_{25}H_{25}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin mit Benzoylchlorid (GNEHM, BORS, B. 35, 3086; J. pr. [2] 69, 165). — Tafeln (aus Toluol). F: 210°. Löslich in Alkohol, Benzol, unlöslich in Äther, Petroläther, Wasser.

4'-Oxy-2,4-diamino-diphenylamin $C_{12}H_{11}ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 444) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, SIMON, B. 28, 2974) oder, neben 4-Nitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin (S. 499), durch Erwärmen mit wäBr. Schwefelnatrium und Schwefel (ERDMANN, A. 362, 152). — Oxydiert sich in ammoniakalischer Lösung an der Luft zum entsprechenden Aminoindophenol (s. u.). Bei der Oxydation mit Mangandioxyd in ammoniakalischer heißer Lösung entsteht 2-Oxy-7-amino-phenazin (Syst. No. 3770) (N., S.). Durch Kochen mit Schwefelkohlenstoff entsteht ein Thioharnstoff, der beim Verschmelzen mit Schwefelnatrium und Schwefel denselben Schwefelfarbstoff liefert wie der Thioharnstoff aus 4-Nitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin (KALLE & Co., D. R. P. 148342; C. 1904 I, 415). Über Verwendung zur Herstellung von Schwefelfarbstoffen vgl. ferner Schultze, Tab. No. 732. — $C_{12}H_{11}ON_2 + HCl$ (N., S.).

Indophenol $C_{15}H_{11}ON_2 = HN \cdot C_6H_3(NH_2) : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bzw. $(H_2N)_2C_6H_3 : N \cdot C_6H_4 \cdot O$. Zur Konstitution vgl. ULLMANN, GNAEDINGER, B. 45 [1912], 3437. — B. Beim Einleiten von Luft in die mit Ammoniak übersättigte Lösung von salzsaurem 4'-Oxy-2,4-diamino-diphenylamin (NIETZKI, SIMON, B. 28, 2974). — Dunkle Nadeln mit 2 H₂O. Schmilzt wasserfrei bei 133°; löslich in konz. Kalilauge mit roter Farbe, die beim Verdünnen in Blau übergeht (N., S.).

4'-Methoxy-2,4-diamino-diphenylamin $C_{13}H_{15}ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei 15 Minuten langem Kochen von 2',4'-Dinitro-4-methoxy-diphenylamin mit Zinn und Salzsäure (+ wenig Alkohol) (O. FISCHER, B. 29, 1875). — Tafeln (aus Benzol). F: 118° bis 120°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser, schwerer in Benzol und Äther, fast unlöslich in Ligroin. — Beim Erhitzen mit Bleioxyd entsteht 2-Methoxy-7-amino-phenazin (Syst. No. 3770).

4'-Äthoxy-4-amino-2-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{19}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von 4'-Äthoxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, A. 287, 173). — Nadeln. F: 92–93°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. — $C_{15}H_{19}ON_2 + HCl$. Blättchen (aus Wasser). Äußerst schwer löslich in kaltem Wasser.

4'-Äthoxy-4-acetamino-2-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch 10-stdg. Kochen von 4'-Äthoxy-4-amino-2-methyl-diphenylamin mit Eisessig (J., A. 287, 174). — Nadelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 112° bis 113°. Schwer löslich in Ligroin und heißem Wasser, leicht in Alkohol und Benzol.

4'-Oxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{17}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man oxydiert 4-Amino-phenol zusammen mit o-Toluidin in saurer Lösung und reduziert das so entstandene Indophenol mit Schwefelnatrium (CASSIDELLA & Co., D. R. P. 139204; C. 1903 I, 608; GNEHM, BORS, J. pr. [2] 69, 173). — Nadeln (aus Wasser). F: 159–160° (G., B.), 160° (C. & Co., D. R. P. 139204). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, schwer in Chloroform, Ligroin, Äther und kaltem Wasser, unlöslich in Petroläther (G., B.). — Liefert beim Verschmelzen mit Alkalipolysulfiden blaue Schwefelfarbstoffe (CASSIDELLA & Co., D. R. P. 199963; C. 1908 II, 366). Anwendung zum Färben von Pelzen und Haaren: Höchster Farbw., D. R. P. 209121; C. 1909 I, 1678.

4'-Oxy-4-äthylamino-3-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}ON_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man reduziert das Produkt der gemeinsamen Oxydation von Äthyl-o-toluidin und 4-Amino-phenol mit Schwefelnatrium (CASSIDELLA & Co., D. R. P. 133481; C. 1908 II, 555). — F: 105°.

4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von 4'-Äthoxy-2-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112)

mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, A. 287, 163; Höchster Farbw., D. R. P. 75 292; *Frdl.* 3, 37). — Nadeln (aus Ligroin). F: 82°. — $C_{18}H_{18}ON_2 + HCl$. Blättchen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

4'-Äthoxy-4-benzalamin-3-methyl-diphenylamin $C_{23}H_{23}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von 4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin (S. 504) mit Benzaldehyd (JACOBSON, A. 287, 167). — Blättchen. F: 86—87°. Löslich in heißem Ligroin.

4'-Äthoxy-4-salicylalamin-3-methyl-diphenylamin $C_{23}H_{23}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin und Salicylaldehyd (J., A. 287, 167). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Ligroin). F: 124° bis 125°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.

4'-Äthoxy-4-acetamin-3-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch 10-stdg. Kochen von 4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin (S. 504) mit 5 Tln. Eisessig (J., A. 287, 166). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 156°. Kaum löslich in Äther und Ligroin, löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Benzol.

4'-Äthoxy-4-formamino-3-methyl-N-formyl-diphenylamin $C_{17}H_{20}O_2N_2 = OHC \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot N(CHO) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin mit wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, FRANZ, ZABR, B. 36, 3860; vgl. J., A. 287, 144). — Stäbchen (aus verd. Alkohol). F: 140°; schwer löslich in Ligroin und Äther, leicht in Chloroform und Alkohol (J., F., Z.).

4'-Äthoxy-4-acetamin-3-methyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{19}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Äthoxy-4-amino-3-methyl-diphenylamin (S. 504) und Acetylchlorid (JACOBSON, A. 287, 166). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180—181°. Kaum löslich in Äther und Benzol, schwer in heißem Wasser, leicht in Alkohol.

4-[2-Amino-benzylamino]-phenol-methyläther, [2-Amino-benzyl]-p-anisidin $C_{14}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Entsteht neben 2-[4-Methoxy-phenyl]-indazol (Syst. No. 3473) bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-p-anisidin (S. 449) mit Zinkstaub und Eisessig (BUSCH, HARTMANN, J. pr. [2] 52, 405). — Schuppen (aus Alkohol). F: 82°. Sehr leicht löslich in den meisten Mitteln. — Salpetrige Säure erzeugt das Methoxyphenylbenzotriazindihydrid $C_8H_8 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \\ N=N \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3804).

4-[2-Amino-benzylamino]-phenol-äthyläther, [2-Amino-benzyl]-p-phenetidin $C_{16}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-p-phenetidin (S. 449) mit Zinkstaub und Eisessig (B., H., J. pr. [2] 52, 396). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Mit salpetriger Säure entsteht das Äthoxyphenylbenzotriazindihydrid $C_8H_8 \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5 \\ N=N \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3804). — $C_{16}H_{18}ON_2 + H_2SO_4$. Krystalle (aus Alkohol). F: 100°. Löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und Eisessig. — Oxalat $2C_{16}H_{18}ON_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. F: 132°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

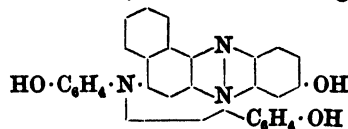
[2-Benzalamin-3-methyl]-p-phenetidin $C_{23}H_{23}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-p-phenetidin und Benzaldehyd auf dem Wasserbad (B., H., J. pr. [2] 52, 397). — Krystalle (aus Alkohol). F: 137°. Fast unlöslich in Äther und Ligroin, leichter in Alkohol, Benzol, Essigester, Chloroform.

[2-Salicylalamin-3-methyl]-p-phenetidin $C_{23}H_{23}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-p-phenetidin und Salicylaldehyd auf dem Wasserbad (B., H., J. pr. [2] 52, 397). — Nadelchen. F: 94°. Fast unlöslich in Äther und Ligroin, leichter löslich in Alkohol, Benzol, Essigester, Chloroform.

N-[4-Oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4) $C_{16}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Eine kalte wässrige Lösung des aus 14,6 kg salzsaurer 4-Amino-phenol durch Einw. der berechneten Menge Eisenchlorid erhaltenen Chinonimids wird in der Kälte mit einer Lösung von 18 kg salzsaurer α -Naphthylamin versetzt (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 184 601; C. 1907 II, 859). — Gelbbraune Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 170—171°.

N-Äthyl-N'-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4) $C_{18}H_{18}ON_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man reduziert das Produkt der gemeinsamen Oxydation von Äthyl- α -naphthylamin und 4-Amino-phenol (CASSELLA & Co., D. R. P. 133 481; C. 1902 II, 555). — F: 170°.

N,N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4) $C_{22}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_6(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem Naphthylendiamin-(1.4) mit 2 Mol. Gew. 4-Amino-phenol auf 140°, bis eine Probe der Schmelze sich in verd. Natronlauge mit blauer Farbe löst (KALLÉ & Co., D. R. P. 168115; C. 1906 I, 1305). — Blaue Nadeln (aus der alkal. Lösung mit HCl). Unlöslich in Wasser, Äther und Benzol; löslich mit blauer Farbe in konz. Schwefelsäure und in verd. Natronlauge. — Gibt beim Erhitzen mit 4-Amino-phenol unter Zusatz eines Oxydationsmittels, z. B. 4-Nitroso-phenol, den Rosindulinfarbstoff nebenstehender Formel (Syst. No. 3772).



4,4'-Bis-dimethylamino- α -p-phenetidino-diphenylmethan, N-[4-Äthoxy-phenyl]-leukauramin $C_{25}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Syst. No. 1859) in siedendem Alkohol (MÖHLAU, HENZE, B. 35, 369). — Prismen (aus Benzol). F: 159–160°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther.

4-Oxy-anilinoessigsäure-[4-oxy-anilid], [N-(4-Oxy-phenyl)-glycin]-[4-oxy-anilid] $C_{14}H_{12}O_5N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von 4-Amino-phenol und Glyoxalatriumdisulfit (Bd. I, S. 761) in verd. Alkohol auf dem Wasserbade (HINSBERG, B. 41, 1369). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Löst sich in Natronlauge und in Mineralsäuren. — Gibt mit Ferrioxan-alkali und Alkali eine dunkelbraune Fällung. — Hydrochlorid. Nadelchen (aus Wasser); ziemlich schwer löslich.

4-Glycylamino-phenol-methyläther, Glycin-p-anisidid $C_{10}H_{12}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von (nicht näher beschriebenen) Chloressigsäure- oder Bromessigsäure-p-anisidid mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak unter Druck (MAJERT, D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). Man erhitzt p-Anisidin mit salzsaurem Glycinamid (Bd. IV, S. 343) oder salzsauren Glycinestern (M., D. R. P. 59874; *Frdl.* 3, 918). — Nadeln. F: 89° (M., D. R. P. 59121).

Iminodiessigsäure-di-p-anisidid, Diglykolamidsäure-di-p-anisidid $C_{18}H_{20}O_6N_4 = HN(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von Chloressigsäure- oder Bromessigsäure-p-anisidid mit alkoh. Ammoniak unter Druck (M., D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). — F: 142°.

4-Glycylamino-phenol-äthyläther, Glycin-p-phenetidid $C_{16}H_{18}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von Chloressigsäure- oder Bromessigsäure-p-phenetidid (S. 463) mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak unter Druck (M., D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). Man erhitzt p-Phenetidin mit salzsaurem Glycinamid oder salzsauren Glycinestern (M., D. R. P. 59874; *Frdl.* 3, 918). — Nadeln mit 1 H₂O; schmilzt wasserhaltig unscharf bei 95°, wasserfrei bei 100,5° (M., D. R. P. 59121). — Zur physiologischen Wirkung vgl. ANDERHALDEN, Biochem. Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 414; FRÄNKEL, Die Arzneimittel-Synthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 296. Findet unter der Bezeichnung „Phenokoll“ Verwendung als Antipyreticum und Antineuralgicum (FRÄNKEL). — Gibt beim Erhitzen mit Alloxan bzw. Alloxantinlösung eine intensive Gelbfärbung, die durch Einw. von wäßr. Natronlauge allmählich in Blaugrün übergeht (AGRESTINI, C. 1902 I, 631). Nachweis in Vergiftungsfällen: ARONETTI, *Ch. Z.* 28, 597. — $C_{16}H_{18}O_3N_2 + HCl$ (M., D. R. P. 59121). — Citrat $2C_{16}H_{18}O_3N_2 + C_6H_8O_7$. Nadeln (aus Wasser). F: 198–200° (ZERNIK, C. 1908 I, 1203). — Guajacolsulfonat. Vgl. darüber TAGLIARINI, C. 1909 I, 1556.

[N,N'-Dimethyl-glycin]-p-phenetidid $C_{14}H_{18}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von Chloressigsäure-p-phenetidid (S. 463) mit Dimethylaminlösung auf 50–60° im geschlossenen Gefäß (MAJERT, D. R. P. 59121; *Frdl.* 3, 916). — Blättchen (aus Äther). F: 50°. Schwer löslich in Wasser. — Die Salze zerfließen an der Luft.

[N-(4-Äthoxy-phenyl)-glycin]-p-phenetidid, p-Phenetidinoessigsäure-p-phenetidid $C_{18}H_{20}O_5N_2 = C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Chloracetylchlorid (TAUBER, D. R. P. 79868; *Frdl.* 4, 1176). Entsteht neben anderen Produkten beim allmählichem Erhitzen von N-[4-Äthoxy-phenyl]-glycin (S. 488) im Wasserstoffstrom auf 300° (BISCHOFF, NASTVOGEL, B. 22, 1789). Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-glycin und p-Phenetidin (B., N.). — Tafeln (aus Benzol). F: 139–140° (B., N.), 138° (T.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Wasser und Petroläther.

[N-Acetyl-glycin]-p-phenetidid $C_{17}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. F: 205°; schwer löslich in Wasser und Äther (ZERNIK, *Apoth.-Ztg.* 21, 1085). — Das zur Verwendung als Antipyreticum und Antineuralgicum vorgeschlagene „Aspirophren“ ist ein Gemisch von [N-Acetyl-glycin]-p-phenetidid und Salicylsäure (Z.; vgl. C. 1908 II, 1212).

Iminodiessigsäure - di - p - phenetidd, Diglykolamidsäure - di - p - phenetidd $C_{20}H_{22}O_4N_2 = HN(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Erwärmen von Chloracet- oder Bromacet-p-phenetidd mit alkoh. Ammoniak unter Druck (MAJERT, D. R. P. 59121; *Frül.* 3, 916). — F: 157°.

[N-(4-Äthoxy-phenyl)-iminodiessigsäure]-mono-p-phenetidd (?) $C_{20}H_{24}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2 \cdot CO \cdot H) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$ (?). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von N-[4-Äthoxy-phenyl]-glycin im Wasserstoffstrom auf 300° (BISCHOFF, NASTVOGEL, B. 22, 1790). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 157°. Unlöslich in heißem Wasser.

f) N-Derivate des 4-Amino-phenols, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren.

4 - Benzolsulfamino - phenol, Benzolsulfonsäure - [4 - oxy - anilid] $C_{12}H_{11}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34), 4-Amino-phenol und wäBr. Alkali (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 128815; C. 1902 I, 551; TINGLE, WILLIAMS, *Am.* 37, 69). — Nadeln. F: 153—154° (Ch. F. S.), 156,5° (T., W.). — Beim Schmelzen mit Alkalipolysulfid entsteht ein grüner Schwefelfarbstoff (Ch. F. S.).

4-o-Toluolsulfamino-phenol, o-Toluolsulfonsäure-[4-oxy-anilid] $C_{11}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus o-Toluolsulfochlorid, 4-Amino-phenol und wäBr. Alkali bei 60—70° (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 128815; C. 1902 I, 551). — Blättchen. F: 144°. — Beim Schmelzen mit Alkalipolysulfid entsteht ein grüner Schwefelfarbstoff.

4-p-Toluolsulfamino-phenol, p-Toluolsulfonsäure-[4-oxy-anilid] $C_{11}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei längerem Kochen von 2 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol mit 1 Mol.-Gew. p-Toluolsulfochlorid und Alkohol (TROGER, UHLMANN, *J. pr.* [2] 51, 438). — Nadeln. F: 143°. — Bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganatlösung entsteht p-Sulfamid-benzoesäure (Bd. XI, S. 390).

Benzolsulfonsäure-p-anisidid $C_{12}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. F: 95° bis 96°; leicht löslich in verd. Natronlauge; durch konz. Natronlauge wird das Natriumsalz gefällt (v. BRAUN, B. 37, 2810).

p-Toluolsulfonsäure - p - anisidid $C_{14}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus p-Anisidin und p-Toluolsulfochlorid in wäBriger oder alkoholischer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, B. 42, 1523; C. 1909 I, 1809). — Schwachviolette Nadeln (aus 50%iger Essigsäure). F: 114°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, unlöslich in Ligroin; löslich in warmer Sodälösung und verd. Natronlauge. Liefert in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 10—22° 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-anisol, neben nicht rein isoliertem 3,5-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-anisol, das durch Verseifung in 3,5-Dinitro-4-amino-anisol übergeht; mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig erhält man 2,3-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-anisol.

Äthansulfonsäure - p - phenetidd $C_{10}H_{11}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Äthansulfonsäurechlorid (Bd. IV, S. 6) in Benzol (AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 584). — Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 80—81° (Av., B.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform; leicht löslich in Alkalien (Av., B.). Geschmack stark bitter (Av., B.). — Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (1 Tl. konz. Salpetersäure + 2 Tle. Wasser) 3-Nitro-4-äthansulfonylamino-phenetol (S. 523) und 3,5-Dinitro-4-äthansulfonylamino-phenetol (S. 531) (REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 12 [1929], 1052; vgl. Av., B.). — Pharmakologische Wirkung: ROOS, *Ar.* 242, 582.

Äthylensulfonsäure-p-phenetidd $C_{10}H_{13}O_3NS = CH_2 : CH \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Phenetidin und Äthan- α,β -bis-sulfonsäurechlorid (Bd. IV, S. 11) in Benzollösung (AUTENRIETH, KOBURGER, B. 36, 3631). — Bitter schmeckende Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 88°. — Natriumsalz. Krystalle. Schwer löslich in Natronlauge.

Benzolsulfonsäure-p-phenetidd $C_{14}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Benzolsulfochlorid und p-Phenetidin in Gegenwart von Kalilauge (HINSBERG, A. 265, 184). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142° (H.), 136° (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 164130; C. 1905 II, 1476). — Liefert mit Jod-Jodkalium und Soda 2,4'-oder 5,4'-Diäthoxy-N-benzolsulfonyl-5 oder 2-benzolsulfamino-diphenylamin (S. 568) (H.).

p-Toluolsulfonsäure-p-phenetidd $C_{16}H_{17}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Toluolsulfochlorid und p-Phenetidin beim Schütteln mit überschüssiger verdünnter Natronlauge in der Kälte (REVERDIN, CHATELAIN, B. 34, 3002). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105—107° (R., C.), 105° (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 164130; C. 1905 II, 1476). Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Äther, unlöslich in Wasser (R., C.).

Methandisulfonsäure - di - p - phenetidid, **Methionsäure - di - p - phenetidid** $C_{17}H_{23}O_4N_2S_2 = CH_3(SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Methionsäure-dichlorid (Bd. I, S. 579) und p-Phenetidin (SCHROETER, HERZBERG, B. 38, 3393). — F: 221°.

α,β -Dibrom- α -äthan- α -sulfonsäure-p-phenetidid $C_{10}H_{13}O_3NBr_2S = CH_3Br \cdot CHBr \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Äthylensulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) und 8 At.-Gew. Brom in Chloroformlösung neben bromiertem p-Phenetidin (AUTENRIETH, KOBURGER, B. 36, 3633). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 139°.

N-p-Toluolsulfonyl-O-acetyl-[4-amino-phenol] $C_{15}H_{15}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-p-Toluolsulfamino-phenol und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (REVERDIN, B. 40, 2849; Bl. [4] 1, 624). — Blättchen (aus Eisessig und verd. Alkohol). F: 138–139°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol. — Wird beim Lösen in kalter Natronlauge, in warmer Sodalösung und in kalter konzentrierter Schwefelsäure verseift. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) bei 0° bis –10° 3,5-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-phenol. Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure in Essigsäureanhydrid entstehen Verbindungen, welche bei der Verseifung 3,5-Dinitro-4-amino-phenol und 3-Nitro-4-amino-phenol liefern.

N-p-Toluolsulfonyl-O-benzoyl-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{17}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-p-Toluolsulfamino-phenol und Benzoylchlorid in Natronlauge (R., B. 40, 2849; Bl. [4] 1, 625). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 170°. Löslich in Alkohol, Eisessig, heißem Benzol, schwer löslich in Ligroin. — Spaltet beim Erwärmen mit Natronlauge die Benzoylgruppe ab. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) N-[2-Nitro-toluolsulfonyl-(4)]-O-[3-nitro-benzoyl]-[3,5-dinitro-4-amino-phenol] (S. 531). Bei der Nitrierung in Acetanhydrid mittels $H_2SO_4 + HNO_3$ entsteht ein Produkt, welches bei der Verseifung 3-Nitro-4-amino-phenol liefert.

4-p-Toluolsulfamino-phenoxyessigsäure $C_{15}H_{15}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus p-Toluolsulfochlorid, 4-Amino-phenoxyessigsäure (S. 440) und Natriumacetat in Alkohol auf dem Wasserbade (R., B. 42, 4109; C. 1910 I, 349). — Prismatische Blättchen. F: ca. 187°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure. — Liefert in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-phenoxyessigsäure.

Äthylester $C_{17}H_{19}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus p-Toluolsulfochlorid und 4-Amino-phenoxyessigsäure in Alkohol auf dem Wasserbade (R., B. 42, 4109; C. 1910 I, 349). — Blättchen. F: 90°. Löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Gibt mit warmer Sodalösung 4-Amino-phenoxyessigsäure.

O.N-Di-p-toluolsulfonyl-[4-amino-phenol] $C_{20}H_{15}O_6NS_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-[4-amino-phenyl]-ester (S. 441) oder aus 4-p-Toluolsulfamino-phenol (S. 507) oder aus 4-Amino-phenol und p-Toluolsulfochlorid in Alkohol oder Wasser bei Gegenwart von Natriumcarbonat oder Natriumacetat (REVERDIN, DRESEL, C. 1906 I, 81; Bl. [3] 81, 1272; B. 37, 4456). — Nadeln (aus Benzol). F: 169°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig, ziemlich in Alkohol, schwer in Wasser. — Ergibt bei der Nitrierung O.N-Di-p-toluolsulfonyl-[3-nitro-4-amino-phenol] (S. 524).

Äthansulfonsäure-[methyl-p-phenetidid] $C_{11}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Äthansulfonsäure-p-phenetidid und Methyljodid in absol. Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (AUTENRIETH, BERNHEIM, Ar. 242, 587). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 49° (Av., B.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, fast unlöslich in Wasser; unlöslich in Alkalien (Av., B.). — Pharmakologische Wirkung: Roos, Ar. 242, 582.

Benzolsulfonsäure-[methyl-p-phenetidid] $C_{12}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von Benzolsulfonsäure-p-phenetidid mit Methyljodid und Alkali auf dem Wasserbade (HINSBERG, A. 265, 184). — Tafeln (aus Äther). F: 79°.

Äthansulfonsäure-[äthyl-p-phenetidid] $C_{13}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog derjenigen des Äthansulfonsäure-[methyl-p-phenetids] (s. o.) (AUTENRIETH, BERNHEIM, Ar. 242, 587). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 57°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Alkalien (Av., B.). — Pharmakologische Wirkung: Roos, Ar. 242, 582.

Methandisulfonsäure-bis-[äthyl-p-phenetidid], **Methionsäure-bis-[äthyl-p-phenetidid]** $C_{21}H_{29}O_4N_2S_2 = CH_3[SO_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Äthyliren des Methionsäure-di-p-phenetids (s. o.) (SCHROETER, HERZBERG, B. 38, 3393). — F: 141–142°.

Propan- α,α -disulfonsäure-bis-[äthyl-p-phenetidid], **[Äthyl-methionsäure]-bis-[äthyl-p-phenetidid]** $C_{22}H_{29}O_6N_2S_2 = C_6H_5 \cdot CH[SO_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Durch Einw. von Äthylhalogeniden auf die Natriumverbindung des Methionsäure-bis-[äthyl-p-phenetids] in Benzol (SCH., H., B. 38, 3393). — F: 93,5–94,5°.

p-Toluolsulfonyl-acetyl-p-anisidin $C_{16}H_{17}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-p-anisid (S. 507) und Essigsäureanhydrid (REVERDIN, B. 42, 1523; C. 1909 I, 1809). — Nadeln (aus Wasser). F: 148°.

Äthansulfonyl-acetyl-p-phenetidin, N-Äthansulfonyl-phenacetin $C_{15}H_{17}O_4NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von Äthansulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) mit Essigsäureanhydrid (AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 585). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, fast unlöslich in kaltem Wasser (AU., B.). — Wird von konz. siedender Kalilauge unter Abspaltung der Acetylgruppe allmählich gelöst (AU., B.). — Pharmakologische Wirkung: Roos, *Ar.* 242, 582.

Äthylensulfonyl-acetyl-p-phenetidin, N-Äthylensulfonyl-phenacetin $C_{15}H_{15}O_4NS = CH_3 \cdot CH \cdot SO_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylensulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) und Essigsäureanhydrid (AUTENRIETH, KOBURGER, *B.* 36, 3631). — Bitter schmeckende Prismen. F: 70°.

O.N-Di-p-toluolsulfonyl-N-acetyl-[4-amino-phenol] $C_{22}H_{21}O_6NS_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Acetylieren von O.N-Di-p-toluolsulfonyl-[4-amino-phenol] (S. 508) (REVERDIN, DRESEL, *C.* 1905 I, 81; *Bl.* [3] 31, 1272; *B.* 37, 4456). — Nadeln. F: 150–152°.

Äthansulfonyl-benzoyl-p-phenetidin $C_{17}H_{19}O_4NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von Äthansulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) mit Benzoylchlorid auf 130° (AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 586). — Prismen (aus Alkohol). F: 117°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln.

Benzolsulfonyl-[4-methoxy-phenyl]-cyanamid, Benzolsulfonyl-cyan-p-anisidin $C_{14}H_{13}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CN) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Benzolsulfonsäure-p-anisidid, Bromcyan und Natriumäthylat in Alkohol (v. BRAUN, *B.* 37, 2810). — Krystalle (aus Äther-Ligroin). F: 90–91°.

Äthansulfonyl-carbäthoxy-p-phenetidin, Äthansulfonyl-[4-äthoxy-phenyl]-urethan $C_{15}H_{19}O_5NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Äthansulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) und 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in absol. Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 587). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 112°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Alkalien (AU., B.). — Ist giftig (Roos, *Ar.* 242, 582).

4-Thionylamino-phenol-äthyläther, Thionyl-p-phenetidin $C_8H_9O_2NS = OS \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Zusatz von Thionylchlorid zu einer Lösung von p-Phenetidin in Benzol (MICHAELIS, JUNGHANS, *A.* 274, 246). — Nadeln (aus Petroläther). F: 32°; Kp_{100} : 220°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

4-Phenylnitrosamino-phenol, N-Nitroso-4-oxy-diphenylamin, [4-Oxy-phenyl]-phenyl-nitrosamin $C_{15}H_{13}O_2N_2 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man löst 1 Mol.-Gew. 4-Oxy-diphenylamin in der äquimolekularen Menge Salzsäure und gibt unter Eiskühlung eine verdünnte (1: 200) wäßrige Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit hinzu (PHILIP, CALM, *B.* 17, 2433). — Gelbe Blättchen. Schmilzt unter beginnender Zersetzung bei 95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin und sehr leicht in Aceton.

N-Nitroso-N-phenyl-p-anisidin, N-Nitroso-4-methoxy-diphenylamin, [4-Methoxy-phenyl]-phenyl-nitrosamin $C_{15}H_{15}O_2N_2 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Phenyl-p-anisidin (4-Methoxy-phenyl-diphenylamin) in alkoh. Lösung mit Natriumnitrit und Salzsäure (WILSTÄTTER, KUBLI, *B.* 42, 4138). — Hellgelbe Prismen. F: 83°. Leicht löslich in kaltem Äther und Benzol, ziemlich schwer in Methylalkohol, schwer in Ligroin. — Gibt mit alkoh. Salzsäure 4'-Nitroso-4-methoxy-diphenylamin (S. 457).

N-Nitroso-N-phenyl-p-phenetidin, N-Nitroso-4-äthoxy-diphenylamin, [4-Äthoxy-phenyl]-phenyl-nitrosamin $C_{16}H_{17}O_2N_2 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Zusatz einer möglichst konzentrierten wäßrigen Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit zu einer gekühlten Lösung von 1 Mol.-Gew. Phenyl-p-phenetidin (4-Äthoxy-diphenylamin) und 1 Mol.-Gew. Salzsäure in der 5-fachen Menge Alkohol (JACOBSON, HENRICH, KLEIN, *B.* 26, 696). — Prismen (aus Ligroin). F: 73–75°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin. — Geht beim Stehen mit alkoh. Salzsäure in 4'-Nitroso-4-äthoxy-diphenylamin über.

N-Nitroso-N-o-tolyl-p-phenetidin, N-Nitroso-4'-äthoxy-2-methyl-diphenylamin, [4-Äthoxy-phenyl]-o-tolyl-nitrosamin $C_{16}H_{19}O_2N_2 = ON \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog derjenigen der vorangehenden Verbindung (JACOBSON, DÜSTERBERG, KLEIN, SOKOLNIK, *A.* 257, 175). — Pyramidenförmige Krystalle (aus Ligroin). F: 71–72°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin.

N-Nitroso-N-[4-chlor-3-methyl-phenyl]-p-phenetidin, 4-Chlor-N-nitroso-4'-äthoxy-3-methyl-diphenylamin, [4-Äthoxy-phenyl]-[4-chlor-3-methyl-phenyl]-nitrosamin $C_{12}H_{13}O_2N_2Cl = ON \cdot N(C_6H_4Cl \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog derjenigen der vorangehenden Verbindungen (J., D., K., SCH., A. 287, 168). — Gelbe Tafeln (aus Ligroin). F: 49—50°. Leicht löslich in Eisessig, Äther und Ligroin, schwerer in Alkohol.

N-Nitroso-N-[2-nitro-benzyl]-p-phenetidin, [4-Äthoxy-phenyl]-[2-nitro-benzyl]-nitrosamin $C_{15}H_{15}O_4N_2 = ON \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus [2-Nitro-benzyl]-p-phenetidin (S. 449), gelöst in Alkohol und Salzsäure unter Zusatz von Eisessig, mit berechneter Menge Natriumnitrit, gelöst in Wasser (BUSCH, HARTMANN, B. 27, 2903). — Orangefarbene Blättchen (aus Alkohol). F: 95°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leichter löslich.

4-Cuminylnitrosamino-phenol, [4-Oxy-phenyl]-cuminyl-nitrosamin $C_{16}H_{19}O_2N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus salzsaurem 4-Cuminylamino-phenol mit Natriumnitrit (UEBEL, A. 245, 299). — Gelbbraun, krystallinisch. Unbeständig. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

N-Nitroso-4,4'-dimethoxy-diphenylamin, Bis-[4-methoxy-phenyl]-nitrosamin $C_{16}H_{21}O_3N_2 = ON \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4,4'-Dimethoxy-diphenylamin (S. 451), gelöst in Alkohol und Salzsäure, mit wäbr. Natriumnitritlösung unter Eiskühlung (WIELAND, B. 41, 3503). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit grünblauer Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol + Äther bei höchstens 35° N.N-Bis-[4-methoxy-phenyl]-hydrazin.

Phosphorsäure-di-p-phenetidid $C_{16}H_{21}O_4N_2P = HO \cdot PO(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Neben Phosphorsäure-tri-p-phenetidid (s. u.) durch Schütteln von äquimolekularen Mengen p-Phenetidin und $POCl_3$ in gekühlter 10%iger Alkalilauge; man säuert mit Salzsäure an, filtriert, wäscht mit Wasser aus und extrahiert das Reaktionsprodukt mit Ammoniak oder mit verd. Sodaaflösung, wobei das Nebenprodukt ungelöst bleibt (AUTENRIETH, RUDOLPH, B. 33, 2110). — Krystalle (aus heißem, aber nicht siedendem Alkohol durch wenig konz. Salzsäure). F: 202°. Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Natriumsalz. Nadelchen (aus absol. Alkohol durch viel Äther), Prismen (aus Aceton durch viel Äther). Leicht löslich in Wasser.

Phosphorsäure-tri-p-phenetidid $C_{24}H_{29}O_5N_3P = OP(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Schütteln äquimolekularer Mengen p-Phenetidin und $POCl_3$ in 25%iger Alkalilauge unter Kühlung, neben Phosphorsäure-di-p-phenetidid (s. o.) (AU., R., B. 33, 2109). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 168°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol, ziemlich schwer in Äther und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.

Monothiophosphorsäure-di-p-phenetidid $C_{16}H_{21}O_4N_2SP = HO \cdot PS(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Schütteln von p-Phenetidin mit $PSCl_3$ und Natronlauge, neben Thiophosphorsäure-tri-p-phenetidid (s. u.) (AU., R., B. 33, 2114). — Weißer Niederschlag. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Zersetzt sich durch Kochen mit Wasser oder Alkohol.

Thiophosphorsäure-tri-p-phenetidid $C_{24}H_{29}O_5N_3SP = SP(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, siedendem Alkohol und heißem Eisessig, fast unlöslich in Äther, unlöslich in Wasser (AU., R., B. 33, 2114).

Substitutionsprodukte des 4-Amino-phenols.

a) Halogen-Derivate des 4-Amino-phenols.

2-Chlor-4-amino-phenol $C_6H_7ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. B. Aus 2-Chlor-4-nitrophenol (Bd. VI, S. 240) mit Zinn und Salzsäure (FAUST, Z. 1871, 339; KOLLBEFF, A. 234, 6). — Nadeln (aus Alkohol, Äther oder Wasser). F: 153° (K.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (K.). — Gibt in verdünnter schwefelsaurer Lösung mit Kaliumchromatlösung Chlorchinon (Bd. VII, S. 630) (K.). Wird von Chlorkalklösung und etwas Salzsäure zu 2-Chlorchinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 631) oxydiert (K.). Liefert beim Erhitzen mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) 3-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 128 725; O. 1902 I, 551; REYERDIN, DRESSEL, B. 37, 1517; Bl. [3] 31, 1060). — $C_6H_7ONCl + HCl$. In Wasser leicht lösliche Blättchen (K.). — $2C_6H_7ONCl + H_2SO_4 + 2H_2O$. Schuppen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser (K.). — Oxalat $2C_6H_7ONCl + C_2H_2O_4 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser (K.). — Tartrat $C_6H_7ONCl + C_4H_4O_6$. Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser (K.).

2-Chlor-4-amino-phenol-methyläther, **2-Chlor-4-amino-anisol** $C_6H_5ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 2-Chlor-4-nitro-anisol (Bd. VI, S. 240) mit Zinnchlorür und Salzsäure (REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2623). — Nadelchen (aus Benzol). *F.*: 62°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Pikrat. Nadeln. *F.*: 186° (Zers.).

2-Chlor-4-amino-phenol-äthyläther, **2-Chlor-4-amino-phenetol** $C_8H_{10}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von 2-Chlor-4-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 240) mit Zinnchlorür und Salzsäure (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 155). Durch 3-stdg. Kochen von 2-Chlor-4-acetamino-phenetol (s. u.) mit Salzsäure (R., D.). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 66°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Hydrochlorid. Nadelbüschel. Wird durch Wasser nicht dissoziiert. — Pikrat. Nadeln. *F.*: 167–170°. Löslich in Alkohol.

3-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{13}H_9O_2N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol und 2-Chlor-4-amino-phenol bei Gegenwart $O_2N \cdot \text{C}_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot \text{C}_6H_4 \cdot OH$ von Soda oder Natriumacetat (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 128725; *C.* 1902 I, 551). — Rote Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 180° (Akt.-Ges. f. Anilinf.), 183° (REVERDIN, CRÉPEUX, *B.* 36, 3267; *Bl.* [3] 29, 1060). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton, Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, Äther, Benzol, CS_2 , unlöslich in Ligroin (R., C.). — Beim Kochen mit Schwefel und Schwefelalkalien in wäßr. Lösung entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf.). Gibt beim Chlorieren 2,6-Dichlor-chinon-[2,4-dinitro-anil]-(4) (Bd. XII, S. 754) (R., C.). — Natriumsalz. Schwarze Nadeln (R., C.).

2-Chlor-4-pikrylamino-phenol, **3-Chlor-2',4',6'-trinitro-4-oxy-diphenylamin** $C_{13}H_7O_5N_4Cl$, s. nebenstehende Formel. Dunkelrote Krystalle. *F.*: 185,5° (REVERDIN, DELÉTRA, *B.* 37, 1728; *Bl.* [3] 31, 637). Das Acetyl-derivat kristallisiert in orangefarbenen Prismen vom Schmelzpunkt 173°.

3-Chlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_5N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin durch Acetylieren $O_2N \cdot \text{C}_6H_3(NO_2)_2 \cdot NH \cdot \text{C}_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (REVERDIN, CRÉPEUX, *B.* 36, 3267; *Bl.* [3] 29, 1060). — Gelbe Nadeln (aus einem Gemisch von Aceton und Alkohol), die sich bei 149° zusammenziehen und bräunen, bei 156° schmelzen; ziemlich löslich in heißem Alkohol, Aceton, Benzol, Eisessig, Chloroform, schwer in Äther, CS_2 , unlöslich in Ligroin.

3-Chlor-4,6-dinitro-4'-oxy-3-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{10}O_3N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Kondensation von 5-Chlor-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344) mit 2-Chlor-4-amino-phenol in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, DRESEL, DELÉTRA, *B.* 37, 2093; *Bl.* [3] 31, 632). — Gelbrote Nadeln. *F.*: 176°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Äther und Eisessig, schwer in Ligroin und Wasser.

2-Chlor-4-acetamino-phenol $C_8H_9O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Aus 2-Chlor-4-amino-phenol durch Kochen mit Eisessig (DAHL & Co., D. R. P. 147530; *C.* 1904 I, 233). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 144°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. Verwendung zur Darstellung von Monazofarbstoffen: D. & Co.

2-Chlor-4-acetamino-phenol-methyläther, **2-Chlor-4-acetamino-anisol** $C_9H_{10}ONCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Acetylierung von 2-Chlor-4-amino-anisol (REVERDIN, ECKHARD, *B.* 32, 2623). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 94°.

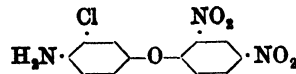
2-Chlor-4-acetamino-phenol-äthyläther, **2-Chlor-4-acetamino-phenetol** $C_{10}H_{12}ONCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man versetzt 50 g Phenacetin (S. 461), gelöst in 500 ccm Eisessig und 130 ccm Salzsäure, unter Kühlung mit einer Chlorlauge, die durch Sättigen von 64 ccm 40%iger heißer Natronlauge mit Chlor bereitet war (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 156). Aus 2-Chlor-4-amino-phenetol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid oder aus seinem salzsauren Salz mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (R., D.). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 132°.

[2-Chlor-4-acetamino-phenyl]-acetat, **O,N-Diacetyl-[2-chlor-4-amino-phenol]** $C_{10}H_{10}O_4NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2-Chlor-4-amino-phenol und Essigsäureanhydrid (KEHRMANN, GRAB, *A.* 303, 8). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 124°.

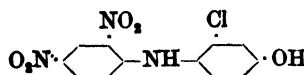
3-Chlor-4-amino-phenol $C_6H_5ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von 3-Chlor-4-nitro-phenol (Bd. VI, S. 240) mit Eisen und Salzsäure bei 80–100° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 143449; *C.* 1903 II, 320). — Nadeln. *F.*: 160° (Chem. Fabr. G.-E.). — Liefert beim Kochen mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat als Hauptprodukt 3-Chlor-2',4'-dinitro-4-amino-diphenyläther

(s. u.) (REVERDIN, DRESEL, *B.* 37, 1517; *Bl.* [3] 31, 1079). Beim Kochen der alkoh. Lösung von 3-Chlor-4-amino-phenol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol ohne Zusatz von Natriumacetat oder beim Erhitzen von 3-Chlor-4-amino-phenol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol bei Gegenwart von Natriumacetat auf 150° entsteht 2-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (s. u.) (R., D.). — Verwendung als photographischer Entwickler: Chem. Fabr. G.-E.

3-Chlor-4-amino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther, 3-Chlor-2',4'-dinitro-4-amino-diphenyläther $C_{12}H_8O_3N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von 3-Chlor-4-amino-phenol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, DRESEL, *B.* 37, 1517; *Bl.* [3] 31, 1079). — Braungelbe Nadeln. *F.*: 137°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. — Liefert bei Behandlung mit Natriumchlorat und Salzsäure Trichlorchinon (Bd. VII, S. 634).



2-Chlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_3N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Kochen von 3-Chlor-4-amino-phenol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung (R., DRESEL, *B.* 37, 1517; *Bl.* [3] 31, 1079). Durch Erhitzen von 3-Chlor-4-amino-phenol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in Gegenwart von Natriumacetat auf 150° (R., D.): Aus 2-Chlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin (s. u.) durch Verseifung mit siedender Salzsäure (R., CRÉPIEUX, *B.* 36, 3266; *Bl.* [3] 29, 1060). — Rote Nadeln. *F.*: 189°; sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton, Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin (R., C.). Aus der Lösung in Soda fällt beim Erkalten nicht das Natriumsalz, sondern die freie Verbindung aus (R., C.). — Bei der Einw. von Natriumchlorat und Salzsäure entsteht 2,3,5-Trichlorchinon-mono-[2,4-dinitro-anil] (Bd. XII, S. 754) (R., C.).



2-Chlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_{10}O_5N_2Cl$ ($(O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$). *B.* Bei der Chlorierung von 2',4'-Dinitro-4-acetoxy-diphenylamin (S. 446) mit Natriumchlorat und Salzsäure in Eisessig (R., C., *B.* 36, 3266; *Bl.* [3] 29, 1059). — Citronengelbe Nadeln oder Prismen. *F.*: 170°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol, Aceton, Benzol, Eisessig, Chloroform, schwer in Äther, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin.

3-Chlor-4-benzylamino-phenol $C_{12}H_{11}ONCl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei der Reduktion von 3-Chlor-4-benzylamino-phenol (s. u.) mit Zinkstaub und Natronlauge (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 213592; *C.* 1909 II, 1097). — Öl. Leicht löslich in Äther, Alkohol, schwer in Wasser. Leicht löslich in verd. Alkali, schwer in Sodälösung. — Hydrochlorid. Krystalle. Schmilzt bei 195° unter geringer Zersetzung.

3-Chlor-4-benzylamino-phenol $C_{12}H_{11}ONCl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Einw. von Benzaldehyd auf das Sulfat des 3-Chlor-4-amino-phenols in Gegenwart von Kaliumacetat (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 213592; *C.* 1909 II, 1097). — *F.*: 180—181°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in verd. Essigsäure. Geht bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in 3-Chlor-4-benzylamino-phenol (s. o.) über.

2,5-Dichlor-4-amino-phenol-äthyläther, 2,5-Dichlor-4-amino-phenetol ¹⁾ $C_{10}H_9ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2,5-Dichlor-4-acetamino-phenol-äthyläther (s. u.) durch Spaltung mit konz. Salzsäure (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 154). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 63,5—64,5°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln. — Gibt mit Dichromat und Salzsäure einen erst dunkelgrünen, dann blauen bis rotvioletten Niederschlag, mit Eisenchlorid einen roten Niederschlag. — Hydrochlorid. Schwer löslich in Wasser und dadurch dissoziierbar. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 149—150°.

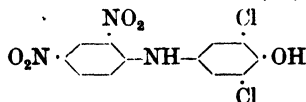
2,5-Dichlor-4-acetamino-phenol-äthyläther, 2,5-Dichlor-4-acetamino-phenetol ¹⁾ $C_{10}H_{11}O_2NCl_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man gibt zu einer Lösung von 36 g Phenacetin (S. 461) in 200 ccm Eisessig 17 g Natriumchlorat in wenig Wasser und fügt 60 ccm konz. Salzsäure unter Wasserkühlung auf einmal hinzu; daneben entstehen 2-Chlor-4-acetamino-phenetol und andere Produkte (R., D., *B.* 32, 154). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 162°. In Wasser fast unlöslich.

2,6-Dichlor-4-amino-phenol $C_6H_5ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot OH$. *B.* Aus 2,6-Dichlor-4-nitro-phenol (Bd. VI, S. 241) mit Zinn und Salzsäure (SEIFERT, *A. Spl.* 7, 202; KOLLEFF, *A.* 234, 10). — Nadeln (aus Wasser oder Benzol). *F.*: 165—166° (S.), 167° (K.). Sublimiert

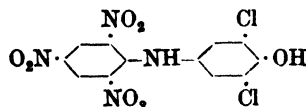
¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BARGELLINI (*G.* 59, 19, 29; *C.* 1929 I, 1807).

bei vorsichtigem Erhitzen (S.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in siedendem Wasser oder in Benzol, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (K.). — Wird leicht, z. B. durch Dichromatgemisch zu 2,6-Dichlor-chinon (Bd. VII, S. 633) oxydiert (K.). Mit HCl und Chlorkalklösung unter Kühlung entsteht 2,6-Dichlor-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 634) (K.). — $C_6H_5ONCl_2 + HCl$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, weniger in Äther (S.). Sublimierbar (S.). Schmilzt nicht unter 230° (S.). — $C_6H_5ONCl_2 + HBr$. Tafeln. Äußerst schwer löslich in kaltem Wasser (K.). — $2C_6H_5ONCl_2 + H_2SO_4 + 3H_2O$. Nadeln. Wenig löslich in heißem Alkohol, kaum in kaltem Wasser (S.). — $C_6H_5ONCl_2 + HNO_3$. Tafeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 110° (K.). — Oxalat $2C_6H_5ONCl_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (K.).

3,5-Dichlor-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_2N_4Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol und 2,6-Dichlor-4-amino-phenol (REVERDIN, CRÉPEUX, B. 36, 3264; Bl. [3] 29, 1057). Durch Einw. von schwefliger Säure, von konz. warmer Natriumacetatlösung oder von Sodälösung auf 2,6-Dichlor-chinon-[2,4-dinitro-anil]-(4) (Bd. XII, S. 754) oder durch tagelanges Stehen einer Lösung dieser Verbindung in konz. Schwefelsäure (R., C.). Durch Chlorierung von 2',4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin (S. 444) oder von 2',4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin (S. 79) mit Natriumchlorat und Salzsäure in 80%iger Essigsäure (R., C.). — Rotorangefarbige Nadeln (aus Eisessig oder Aceton). F: 207° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol, Chloroform, Eisessig und kochender Sodälösung, schwer löslich in Schwefelkohlenstoff; unlöslich in Ligroin. — Geht, in 90%iger Essigsäure mit Natriumchlorat und Salzsäure behandelt, in 2,6-Dichlor-chinon-[2,4-dinitro-anil]-(4) über. — Natriumsalz. Schwarze Nadeln.

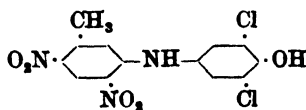


2,6-Dichlor-4-pikrylamino-phenol, 3,5-Dichlor-2',4',6'-trinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_6O_2N_6Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) mit 2,6-Dichlor-4-amino-phenol (REVERDIN, DELÉTRA, B. 37, 1730; Bl. [3] 31, 639). — Gelbbraune Prismen. F: 225° . — Das Acetylderivat bildet grünlichgelbe Blättchen vom Schmelzpunkt 259° .

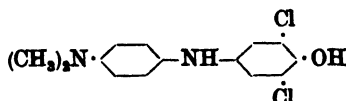


3,5-Dichlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_8O_4N_4Cl_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Citronengelbe Krystalle. F: $207-208^\circ$ (REVERDIN, CRÉPEUX, Bl. [3] 29, 1057; B. 36, 3264).

3',5'-Dichlor-4,6-dinitro-4'-oxy-3-methyl-diphenylamin $C_{13}H_9O_2N_4Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2,6-Dichlor-4-amino-phenol und 5-Chlor-2,4-dinitro-toluol (Bd. V, S. 344) in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, DRESSEL, DELÉTRA, B. 37, 2094; Bl. [3] 31, 632). — Grünlichgelbe Blättchen. F: 230° . Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Äther, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin und Wasser.



3,5-Dichlor-4-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{14}ON_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man oxydiert das Gemisch von N,N-Dimethyl-p-phenylen-diamin (S. 72) und 2,6-Dichlor-phenol in alk. Lösung zum entsprechenden Indophenol und reduziert dieses mit Schwefelnatriumlösung (Höchster Farb., D. R. P. 161665; C. 1905 II, 368). — Kryställchen, die sich an der Luft zu den grünen Krystallen des entsprechenden Indophenols oxydieren. Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali auf $90-100^\circ$ entsteht ein chlorfreier blauer Farbstoff.



3,5-Dichlor-4-amino-phenol¹⁾ $C_6H_5ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot OH$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von Chinonoxim (Bd. VII, S. 622) (JAEGER, B. 8, 895). — Nadeln. F: 175° . Sublimierbar, aber nicht destillierbar. Löslich in Alkalien und Säuren.

3,5-Dichlor-4-amino-phenol-methyläther, 3,5-Dichlor-4-amino-anisol¹⁾ $C_7H_7ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Übergießen von Chinonoxim (Bd. VII, S. 622) mit einer Lösung von Chlorwasserstoff in Methylalkohol bei 0° (JAEGER, B. 8, 897). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: $71,5^\circ$. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Löslich in Säuren, aber nicht in Alkalien.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von BARGELLINI, LEONE (R. A. L. [6] 8, 399; C. 1929 I, 1441) und BARGELLINI (G. 59, 16; C. 1929 I, 1807).

3.5-Dichlor-4-amino-phenol-äthyläther, **3.5-Dichlor-4-amino-phenetol**¹⁾ $C_8H_9ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Analog derjenigen der vorangehenden Verbindung. — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 46°; *Kp.*: 275°; mit Wasserdämpfen leicht flüchtig; verbindet sich mit Säuren (JAEGER, *B.* 8, 898).

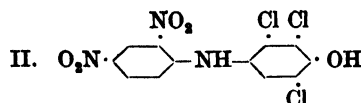
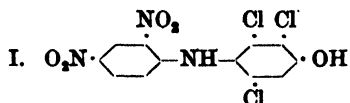
2.3.5.4'-Tetrachlor-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_7ONCl_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.3.5-Trichlor-chinon-[4-chlor-anil]-(1) (Bd. XII, S. 611) in Alkohol bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (JACOBSON, *A.* 367, 317; vgl. *J.*, *C.* 1898 II, 36). — Nadeln (aus Ligroin). *F.*: 128°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, schwer in kaltem Ligroin, unlöslich in Wasser. Löslich in wäßr. Alkali, unlöslich in verd. Säuren. Färbt sich beim Leiten von Luft durch die Lösung in wäßr. Alkali rot und scheidet einen roten Niederschlag ab.

2.3.5.2'.4'.6'-Hexachlor-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_5ONCl_6$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion von 2.3.5-Trichlor-chinon-[2.4.6-trichlor-anil]-(1) (Bd. XII, S. 628) mit Zinkstaub und Eisessig in Acetonlösung (ORTON, SMITH, *Soc.* 87, 396). — Nadeln (aus Benzin). *F.*: 186°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther, ziemlich leicht in Alkohol. — Liefert durch Oxydation mit Quecksilberoxyd 2.3.5-Trichlor-chinon-[2.4.6-trichlor-anil]-(1) zurück.

2.3.5.2'.4'.6'-Hexachlor-4-benzoyloxy-diphenylamin $C_{19}H_9O_2NCl_6 = C_6H_5Cl_3 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_3 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2.3.5.2'.4'.6'-Hexachlor-4-oxy-diphenylamin mit Benzoylchlorid und Pyridin (O., *S.*, *Soc.* 87, 396). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 169°.

2.3.5- oder 2.3.6-Trichlor-4-amino-phenol $C_6H_4ONCl_3 = H_2N \cdot C_6H_3Cl_3 \cdot OH$. *B.* Beim Sättigen von in rauchender Salzsäure suspendiertem 4-Amino-phenol mit Chlor (SCHMITT, ANDRESEN, *J. pr.* [2] 23, 437). Aus Chinonchlorimid (Bd. VII, S. 619) in möglichst wenig Eisessig beim Eintragen in die 16–20-fache Menge stark gekühlter konzentrierter Salzsäure, neben anderen Chlorsubstitutionsprodukten des 4-Amino-phenols (HIRSCH, *B.* 13, 1907). — *Darst.* Man übergießt salzsaures 4-Amino-phenol mit rauchender Salzsäure und leitet unter beständigem Schütteln Chlor ein, bis eine Probe des Niederschlages sich ohne Trübung in Wasser löst, und diese Lösung mit Chlorkalk große, gelbe Flocken von Trichlorchinon-chlorimid rasch abscheidet, ohne daß hierbei eine Emulsion entsteht. Wird das Reaktionsprodukt zu dickbreiig, so verdünnt man mit rauchender Salzsäure; nach beendeter Reaktion raucht man die Salzsäure im Wasserbade ab, löst den Rückstand im Wasser und fällt die vom Trichlorchinon abfiltrierte Lösung mit Soda (SCHMITT, ANDRESEN, *J. pr.* [2] 24, 426). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 159° zu einer bräunlichen Flüssigkeit (SCH., A.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, in Alkohol und Äther (SCH., A.). — Liefert mit Salzsäure und Chlorkalklösung Trichlorchinon-monochlorimid (Bd. VII, S. 636) (SCH., A., *J. pr.* [2] 23, 438; 24, 429). Diazotiert man das Trichloraminophenol in wäßrig-alkoholischer Lösung und kocht das entstandene Trichlordiazophenol (Syst. No. 2199) anhaltend mit absol. Alkohol, so erhält man das bei 55° schmelzende Trichlorphenol (Bd. VI, S. 190) (H., *B.* 13, 1908; LAMPERT, *J. pr.* [2] 33, 376). — $2C_6H_4ONCl_3 + H_2SO_4$. Krystalle (aus verd. Schwefelsäure) (H., Dissertation [Straßburg 1880], S. 16). Beim Erhitzen des trocknen Sulfats sublimiert Trichloraminophenol (SCH., A., *J. pr.* [2] 24, 427).

2.3.6- oder 2.3.5-Trichlor-2'.4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_5O_2N_3Cl_3$, s. Formeln I und II. *B.* Durch längeres Kochen von 2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[2.4-dinitro-

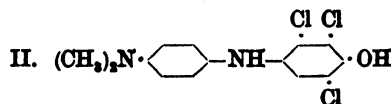
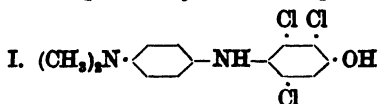


anil] (Bd. XII, S. 754) mit Sodalösung (REVERDIN, CRÉPIEU, *Bl.* [3] 29, 1062; *B.* 36, 3269). — Orangerot. *F.*: 211°.

2.3.6- oder 2.3.5-Trichlor-2'.4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{19}H_7O_4N_3Cl_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3.6- oder 2.3.5-Trichlor-2'.4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin durch Acetylieren (R., C., *Bl.* [3] 29, 1062; *B.* 36, 3269). — Citronengelbe Prismen. *F.*: 153°.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von BARGELLINI, LEONE (*R. A. L.* [6] 8, 399; *C.* 1929 I, 1441) und BARGELLINI (*G.* 59, 16; *C.* 1929 I, 1807).

2.3.6- oder 2.3.5-Trichlor-4-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{12}ON_2Cl_3$, s. Formeln I und II. B. Entsteht neben einer Sulfonsäure $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_3(OH) \cdot SO_3H$ (Syst. No. 1926) beim Leiten von schwefliger Säure durch ein Gemenge von 1 Tl. 2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[4-dimethylamino-anil] (S. 89) und 50 Tln. Wasser unter Erwärmen; der gebildete Niederschlag wird unter Erwärmen in wäßr. Ammoniak gelöst; beim Kochen der Lösung fällt zunächst Trichlor-oxy-dimethylamino-diphenylamin aus (SCHMITT, ANDRESEN, *J. pr.* [2] 24, 439). Entsteht auch bei der Reduktion des 2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[4-dimethylamino-anils] mit alkoh. Schwefelammonium (SCH., A.). — Prismen.



F: 138—139°. Färbt sich beim Schmelzen blau und zersetzt sich wenige Grade über dem Schmelzpunkt. Fast unlöslich selbst in heißem Wasser, leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol und heißem Alkohol. Verbindet sich mit Basen, die alkal. Lösungen färben sich an der Luft sehr rasch tief blau, indem 2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[4-dimethylamino-anil] (S. 89) gebildet wird. Alle Oxydationsmittel bewirken die gleiche Reaktion. Das Ammoniumsalz verliert beim Aufkochen alles Ammoniak. — $C_{14}H_{12}ON_2Cl_3 + HCl$. Scheidet sich beim Auflösen von Trichlor-oxy-dimethylamino-diphenylamin in kochender verdünnter Salzsäure in Tafeln oder Blättchen aus. Äußerst löslich in Alkohol, schwerer in Wasser, unlöslich in Äther. — Sulfat. Nadeln, die sich in heißem Wasser und noch leichter in Alkohol lösen.

2-Brom-4-amino-phenol $C_6H_5ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot OH$. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von m-Brom-nitrobenzol (Bd. V, S. 248) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 27, 1931). Beim Behandeln von 2-Brom-4-nitro-phenol (Bd. VI, S. 244) mit Zinn und Salzsäure (HÖLZ, *J. pr.* [2] 32, 65). Bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf 2-Brom-4-acetamino-phenetol (S. 516) (HODUREK, B. 30, 480). — Nadeln (aus Benzol), Nadeln oder Säulen (aus verd. Alkohol). F: 155° (HOD.), 158° (ZERS.) (HÖLZ), 163° (ZERS.) (G.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (HÖLZ). — $C_6H_5ONBr + HI$. Gelbliche, in Wasser, Alkohol, Alkalien und Säuren leicht lösliche Blättchen (HOD.).

2-Brom-4-amino-phenol-methyläther, **2-Brom-4-amino-anisol** $C_7H_7ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Brom-4-nitro-anisol (Bd. VI, S. 244) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, A. 217, 68). Durch Erwärmen von N-[3-Brom-4-methoxyphenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) mit alkoh. Salzsäure unter 40 cm Quecksilberüberdruck (BENEVENTO, G. 28 II, 205). Weiße Blättchen (REVERDIN, DÜRING, B. 32, 162 Ann.). F: 60° bis 61° (B.), 64° (R., D.). — Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in warmem Wasser, in Alkohol, Äther und Essigester (B.). — $C_7H_7ONBr + HCl$. Nadeln. F: 254—255° (B.). — $2C_7H_7ONBr + H_2SO_4$. Blättchen. Zersetzt sich gegen 243° (B.). — Oxalat $2C_7H_7ONBr + C_2H_2O_4$. Nadeln. F: 159—160° (B.). — Succinat $2C_7H_7ONBr + C_4H_4O_6$. Nadeln. F: 61° (B.).

2-Brom-4-amino-phenol-äthyläther, **2-Brom-4-amino-phenetol** $C_8H_9ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Brom-4-nitro-phenetol (Bd. VI, S. 245) durch Zinn und Salzsäure (STAEDEL, A. 217, 69) oder durch Zinnchlorür und Salzsäure (PRUTTI, G. 27 II, 189; B. 30, 1173; REVERDIN, DÜRING, B. 32, 161). Durch Einw. rauchender Salzsäure auf 2-Brom-4-acetamino-phenetol (S. 516) bei 100° (HODUREK, B. 30, 478; R., D., B. 32, 158). Beim Kochen von N-[3-Brom-4-äthoxyphenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) mit konz. Salzsäure (P.). — Tafeln (aus Äther). Rhombisch (SCACCHI, G. 27 II, 187; B. 30, 1172). F: 47,2—47,5° (P.), 46° (H.). Kp_{25} : ca. 200° (P.). Kp_{20} : 189° (H.). Ist mit Wasserdampf nur schwierig flüchtig (R., D.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (H.). — Sehr unbeständig (H.). Reduziert Platinchlorid- und Silbernitratlösungen schon in der Kälte (H.). Diazotiert man 2-Brom-4-amino-phenetol in Alkohol und erwärmt die erhaltene Diazolösung, so erhält man 2-Brom-phenetol (Bd. VI, S. 197) (H.). — Giftwirkung des salzsauren Salzes: P. — $C_8H_9ONBr + HCl$. Nadeln (aus Wasser + Salzsäure). Schmilzt bei 256—257° unter Zersetzung (P.). Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (H.). Unlöslich in konz. Salzsäure; durch Wasser nicht zersetzlich (H.). — $2C_8H_9ONBr + H_2SO_4$. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol (Str.). — Oxalat $2C_8H_9ONBr + C_2H_2O_4$. Nadeln (Str.). — Pikrat. Nadeln (aus Alkohol). F: 178—179° (R., D.). — $C_8H_9ONBr + HCl + HgCl_2$. Schwer löslich in Wasser; färbt sich bald gelblich (H.).

2-Brom-4-acetamino-phenol $C_8H_7ONBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot OH$. B. Aus 2-Brom-4-amino-phenol und Essigsäureanhydrid (HÖLZ, *J. pr.* [2] 32, 67). — Nadeln (aus Wasser). F: 157° (HÖLZ), 155° (HODUREK, B. 30, 480). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und in Alkalien (HÖLZ).

2-Brom-4-acetamino-phenol-methyläther, 2-Brom-4-acetamino-anisol $C_8H_9O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Acetylieren von 2-Brom-4-amino-anisol (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 162 Anm.). — F: 111°.

2-Brom-4-acetamino-phenol-äthyläther, 2-Brom-4-acetamino-phenetol $C_{10}H_{11}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Zu einer Lösung von 100 g Phenacetin in 1000 ccm Eisessig werden 250 ccm konz. Salzsäure und dann langsam eine durch Eintragen von Brom in heiße Natronlauge erhaltene Bromlauge zugesetzt, bis bleibende Bromreaktion sich zeigt (HOFMANN & SCHOETENSACK bei HODUREK, *B.* 30, 477; vgl. auch VAUBEL, *J. pr.* [2] 55, 217). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114° (REVERDIN, DÜRING, *B.* 32, 161). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Wasser und Äther (HOD.). — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure 2-Brom-4-amino-phenetol, mit rauchender Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) 2-Brom-4-amino-phenol (HOD.).

2-Brom-4-diacetylamino-phenol-äthyläther, 2-Brom-4-diacetylaminophenetol $C_{12}H_{14}O_4NBr = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2-Brom-4-acetamino-phenetol und Essigsäureanhydrid bei 170° (HODUREK, *B.* 30, 480). — F: 90°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Durch längeres Kochen mit Natronlauge wird eine Acetylgruppe wieder abgespalten.

[2-Brom-4-benzamino-phenyl]-benzoat, O,N-Dibenzoyl-[2-brom-4-amino-phenol] $C_{20}H_{14}O_4NBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (GATTERMANN, *B.* 27, 1931).

N-[3-Brom-4-äthoxy-phenyl]-succinamid-säure $C_{13}H_{14}O_4NBr$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Lösen von N-[3-Brom-4-äthoxy-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) in wäbrig-alkoholischer Kalilauge (FRUTTI, *G.* 27 II, 190; *B.* 30, 11174). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 149° bis 150°. — $AgC_{13}H_{13}O_4NBr$. Krystallinischer Niederschlag.

2-Brom-2',4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_4N_3Br$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus dem entsprechenden Acetylderivat (s. u.) durch Verseifung mit kochender Salzsäure (REVERDIN, CRÉPIEU, *Bl.* [3] 29, 1063; *B.* 36, 3269). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 178–179°.

2-Brom-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_{10}O_5N_3Br = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Einw. von Brom auf 2',4'-Dinitro-4-acetoxy-diphenylamin (S. 446) in Eisessig (*R.* C., *Bl.* [3] 29, 1062; *B.* 36, 3269). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Aceton). F: 165–166°.

2,2',4'-Tribrom-4-oxy-diphenylamin¹⁾ $C_{12}H_5ONBr_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim langsamen Eintragen einer Lösung von 19,2 g Brom in 100 ccm Eisessig unter Kühlung und Umrühren in eine Lösung von 7,4 g 4-Oxy-diphenylamin (S. 444) und 9,6 g wasserfreiem Natriumacetat in 200 ccm Eisessig (SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 317). — Nadeln (aus Ligroin). F: 153°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol, löslich in Chloroform. Löslich in Alkalien; löst sich in Schwefelsäure mit grüner Farbe. — CrO_3 in Eisessig oxydiert zu 2-Brom-chinon-mono-[2,4-dibrom-anil] (Bd. XII, S. 656).

2,2',4'-Tribrom-4-benzoyloxy-diphenylamin $C_{16}H_{11}O_4NBr_3 = C_6H_5Br_3 \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 1 g 2,2',4'-Tribrom-4-oxy-diphenylamin in 5 ccm Pyridin und 0,5 ccm Benzoylchlorid (S., O., *Soc.* 93, 318). — Prismen (aus Ligroin). F: 147°. Löslich in organischen Mitteln.

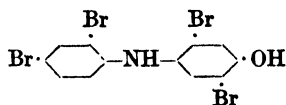
Brenzweinsäure-bis-[2 oder 3-brom-4-methoxy-anilid] $C_{17}H_{20}O_4N_2Br_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4Br \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Brenzweinsäure-di-p-anilid (S. 475) mit Brom in Essigsäure (GIUFFRIDA, CHIMIENTI, *G.* 34 II, 267). — Gelbliche Nadeln. F: 82–83°.

Brenzweinsäure-p-phenetidid-[2 oder 3-brom-4-äthoxy-anilid] $C_{21}H_{25}O_4N_2Br = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Brenzweinsäure-di-p-phenetidid (S. 475) und Brom in Eisessig (GL., CH., *G.* 34 II, 271). — Nadeln (aus Alkohol). F: 74°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

¹⁾ Diese Verbindung, die nach SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 315, als 2,2',4'- oder 3,2',4'-Tribrom-4-oxy-diphenylamin aufzufassen war, muß auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BRADFIELD, COOPER, ORTON, *Soc.* 1927, 2854, als 2,2',4'-Tribrom-4-oxy-diphenylamin formuliert werden.

Dibromgallussäure-[2 oder 3-brom-4-äthoxy-anilid] $C_{15}H_{13}O_5NBr_2 = (HO)_2C_6Br_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Gallussäure-p-phenetidid (S. 494) durch 3 Mol.-Gew. Brom in Chloroform (GNEHM, GANSSE, *J. pr.* [2] 63, 85). — Krystalle mit 2 H_2O (aus verd. Methylalkohol). Schmilzt bei 209—210°, wasserfrei bei 218—219°. Ist gegen Säuren sehr beständig. Wird von Kalilauge schon in der Kälte zersetzt. Färbt sich mit $FeCl_3$ gelbgrün.

2.5.2'.4'-Tetrabrom-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_6ONBr_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.2'.4'-Tribrom-4-oxy-diphenylamin (S. 516) und 1 Mol.-Gew. Brom in siedendem Chloroform (SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 321). — Nadeln (aus Eisessig und wenig Wasser). F: 143—144°. Löslich in Chloroform, Ligroin. — CrO_3 in Eisessig oxydiert zu 2.5-Dibrom-chinon-mono-[2.4-dibrom-anil] (Bd. XII, S. 656).



2.5.2'.4'-Tetrabrom-4-benzoyloxy-diphenylamin $C_{19}H_{11}O_5NBr_4 = C_6H_5Br_2 \cdot NH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2.5.2'.4'-Tetrabrom-4-oxy-diphenylamin in Pyridin und Benzoylchlorid (S., O., *Soc.* 93, 321). — Nadeln (aus Ligroin). F: 178°. Schwer löslich in organischen Mitteln. Unlöslich in Alkalien.

2.6-Dibrom-4-amino-phenol $C_6H_5ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$. *B.* Bei der Reduktion von 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol (Bd. VI, S. 247) mit Zinn und Salzsäure (MÖHLAU, *B.* 15, 2493; 16, 2845; M., UHLMANN, *A.* 289, 94) oder besser mit Zinn und Eisessig (LELLMANN, GROTHMANN, *B.* 17, 2731). Beim Behandeln von 2.6-Dibrom-4-nitroso-phenol (2.6-Dibrom-chinon-oxim-(4), Bd. VII, S. 641) mit Zinn und Salzsäure (FISCHE, HEFF, *B.* 21, 674). Bei der Einw. einer stark abgekühlten Lösung von $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Bariumhypobromit + 2 Mol.-Gew. Bariumhydroxyd auf 1 Mol.-Gew. 4-Oxy-benzamid (Bd. X, S. 164) (VAN DAM, *R.* 18, 418). Beim Behandeln von 2.6-Dibrom-4-diazo-phenol $O:C_6H_2Br_2:N_2$ (Syst. No. 2199) mit Zinn und Salzsäure (BÖHMER, *J. pr.* [2] 24, 469). Neben 2-[3.5-Dibrom-4-oxy-benzoyl]-benzoesäure beim Kochen der alkoh. Lösung von Tetrabromphenolphthaleinoxim (Syst. No. 2539) mit verd. Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, STANGE, *B.* 26, 2261). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter vorheriger Bräunung zwischen 191,5 und 192,5° (M., U.; vgl. FORSTER, ROBERTSON, *Soc.* 79, 690). Unlöslich in Wasser, etwas löslich in Äther, leicht in Alkohol (B.). — Bläut sich an der Luft (B.). Beim Leiten von nitrosen Gasen in die alkoh. Lösung entsteht 2.6-Dibrom-4-diazo-phenol (B.). Liefert mit Chlorkalklösung 2.6-Dibrom-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 640) (MÖHLAU, *B.* 16, 2845). Bei der gemeinsamen Oxydation von 2.6-Dibrom-4-amino-phenol und Phenol entsteht das Indophenol $C_{12}H_7O_2NBr_2$ (s. u.) (M., *B.* 16, 2849). — $C_6H_5ONBr_2 + HCl$. Tafeln. Schwer löslich in reinem Wasser, leicht in säurehaltigem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther (B.). — $2 C_6H_5ONBr_2 + 2 HCl + SnCl_2$. Säulen (HÖLZ, *J. pr.* [2] 32, 68).

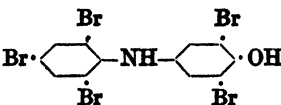
Indophenol $C_{12}H_7O_2NBr_2 = O:C_6H_4:N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$ bezw. $O:C_6H_2Br_2:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Das Natriumsalz scheidet sich aus beim allmählichen Eintragen von 8—12 ccm alkal. Phenollösung (mit 0,2 g Phenol in 1 ccm) in 5 g mit etwas verd. Alkohol angeriebenes 2.6-Dibrom-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 640) (MÖHLAU, *B.* 16, 2845). Beim Versetzen einer Lösung von 26 g 2.6-Dibrom-4-amino-phenol und 10 g Phenol in 40 g Natronlauge (D: 1,29) und etwa dem gleichen Vol. Wasser mit kalter Kaliumdichromatlösung (M., *B.* 16, 2849). — Dunkelrote Prismen. Unlöslich in Wasser; löslich mit fuchsinroter Farbe in Alkohol, Äther und Eisessig. — Zerfällt beim Kochen mit salzsäurehaltigem Wasser in Chinon und 2.6-Dibrom-4-amino-phenol. Wird durch schweflige Säure zu 3.5-Dibrom-4.4'-dioxy-diphenylamin (S. 518) reduziert. — $NaC_{12}H_7O_2NBr_2$. Goldgrüne Prismen. Löslich in Wasser und Alkohol mit blauer Farbe. Die Lösung in verd. Natronlauge wird in der Wärme blaßrot und beim Erkalten wieder blau.

2.6-Dibrom-4-amino-phenol-methyläther, 2.6-Dibrom-4-amino-anisol $C_7H_7ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-anisol (Bd. VI, S. 247) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 70; ROBERTSON, *Soc.* 81, 1479) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACKSON, FISKE, *B.* 35, 1131; *Am.* 30, 62). — Blättchen (aus Ligroin). F: 64—65° (J., F.), 66° (R.). Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (R.). — Verliert durch Einw. von Salpetersäure in der Kälte oder bei 30—40° kein Brom (R.). — $C_7H_7ONBr_2 + HCl$ (St.; J., F.). Nadeln. — $2 C_7H_7ONBr_2 + H_2SO_4$. Nadeln (St.). — Oxalat $2 C_7H_7ONBr_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln. Bräunt sich bei 190° und schmilzt unter Zersetzung bei 195° (St.).

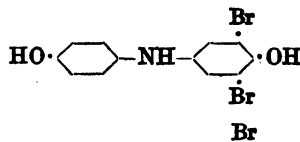
2.6-Dibrom-4-amino-phenol-äthyläther, 2.6-Dibrom-4-amino-phenetol $C_8H_9ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-phenetol durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 71) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (J., F., *B.* 35, 1132; *Am.* 30, 66). — Nadeln (aus Alkohol). F: 107° (J., F.). Leicht löslich in Äther,

Benzol, Aceton, löslich in Alkohol, Chloroform, unlöslich in Ligroin (J., F.). — $C_6H_5ONBr_2 + HCl$ (J., F.).

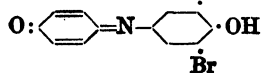
3.5.2'.4'.6' - Pentabrom - 4 - oxy - diphenylamin $C_{12}H_4ONBr_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dibrom-chinon-[2.4.6-tribrom-anil]-(4) (Bd. XII, S. 665) in Aceton durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (SMITH, ORTON, Soc. 91, 151). — Nadeln (aus Eisessig). F: 155—156° (SM., O.), 157° (BRADFIELD, COOPER, ORTON, Soc. 1927, 2858 Anm.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol, ziemlich in Eisessig, schwer in Ligroin. — Wird durch Oxydation mit Quecksilberoxyd in Benzol oder mit CrO_3 in Eisessig in 2.6-Dibrom-chinon-[2.4.6-tribrom-anil]-(4) zurückverwandelt.



3.5 - Dibrom - 4.4' - dioxy - diphenylamin $C_{12}H_8O_2NBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von schwefliger Säure in eine warme, wäßrige Lösung des Natriumsalzes des Indophenols $C_{12}H_8O_2NBr_2$ (S. 517) (MÖHLAU, B. 16, 2848). — Prismen. Schmilzt unter Bräunung bei 170°. Leicht löslich, außer in Wasser.



Chinon - mono - [3.5 - dibrom - 4 - oxy - anil] $C_{12}H_7O_2NBr_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. hierzu das bei 2.6-Dibrom-4-amino-phenol (S. 517) eingeordnete Indophenol $C_{12}H_8O_2NBr_2$.



Naphthochinon-(1.4)-mono-[3.5-dibrom-4-oxy-anil] $C_{18}H_9O_2NBr_2 = O:C_6H_4:N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$. Vgl. hierzu Bd. VII, S. 641 Zeile 1 v. o., sowie Bd. VIII, S. 615.

2.6-Dibrom-4-acetamino-phenol $C_8H_7O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br_2 \cdot OH$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-amino-phenol und Acetanhydrid (HÖLZ, J. pr. [2] 32, 68; FISCHER, HEPP, B. 21, 675; ROBERTSON, Soc. 81, 1477). — Blättchen mit 1 H_2O (aus stark verd. Alkohol). F: 173—174° (HÖLZ). Krystalllessigsäure enthaltende Nadeln (aus Essigsäure); verliert die Essigsäure beim Liegen an der Luft; schmilzt essigsäurehaltig bei 178—179°, essigsäurefrei bei 185—186° (R.). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol (R.). Leicht löslich in Alkalien (HÖLZ). — Mit Salpetersäure in Eisessig entsteht 6-Brom-2-nitro-4-acetamino-phenol (R.).

2.6-Dibrom-4-acetamino-phenol-methyläther, **2.6-Dibrom-4-acetamino-anisol** $C_8H_7O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-amino-anisol und Acetanhydrid (ROBERTSON, Soc. 81, 1479). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 206°. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, leicht in Alkohol und Chloroform.

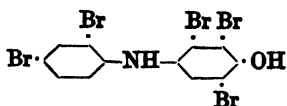
2.6-Dibrom-4-benzamino-phenol $C_{13}H_9O_2NBr_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br_2 \cdot OH$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-amino-phenol, Benzoylchlorid und Natronlauge (FORSTER, ROBERTSON, Soc. 79, 690; R., Soc. 81, 1478). — Nadeln (aus Alkohol). F: 208° (F., R.). — Mit Salpetersäure in Eisessig entsteht 6-Brom-2-nitro-4-benzamino-phenol (R.).

2.6-Dibrom-4-benzamino-phenol-methyläther, **2.6-Dibrom-4-benzamino-anisol** $C_{14}H_{11}O_2NBr_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-amino-anisol, Benzoylchlorid und Natronlauge (ROBERTSON, Soc. 81, 1480). — Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 174°. F: 180°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Benzol, unlöslich in heißem Wasser.

Chinon-carbonsäure-(2)-[3.5-dibrom-4-oxy-anil]-(4) $C_{12}H_7O_2NBr_2 = O:C_6H_4(CO_2H):N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$. Vgl. hierzu Bd. X, S. 63, Zeile 5 v. unten.

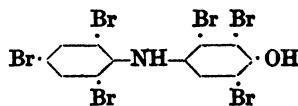
2.6 - Dibrom - 4 - nitrosamino - phenol - methyläther, **[3.5 - Dibrom - 4 - methoxyphenyl]-nitrosamin** $C_7H_5O_2N_2Br_2 = ON \cdot NH \cdot C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot CH_3$, s. Syst. No. 2199.

2.3.5.2'.4' - Pentabrom - 4 - oxy - diphenylamin¹⁾ $C_{12}H_4ONBr_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.5.2'.4'-Tetrabrom-4-oxy-diphenylamin (S. 517) in Chloroform mittels 1 Mol.-Gew. Brom im Sonnenlicht (SMITH, ORTON, Soc. 93, 323). — Nadeln (aus Chloroform oder Eisessig). F: 207—208°. Löslich in Aceton, schwer löslich in anderen Lösungsmitteln. — CrO_3 in Eisessig oxydiert zu 2.3.5-Tribrom-chinon-mono-[2.4-dibrom-anil] (Bd. XII, S. 656).

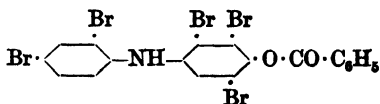


¹⁾ Diese Verbindung, die nach SMITH, ORTON, Soc. 93, 316, als 2.3.6.2'.4' oder 2.3.5.2'.4'-Pentabrom-4-oxy-diphenylamin aufzufassen war, muß auf Grund der nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BRADFIELD, COOPER, ORTON, Soc. 1927, 2854, als 2.3.5.2'.4'-Pentabrom-4-oxy-diphenylamin formuliert werden.

2.3.5.2'.4'.6' - Hexabrom - 4 - oxy - diphenylamin $C_{12}H_5ONBr_6$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.3.5-Tribrom-chinon-[2.4.6-tribrom-anil]-(1) (Bd. XII, S. 665) in Aceton durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (SMITH, ORTON, *Soc.* 91, 152). — Nadeln (aus Chloroform), Prismen (aus Eisessig). *F.* 216° (BRADFIELD, COOPER, ORTON, *Soc.* 1927, 2858 Anm.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (S., O.). — Liefert bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Benzol oder mit Chromsäure in Eisessig 2.3.5-Tribrom-chinon-[2.4.6-tribrom-anil]-(1) zurück (S., O.).



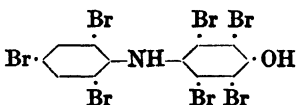
2.3.5.2'.4' - Pentabrom-4-benzoyloxy-diphenylamin $C_{15}H_9O_2NBr_5$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.3.5.2'.4' - Pentabrom-4-oxy-diphenylamin in Pyridin und Benzoylchlorid (SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 323). — Nadeln (aus Ligroin). *F.* 176°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Mitteln.



2.3.6-Tribrom-4-acetamino-phenol $C_8H_5O_2NBr_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Br_3 \cdot OH$. *B.* Aus 2.6-Dibrom-4-acetamino-phenol und Brom in Eisessig (ROBERTSON, *Soc.* 81, 1478). — Nadeln (aus Alkohol). *F.* 224° (Zers.). — Mit Salpetersäure in Eisessig in der Kälte entsteht in geringer Menge ein teerartiges Produkt, in der Wärme wurden Oxalsäure, Dibrom-dinitromethan (Bd. I, S. 78) und wahrscheinlich Bromanil erhalten.

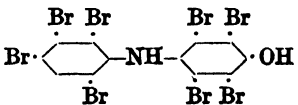
2.3.5.6.2'.4'.6' - Heptabrom - 4 - oxy - diphenylamin

$C_{12}H_3ONBr_7$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man läßt 7 Mol.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. 4-Oxy-diphenylamin, mit Chloroform angefeuchtet, einwirken und führt die Reaktion durch Erhitzen im Wasserbad zu Ende (SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 324). Man erhitzt 2.3.5.2'.4' - Pentabrom-4-oxy-diphenylamin mit 2 Mol.-Gew. Brom im Rohr auf 100° (S., O.). — Rhomben (aus Eisessig). *F.* 173°. Löslich in Chloroform, Benzol, Aceton, schwer löslich in Eisessig, Alkohol, Ligroin. — CrO_3 in Eisessig oxydiert zu Tetrabromchinon-mono-[2.4.6-tribrom-anil] (Bd. XII, S. 665).



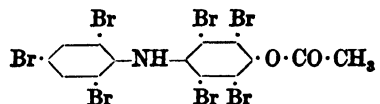
2.3.5.6.2'.3'.4'.6' - Oktabrom - 4 - oxy - diphenylamin

$C_{12}H_3ONBr_8$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.3.5.2'.4' - Pentabrom-4-oxy-diphenylamin und Brom im Überschuß (SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 325). — Prismen (aus Eisessig). *F.* 222°. Schwer löslich in Chloroform, Benzol, Aceton, sehr wenig löslich in Alkohol, Eisessig. — CrO_3 in Eisessig oxydiert zu Tetrabromchinon-mono-[2.3.4.6-tetrabrom-anil] (Bd. XII, S. 668).



2.3.5.6.2'.4'.6' - Heptabrom - 4 - acetoxy - di - phenylamin $C_{14}H_5O_2NBr_7$, s. nebenstehende Formel.

B. Man erwärmt die Suspension von 0,5 g 2.3.5.6.2'.4'.6' - Heptabrom-4-oxy-diphenylamin in 50 ccm Essigsäureanhydrid nach Zusatz von 0,1 ccm konz. Schwefelsäure 15 Minuten auf dem Wasserbade (SMITH, ORTON, *Soc.* 93, 1250). — Körnige Krystalle. *F.* 193°. Unlöslich in warmem alkoh. Kali.



2.3.5.6.2'.4'.6' - Heptabrom - 4 - benzoyloxy - diphenylamin $C_{15}H_7O_2NBr_7 = C_6H_5Br_3 \cdot NH \cdot C_6H_2Br_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2.3.5.6.2'.4'.6' - Heptabrom-4-oxy-diphenylamin in Pyridin und Benzoylchlorid (S., O., *Soc.* 93, 325). — Rhomben (aus Alkohol oder Eisessig). *F.* 206°. Löslich in Chloroform, sehr wenig löslich in anderen Mitteln.

2-Jod-4-amino-phenol-methyläther, 2-Jod-4-amino-anisol $C_7H_7ONI = H_2N \cdot C_6H_4I \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von 2-Jod-4-nitro-anisol (Bd. VI, S. 250) mit Zinnchlorür und Salzsäure (REVERDIN, *B.* 29, 998; *Bl.* [3] 15, 639). — Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Ligroin). *F.* 74—75° (R.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (R.). Die wäßr. Lösung wird durch $FeCl_3$ vorübergehend violett gefärbt (R.). Mit Natriumamalgam und Alkohol entsteht p-Anisidin (R.). — Pikrat. Gelbe Prismen (aus Wasser oder Alkohol). Rhombisch bipyramidal (PARSON, *B.* 29, 1001; *Bl.* [3] 15, 642; *Z. Kr.* 30, 82; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 189). Zersetzt sich bei 207° (R.). — $2 C_7H_7ONI + 2 HCl + PtCl_4$ (R.).

2-Jod-4-amino-phenol-äthyläther, 2-Jod-4-amino-phenetol $C_9H_9ONI = H_2N \cdot C_6H_4I \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von 2-Jod-4-nitro-phenetol (REVERDIN, *B.* 29, 2596; *Bl.* [3] 17, 116). — Hydrochlorid. Nadeln. Gibt mit $FeCl_3$ rotviolette Färbung. — Sulfat. Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser. —

Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Zersetzt sich bei 180° .

2-Jod-4-acetamino-phenol-methyläther, 2-Jod-4-acetamino-anisol $C_8H_9O_2NI = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4I \cdot O \cdot CH_3$. Blättchen (aus Wasser). F: $152-153^\circ$ (R., B. 29, 999; Bl. [3] 15, 640).

2-Jod-4-acetamino-phenol-äthyläther, 2-Jod-4-acetamino-phenetol $C_{10}H_{11}O_2NI = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4I \cdot O \cdot C_2H_5$. Tafelchen (aus verd. Alkohol). F: 146° ; löslich in Alkohol, Chloroform und Essigsäure, sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in Benzin (R., B. 29, 2596; Bl. [3] 17, 116).

N.N'-Bis-[3-jod-4-methoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{14}O_2N_2I_2S$, s. nebenstehende Formel. Nadeln. F: $194-195^\circ$; unlöslich in Wasser, auch in den meisten übrigen Lösungsmitteln CS $\left[NH \cdot \text{C}_6H_3(I) \cdot O \cdot CH_3 \right]_2$, fast unlöslich (REVERDIN, B. 29, 999).

N.N'-Bis-[3-jod-4-äthoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{16}O_2N_2I_2S = CS(NH \cdot C_6H_4I \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 163° (REVERDIN, B. 29, 2596).

2,6-Dijod-4-amino-phenol $C_6H_3ONI_2 = H_2N \cdot C_6H_3I_2 \cdot OH$. B. Aus 2,6-Dijod-4-nitro-phenol mit salzsaurem Zinnchlorür (SEIFERT, J. pr. [2] 28, 437). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Jodverlust bei $221,5^\circ$.

b) Nitro-Derivate des 4-Amino-phenols.

2-Nitro-4-amino-phenol $C_6H_7O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. B. Durch Einw. von verd. Schwefelsäure (2 Vol. konz. Schwefelsäure + 1 Vol. Wasser) auf m-Nitro-diazobenzolimid (Bd. V, S. 278) (FRIEDLÄNDER, ZEITLIN, B. 27, 196), neben 4-Nitro-2-amino-phenol (S. 388) (KEHRMANN, IDZKOWSKA, B. 32, 1066). Beim Erwärmen von 5 g 3-Nitro-phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) mit 20 ccm bis 30 ccm 60%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (BRAND, B. 38, 4012). Beim Leiten von Schwefelwasserstoff in die alkoholisch-ammoniakalische Lösung von 3-Nitro-4-oxy-diazobenzolimid (Bd. VI, S. 294) (FORSTER, FIERZ, Soc. 91, 865). — Dunkelrote Tafeln oder Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: $126-128^\circ$ (FR., Z.; BR.), 131° (FO., FR.). — Durch Oxydation mit CrO_3 entsteht 3 oder 6-Nitro-2-[3-nitro-4-oxy-anilino]-chinon (Syst. No. 1874) (FR., B. 28, 1387; K., LDZ.).

2-Nitro-4-amino-phenol-methyläther, 2-Nitro-4-amino-anisol $C_8H_9O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von Acet-p-anisidid in schwefelsaurer Lösung mit Salpeterschwefelsäure und Verseifen des hierbei erhaltenen 2-Nitro-4-acetamino-anisols durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf $80-90^\circ$ (Höchster Farb., D. R. P. 101778; C. 1899 I, 1175). — Rote Krystalle (aus Äther). Schmilzt gegen 50° .

2-Nitro-4-amino-phenol-äthyläther, 2-Nitro-4-amino-phenetol $C_{10}H_{11}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Nitrieren von Phenacetin in schwefelsaurer Lösung mit Salpeterschwefelsäure und Verseifen des hierbei erhaltenen 2-Nitro-4-acetamino-phenetols durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf $80-90^\circ$ (Höchster Farb., D. R. P. 101778; C. 1899 I, 1175). — Gelbe Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 170° .

2-Nitro-4-amino-phenoxyessigsäure $C_8H_7O_5N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei Einw. der berechneten Menge Kaliumnitrat auf in konz. Schwefelsäure gelöste 4-Aminophenoxyessigsäure unter Eiskühlung (HOWARD, B. 30, 2106). — Braunlichgelbe Prismen (aus Wasser). F: 196° . — Gibt mit Zinn und Salzsäure das Amino-phenmorpholon der nebenst. Formel (Syst. No. 4383).

3,2,4'-Trinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_7O_5N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und 2-Nitro-4-amino-phenol in siedender alkoholischer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (KALLÉ & Co., D. R. P. 107971; C. 1900 I, 1055). — Orangegelbe Blättchen. F: $232-233^\circ$; ziemlich löslich in warmem Alkohol und warmem Benzol, leicht in Aceton und Eisessig (REVERDIN, DRESEL, B. 38, 1594; Bl. [3] 33, 563). — Wird durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf $150-160^\circ$ in einen schwarzen Schwefelfarbstoff übergeführt (K. & Co.). Das Acetylderivat bildet Prismen vom Schmelzpunkt $167-168^\circ$ (R., D.).

2-Nitro-4-[4-nitro-benzalamin]-phenol-äthyläther, 2-Nitro-4-[4-nitro-benzal-amino]-phenetol $C_{16}H_{13}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitrobenzaldehyd (Bd. VII, S. 266) und 2-Nitro-4-amino-phenetol in heißem Alkohol (PORR, FLEMING, Soc. 93, 1918). — Orangerote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 84° .

2-Nitro-4-acetamino-phenol $C_8H_9O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. B. Aus 2-Nitro-4-amino-phenol durch Acetylieren (FRIEDLÄNDER, ZEITLIN, B. 27, 197). — Gelbe Nadeln. F: $157-158^\circ$. Löslich in Alkalien mit roter Farbe.

2-Nitro-4-acetamino-phenol-methyläther, 2-Nitro-4-acetamino-anisol $C_8H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Nitrierung von Acet-p-anisidid in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von Salpetersäure (D: 1,34) und konz. Schwefelsäure (Höchster Farb., D. R. P. 101778; *C.* 1899 I, 1175; REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2689; *Bl.* [3] 35, 1111). — Orangegelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 148—149°; löslich in Wasser, schwer löslich in Benzol und Ligroin (*R.*, *B.*).

3-Nitro-4-amino-phenol $C_6H_6O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Durch Einw. von Schwefelsäure auf o-Nitro-diazobenzolimid (Bd. V, S. 278) (KEHRMANN, GAUHE, *B.* 30, 2137; *Bl.* 2403; vgl. FRIEDLÄNDER, ZEITLIN, *B.* 27, 195). Beim Verseifen von 5 g O.N-Diacetyl-[3-nitro-4-amino-phenol] (*S.* 522) durch Kochen mit 63 ccm n-Natronlauge (HÄHLE, *J. pr.* [2] 43, 64). Beim Verseifen von N-Acetyl-O-[3-nitro-benzoyl]-[3-nitro-4-amino-phenol] mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (REVERDIN, *B.* 39, 3796; *Bl.* [3] 35, 1260). Durch Verseifen von O.N-Dibenzoyl-[3-nitro-4-amino-phenol] (*S.* 523) mit Schwefelsäure (RE., DRESSEL, *B.* 37, 4454; *Bl.* [3] 31, 1271). — Dunkelrote Prismen mit grünem Oberflächenschimmer (aus Äther). *F.*: 154° (RE., DR.). Löslich in Äther, Chloroform (HÄHLE). Löst sich in Wasser oder Alkohol mit orangegelber Farbe, die auf Zusatz von Alkalien in Purpurviolett, von starken Säuren in Hellgelb übergeht (HÄHLE; KAUFFMANN, BEISSWENGER, *B.* 36, 568). Die Violettfärbung der Lösung in Natronlauge ist in der Wärme beständig (RE., *B.* 40, 2856; *Bl.* [4] 1, 632). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (HÄHLE) oder Zinnchlorür und Salzsäure (KE., GAU., *B.* 31, 2403) 3,4-Diamino-phenol. Gibt in alkoh. salzsaurer Lösung beim Behandeln mit nitrosen Gasen ein Diazoniumchlorid, das beim Erhitzen mit absol. Alkohol unter einem Überdruck von 30—40 mm Quecksilber in 3-Nitro-phenol übergeht (HÄHLE). — $C_6H_6O_3N_2 + HCl$. Farblose Blättchen oder Prismen (HÄHLE).

3-Nitro-4-amino-phenol-methyläther, 3-Nitro-4-amino-anisol $C_7H_8O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Nitrohydrochinon-dimethyläther (Bd. VI, S. 857) durch Erhitzen mit 33%igem wäßr. Ammoniak im geschlossenen Gefäß auf 130—140° (SCHEIDEL, D. R. P. 36014; *Frdl.* 1, 221). Beim Verseifen von 3-Nitro-4-acetamino-anisol mit alkoh. Kali (REVERDIN, *B.* 29, 2595; vgl. HINSBERG, *A.* 292, 249). Beim Verseifen von 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-anisol mit Schwefelsäure (RE., *B.* 42, 1525; *C.* 1909 I, 1810). Entsteht in geringer Menge neben Trimethylamin, wenn man 3-Nitro-4-amino-phenol mit der äquivalenten Menge Tetramethylammoniumhydroxyd in wäßr. Lösung versetzt und das dabei erhaltene Tetramethylammoniumsalz nach dem Trocknen im Vakuumexsiccator erhitzt (HÄHLE, *J. pr.* [2] 43, 65). — Dunkelrote Prismen (aus Wasser und Alkohol). *F.*: 123° (HÄ.), 129° (HI.). Löslich in Wasser, Alkohol und Äther, wenig in Benzol (HÄ.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (HÄ.). — Bei der Entamidierung entsteht 3-Nitro-anisol (RE., *B.* 29, 2595; *J.* 1896, 1156; *Bl.* [3] 17, 115). Läßt sich in alkoh. Lösung durch Zinkstaub und Natronlauge (HINSBERG) oder in Eisessig durch Zinkstaub und etwas Salzsäure (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 991) zu dem nicht näher beschriebenen 3,4-Diamino-anisol reduzieren. — $C_7H_8O_3N_2 + HCl$. Farblose Prismen. Verliert leicht Salzsäure (HÄ.).

3-Nitro-4-amino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-4-amino-phenetol $C_8H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Nitrohydrochinon-diäthyläther (Bd. VI, S. 857) durch Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 130—140° (SCHEIDEL, D. R. P. 36014; *Frdl.* 1, 221). Bei kurzem Kochen von 3-Nitro-4-acetamino-phenetol mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Kali (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 460). — Rote Prismen (aus Alkohol). *F.*: 113° (AV., H.), 109° (SCH.). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther und Chloroform (AV., H.). — Wird in alkoh. Lösung von Zinkstaub und Natronlauge zu 3,4-Diamino-phenetol (*S.* 564) reduziert (AV., H.). Gibt bei der Entamidierung 3-Nitro-phenetol (REVERDIN, *B.* 29, 2597; *J.* 1896, 1157; *Bl.* [3] 17, 118). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen auf der Faser: Höchster Farb., D. R. P. 64510; *Frdl.* 3, 789; D. R. P. 99338; *Frdl.* 5, 487; *C.* 1899 I, 397.

3-Nitro-4-amino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther, 3,2'-Trinitro-4-amino-diphenyläther $C_{13}H_8O_7N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3-Nitro-4-amino-phenol und $H_2N \cdot \text{C}_6H_3(NO_2)_2 \cdot NO_2$ 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (REVERDIN, DRESSEL, *B.* 38, 1595; *Bl.* [3] 33, 563). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 188°.

3-Nitro-4-amino-phenoxyessigsäure $C_8H_6O_5N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Beim Verseifen von 3-Nitro-4-benzamino-phenoxyessigsäure (*S.* 523) mit Schwefelsäure (REVERDIN, *B.* 42, 4113; *C.* 1910 I, 349). Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-phenoxyessigsäure (*S.* 524) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (*R.*). — Braune Nadeln. *F.*: 185°. — Bariumsalz. Orangefarbene Nadeln.

3-Nitro-4-acetamino-phenol $C_8H_9O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim gelinden Erwärmen von 3-Nitro-4-amino-phenol mit Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER,

ZETTLIN, B. 37, 195). Aus O.N-Diacetyl-[3-nitro-4-amino-phenol] bei vorsichtiger Verseifung mit 40%iger Natronlauge oder mit konz. Schwefelsäure in der Kälte (REVERDIN, DRESSEL, B. 37, 4455; *Bl.* [3] 31, 1272; MELDOLA, HAY, *Soc.* 91, 1481 Anm.). — Braungelbe Nadeln (aus Wasser). F: 218° (R., D.). Löslich in Alkalien (F., Z.). — Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) unter Eiskühlung entsteht 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenol (Mx., H., *Soc.* 91, 1481). Mit rauchender Salpetersäure (D: 1,5) in Gegenwart oder Abwesenheit von Eisessig entsteht 2,3,6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Mx., H., *Soc.* 91, 1481; 95, 1380; vgl. dazu REVERDIN, MELDOLA, *J. pr.* [2] 88 [1913], 786).

3-Nitro-4-acetamino-phenol-methyläther, 3-Nitro-4-acetamino-anisol $C_9H_9O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Acet-p-anisidid mit 11%iger Salpetersäure bis zum Sieden (REVERDIN, B. 29, 2595; *J.* 1896, 1156; *Bl.* [3] 17, 115). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117° (R.), 116° (WENDER, *G.* 19, 220), 115° (HÄHLE, *J. pr.* [2] 43, 66). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und heißem Wasser (H.). — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,42) (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 990) oder in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,54) bei höchstens 10° 2,3-Dinitro-4-acetamino-anisol (W.).

3-Nitro-4-acetamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-4-acetamino-phenetol $C_{10}H_{11}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Aufkochen von Phenacetin mit etwa der doppelten der von der Theorie geforderten Menge 10–12%iger Salpetersäure (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 457). Aus Phenacetin, das mit verd. Salpetersäure angerührt wird, durch allmähliches Hinzufügen von konz. Salpetersäure in geringem Überschuß (AV., H.). Beim Versetzen einer Lösung von Phenacetin in dem 4-fachen Gewicht Eisessig mit dem gleichen Vol. Salpetersäure (D: 1,27) bei höchstens 20° (WENDER, *G.* 19, 219). Beim Behandeln von Phenacetin mit Benzoylnitrat (Bd. IX, S. 181) in Tetrachlorkohlenstoff (BUTLER, B. 39, 3807). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 104° (W.), 103° (AV., H.). Leicht löslich in absol. Alkohol, Äther und Chloroform (AV., H.). — Gibt in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,54) bei höchstens 10° 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenetol (W.).

[8-Nitro-4-acetamino-phenyl]-acetat, O.N-Diacetyl-[8-nitro-4-amino-phenol] $C_{10}H_{10}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von 1 Tl. O.N-Diacetyl-[4-amino-phenol] in 1,5 Tle. eiskalte rauchende Salpetersäure (HÄHLE, *J. pr.* [2] 43, 63). — Schwefelgelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 146–147° (H.). — Gibt bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure unter Kühlung 2,3,6-Trinitro-4-acetamino-phenol (MELDOLA, *Soc.* 89, 1935; vgl. dazu REVERDIN, MELDOLA, *J. pr.* [2] 88 [1913], 786). Liefert bei vorsichtiger Verseifung mit 40%iger Natronlauge oder mit konz. Schwefelsäure in der Kälte 3-Nitro-4-acetamino-phenol (REVERDIN, DRESSEL, B. 37, 4455; *Bl.* [3] 31, 1272). Gibt beim Kochen mit der berechneten Menge n-Natronlauge oder beim Eintragen in siedende rauchende Salzsäure 3-Nitro-4-amino-phenol (H.).

N-Acetyl-O-[8-nitro-benzoyl]-[8-nitro-4-amino-phenol] $C_{15}H_{11}O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus N-Acetyl-O-benzoyl-[4-amino-phenol] durch Salpetersäure (D: 1,5) bei höchstens 17° (REVERDIN, B. 39, 3796; *Bl.* [3] 35, 1259). Entsteht ferner aus N-Acetyl-O-benzoyl-[4-amino-phenol] in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von Salpetersäure (D: 1,4) und konz. Schwefelsäure bei höchstens 17° (R.). — Gelbe Nadeln. F: 184°. Löslich in warmer Essigsäure (auch in verdünnter), sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Wird beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade in 3-Nitro-benzoesäure und 3-Nitro-4-amino-phenol gespalten.

O-p-Toluolsulfonyl-N-acetyl-[8-nitro-4-amino-phenol] $C_{15}H_{14}O_5N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus O-p-Toluolsulfonyl-N-acetyl-[4-amino-phenol] in Essigsäureanhydrid mit einem Gemisch von Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) oder mit Acetylnitrat (REVERDIN, B. 40, 2854; *Bl.* [4] 1, 630). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 134°. Unlöslich in kalter Sodalösung und Natronlauge; löst sich in letzterer beim Erwärmen.

O-[2-Nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-N-acetyl-[8-nitro-4-amino-phenol] $C_{15}H_{13}O_5N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus O-p-Toluolsulfonyl-N-acetyl-[4-amino-phenol] mit Salpetersäure (D: 1,52) oder mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) (REVERDIN, B. 40, 2853; *Bl.* [4] 1, 629). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 146°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Essigsäure und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Gibt bei der Verseifung mit konz. Schwefelsäure 3-Nitro-4-amino-phenol und 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4).

3-Nitro-4-benzamino-phenol-methyläther, 3-Nitro-4-benzamino-anisol $C_{12}H_{11}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Benz-p-anisidid (S. 469) in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,4) (REVERDIN, B. 42, 1527; C. 1909 I, 1810). — Orangefarbene Blättchen (aus Alkohol). F: 140°. Löslich in heißem Alkohol, heißer Essigsäure, kaltem Benzol. — Gibt bei der Verseifung Benzoesäure und 3-Nitro-4-amino-anisol.

[3-Nitro-4-benzamino-phenyl]-benzoat, O.N-Dibenzoyl-[3-nitro-4-amino-phenol] $C_{20}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] (S. 470) bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) bei 0° bis 10° (REVERDIN, DRESEL, B. 37, 4454; Bl. [3] 31, 1271). Entsteht ferner aus O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] in Eisessiglösung und einem Gemisch von Salpetersäure und konz. Schwefelsäure bei höchstens 60° (REVERDIN, DELÉTRA, B. 39, 129; Bl. [3] 35, 310). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 147° (R., Dr.). Schwer löslich in Äther und Ligroin, sonst leicht löslich (R., Dr.). — Wird durch Schwefelsäure zu 3-Nitro-4-amino-phenol und Benzoesäure verseift (R., Dr.).

3-Nitro-4-benzamino-phenoxyessigsäure $C_{16}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)$. O-CH₃·CO₂H. B. Aus 4-Benzamino-phenoxyessigsäure (S. 470) mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 30–40° (REVERDIN, B. 42, 4113; O. 1910 I, 349). Entsteht gleichfalls bei der Nitrierung von 4-Benzamino-phenoxyessigsäure in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,4) bei 40–50° oder durch Salpetersäure (D: 1,52) bei 20–30° oder auch in Gegenwart von Essigsäureanhydrid durch Salpetersäure (D: 1,4) bei 10–20° (R.). — Citronengelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 176–177°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Essigsäure. — Gibt bei der Verseifung mit Schwefelsäure 3-Nitro-4-amino-phenoxyessigsäure.

O-[2-Nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-N-[3-nitro-4-amino-phenyl]-[3-nitro-4-amino-phenol] $C_{20}H_{14}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus O-p-Toluolsulfonyl-N-benzoyl-[4-amino-phenol] (S. 471) mit Salpetersäure (D: 1,52) oder mit Salpeterschwefelsäure (REVERDIN, B. 40, 2855; Bl. [4] 1, 631). — Krystalle (aus Essigsäure). Schmilzt nicht glatt bei 145–150°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, löslich in Aceton und Toluol, ziemlich löslich in Benzol; in der Kälte unlöslich in Sodälösung und in Natronlauge.

N.N'-Bis-[2(2)-nitro-4-methoxy-phenyl]-succinamid $C_{18}H_{18}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch vorsichtiges Hinzufügen von 1 Tl. N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-succinamid (S. 474) zu einem Gemisch von 8 Tln. konz. Salpetersäure und 2 Tln. konz. Schwefelsäure unter Kühlung (FICI, C. 1902 II, 1449). — Goldgelbe Krystalle (aus Essigsäure). F: 215°. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Brenzweinsäure-bis-[2(2)-nitro-4-methoxy-anilid] $C_{12}H_{10}O_6N_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Eintropfen einer alkoh. Lösung von Brenzweinsäure-di-p-anisid (S. 475) in gekühlte rauchende Salpetersäure (GIUFFRIDA, CHIMIENTI, G. 34 II, 266). — Gelbe Krystalle. F: 202°.

Brenzweinsäure-p-phenetidid-[2(2)-nitro-4-äthoxy-anilid] $C_{21}H_{20}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_2H_5(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man tropft eine alkoh. Lösung von Brenzweinsäure-di-p-phenetidid in gekühlte rauchende Salpetersäure (G., Ch., G. 34 II, 271). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 195°.

[2-Nitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan¹⁾ $C_{11}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von [4-Äthoxy-phenyl]-urethan mit 15 Tln. Salpetersäure (D: 1,125) $C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NO_2$ (KÖHLER, J. pr. [2] 29, 261, 263, 270). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 71°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

[2-Nitro-4-äthoxy-phenyl]-harnstoff²⁾ $C_9H_{11}O_4N_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von salpetriger Säure in die alkoh. Lösung des [4-Äthoxy-phenyl]-harnstoffs (S. 480) (BERLINERBLAU, J. pr. [2] 30, 104). — Ziegelrote Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol.

3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-phenol-methyläther, 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-anisol, p-Toluolsulfonsäure-[2-nitro-4-methoxy-anilid] $C_{14}H_{14}O_6N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim allmählichen Eintragen von 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) in die Lösung von p-Toluolsulfonsäure-p-anisid (S. 507) in Eisessig bei 10–22°, neben (nicht in reinem Zustand erhaltenen) 3,5-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-anisol (REVERDIN, B. 42, 1524; C. 1909 I, 1810). — Nadeln (aus Alkohol), gelborange Prismen (aus Benzol). F: 105°. Leicht löslich in Alkohol, Essigsäure, Benzol; löslich in warmer Sodälösung und kalter verd. Natronlauge. — Gibt bei der Verseifung 3-Nitro-4-amino-anisol.

3-Nitro-4-äthansulfonylamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-4-[äthansulfonyl-amino]-phenetol, Äthansulfonsäure-[2-nitro-4-äthoxy-anilid] $C_{10}H_{14}O_6N_2S = C_2H_5 \cdot$

¹⁾ Zur Konstitution vgl. auch nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 9 [1926], 796 Anm.

²⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von THOMS, NETTESHEIM, *Ber. Dtsch. Pharm. Ges.* 30 [1920], 229.

$SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Neben 3,5-Dinitro-4-äthansulfonylamino-phenetol (S. 531) beim Behandeln von Äthansulfonsäure-p-phenetidid mit Salpetersäure (1 Tl. konz. Salpetersäure + 2 Tle. Wasser) (REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 12 [1929], 1052; vgl. AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 589). — Gelbe Nadeln. F: 91°; löslich in Äther (Rz.).

3-Nitro-4-äthylensulfonylamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-4-äthylensulfonylamino-phenetol, Äthylensulfonsäure-[2-nitro-4-äthoxy-anilid] $C_{10}H_{11}O_5N_2S = CH_3 \cdot CH \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man schüttelt 1 g Äthylensulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) zunächst mit 10 ccm verd. Salpetersäure, fügt dann die gleiche Menge konz. Salpetersäure hinzu und läßt unter häufigem Umschütteln einige Stunden stehen (AUTENRIETH, KOBURG, *B.* 36, 3631). — Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). Schmilzt unscharf bei 92°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform. — Läßt sich durch Spaltung mit Kalilauge und Behandeln der erhaltenen Lösung mit Zinkstaub in 3,4-Diamino-phenetol überführen.

3-Nitro-4-benzolsulfamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-4-benzolsulfamino-phenetol, Benzolsulfonsäure-[2-nitro-4-äthoxy-anilid] $C_{14}H_{14}O_5N_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Nitrieren von Benzolsulfonsäure-p-phenetidid (S. 507) mit verd. Salpetersäure in der Wärme (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 164130; C. 1905 II, 1476). — Gelbe Nadeln. F: 72°.

3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-phenol-äthyläther, 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-phenetol, p-Toluolsulfonsäure-[2-nitro-4-äthoxy-anilid] $C_{15}H_{15}O_5N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von p-Toluolsulfonsäure-p-phenetidid mit verd. Salpetersäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 164130; C. 1905 II, 1476). — Gelbe Nadeln. F: 94°.

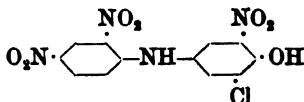
3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-phenoxyessigsäure $C_{15}H_{14}O_7N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 4-p-Toluolsulfonylamino-phenoxyessigsäure in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 50° (REVERDIN, *B.* 42, 4111; C. 1910 I, 349). — Fast weiße Krystalle (aus verd. Alkohol), hellgelbe Nadeln (aus Benzol), citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 158°.

O,N-Di-p-toluolsulfonyl-[3-nitro-4-amino-phenol] $C_{20}H_{18}O_6N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus O,N-Di-p-toluolsulfonyl-[4-amino-phenol] und Salpetersäure (D: 1,48) bei 10–15° (REVERDIN, DRESSEL, *B.* 37, 4456; *Bl.* [3] 31, 1272). — Gelbbraune Prismen. F: 139°.

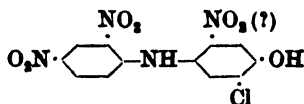
Phosphorsäure - tris - [3-nitro-4-äthoxy-anilid] $C_{24}H_{27}O_{10}N_3P$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Phosphorsäure-tri-p-phenetidid (S. 510) mit 15–20%iger OP $\left[NH \cdot \text{C}_6H_4(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5 \right]_3$ Salpetersäure (AUTENRIETH, RUDOLPH, *B.* 33, 2110). Beim Versetzen einer Lösung von Phosphorsäure-tri-p-phenetidid in Eisessig mit dem gleichen Volumen konz. Salpetersäure unter Kühlen (Av., R.). — Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt bei ca. 126° unter Zersetzung. Ziemlich löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther.

6-Chlor-2-nitro-4-amino-phenol $C_6H_4O_2N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(NO_2) \cdot OH$. B. Durch Nitrieren von 2-Chlor-4-amino-phenol in schwefelsaurer Lösung (Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 147060; C. 1904 I, 233). — F: 130°.

5-Chlor-3,2',4'-trinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_7O_5N_4Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation des 6-Chlor-2-nitro-4-amino-phenols mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (REVERDIN, DELÉTRA, *B.* 37, 1729; *Bl.* [3] 31, 637). — Goldgelbe Nadeln. F: 232°. — Das Acetyl-derivat schmilzt bei 188,5°.



5-Chlor-2(P),2',4'-trinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_7O_5N_4Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Chlor-2(?)',2',4'-trinitro-4-acetoxy-diphenylamin (s. u.) durch Kochen mit Sodälösung (R., Dz., *B.* 37, 1728; *Bl.* [3] 31, 637). — Gelbrotes Pulver. F: 252°. Liefert bei der Acetylierung wieder das Acetyl-derivat vom Schmelzpunkt 177,5–178°.



5-Chlor-2(P),2',4'-trinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_9O_6N_4Cl = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 1 Tl. 3-Chlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin (S. 511) und 2 Tln. rauchender Salpetersäure (46,8° B_é) bei 5–10° (R., Dz., *B.* 37, 1728; *Bl.* [3] 31, 636). — Orange gelbe Prismen (aus Benzol + Ligroin oder aus Eisessig), Nadeln (aus verd. Aceton). F: 177,5–178°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin.

2-Chlor-2,2',4'-trinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_7O_2N_4Cl = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl(NO_2) \cdot OH$. *B.* Aus 2-Chlor-2,2',4'-trinitro-4-acetoxy-diphenylamin (s. u.) durch Verseifung mit Sodaaflösung (R., *Dz.*, *B.* 37, 1729). — Citronengelbe Nadeln (aus Aceton). *F.*: 232,5°. Liefert bei der Acetylierung wieder das Acetylderivat vom Schmelzpunkt 134,5°.

2-Chlor-2,2',4'-trinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_9O_5N_4Cl = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Nitrierung von 2-Chlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin (S. 512) mit 2 Tln. rauchender Salpetersäure (46,8° Bé) bei 5–10° (R., *Dz.*, *B.* 37, 1729; *Bl.* [3] 31, 638). — Citronengelbe prismatische Krystalle (aus Aceton), wahrscheinlich Krystall-aceton enthaltend. Schmilzt nach dem Trocknen auf dem Wasserbade bei 134,5°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin.

3,5-Dichlor-2,2',4'-trinitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_5O_2N_4Cl_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Verseifung von 3,5-Dichlor-2,2',4'-trinitro-4-acetoxy-diphenylamin mit Soda (R., *Dz.*, *B.* 37, 1730; *Bl.* [3] 31, 638). — Orangegelbe prismatische Krystalle. *F.*: 235°. Löslich in Essigsäure und Aceton, schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin.

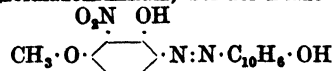
3,5-Dichlor-2,2',4'-trinitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_7O_5N_4Cl_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_2(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Nitrierung von 3,5-Dichlor-2',4'-dinitro-4-acetoxy-diphenylamin mit rauchender Salpetersäure (46,8° Bé) bei 20–30° (R., *Dz.*, *B.* 37, 1730; *Bl.* [3] 31, 638). — Citronengelbe Prismen (aus Aceton oder Essigsäure). *F.*: 177,5°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin.

6-Brom-2-nitro-4-acetamino-phenol $C_8H_7O_4N_2Br = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln einer Suspension von 2,6-Dibrom-4-acetamino-phenol in Eisessig mit Salpetersäure in der Kälte (ROBERTSON, *Soc.* 81, 1478). — Krystalle (aus Methylalkohol). *F.*: 230°. Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln.

6-Brom-2-nitro-4-benzamino-phenol $C_{13}H_9O_4N_2Br = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von 2,6-Dibrom-4-benzamino-phenol in Eisessig mit Salpetersäure bei 18–20° (ROBERTSON, *Soc.* 81, 1478). — Gelbe Nadeln (aus Methylalkohol). *F.*: 247°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

2,3-Dinitro-4-amino-phenol $C_6H_5O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Durch kurzes Erwärmen von 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenol mit konz. Schwefelsäure (MELDOLA, *HAY*, *Soc.* 19, 1482). — Roter krystallinischer Niederschlag. Sehr schwach basisch; die Salze werden durch Wasser völlig gespalten. — Die Diazotierung in Eisessig in Gegenwart von Schwefelsäure liefert 2,3-Dinitro-4-oxy-benzoldiazoniumsalz. Bei der Zersetzung der in eisessigsaurer Lösung bei Abwesenheit von Mineralsäure gewonnenen Diazoverbindung mit CuCl entsteht hauptsächlich 4-Chlor-2-nitro-phenol.

2,3-Dinitro-4-amino-phenol-methyläther, 2,3-Dinitro-4-amino-anisol $C_7H_7O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von 2,3-Dinitro-4-acetamino-anisol mit alkoh. Natronlauge (MELDOLA, EYBE, *Soc.* 81, 990) oder mit konz. Schwefelsäure auf 110° (WENDER, *G.* 19, 221). Entsteht ferner bei der Verseifung von 2,3-Dinitro-4-benzamino-anisol und von 2,3-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-anisol (REVERDIN, *B.* 42, 1526; *C.* 1909 I, 1810). — Rote Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 188° (M., E.), 182° (W.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigsäure (W.), schwer in heißem Wasser (M., E.). — Liefert mit Äthyl-nitrit 2,3-Dinitro-anisol (Bd. VI, S. 251) (W.; vgl. M., E.). Bei der Diazotierung in eisessigsaurer Lösung in Gegenwart von Salpetersäure oder Schwefelsäure entsteht in normaler Weise ein Dinitrodiazoniumsalz, bei der Diazotierung in eisessigsaurer Lösung in Gegenwart von konz. Salzsäure entsteht 2-Chlor-3-nitro-4-methoxy-benzoldiazoniumsalz, bei der Diazotierung in Eisessigsuspension entsteht ein Produkt, das mit



2,3-Dinitro-4-amino-phenol-äthyläther, 2,3-Dinitro-4-amino-phenetol $C_8H_9O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 10 Minuten langem Erhitzen von 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenetol mit konz. Schwefelsäure auf 100° (WENDER, *G.* 19, 220) oder beim 4-stdg. Kochen mit 25%iger Salzsäure (BLANKESMA, *R.* 27, 50). — Braunrote Prismen (aus Alkohol). *F.*: 145° (W.; B.). Sehr leicht löslich in kochendem Alkohol (W.). — Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoniumverbindung mit Alkohol in 2,3-Dinitro-phenetol (Bd. VI, S. 251) überführen (B.).

2,3-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure $C_8H_6O_6N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2685; *Bl.* [3] 35, 1106. — *B.* Durch Verseifung der 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (s. u.) mit Schwefelsäure (REVERDIN, DRESSEL, *B.* 38, 1596; *Bl.* [3] 33, 566). — Rote Prismen (aus Eisessig). Beginnt bei 190° sich zu zersetzen und schmilzt bei 204–205°; leicht löslich in Essigsäure, Alkohol und Aceton, ziemlich löslich in Wasser, schwer in Benzol und unlöslich in Ligroin; löslich in Alkalien mit gelbbrauner Farbe (R., D.). — Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und einigen Tropfen konz. Schwefelsäure 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (R., D.). — Natriumsalz. Rote Blättchen (R., D.).

[2,3-Dinitro-4-methylamino-phenyl]-benzoat $C_{14}H_{11}O_6N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Nitrieren von [4-Methylamino-phenyl]-benzoat (S. 442) mit Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) (REVERDIN, *B.* 42, 1528; *C.* 1909 I, 1811). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, leicht in heißem Alkohol, löslich in Essigsäure. — Gibt bei der Verseifung Benzoesäure und eine Dinitroverbindung, deren Reduktionsprodukt alle charakteristischen Reaktionen eines o-Diamins zeigt.

[2,3 (P)-Dinitro-4-methylamino-phenyl]-[3-nitro-benzoat] $C_{14}H_{11}O_6N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4NO_2$. *B.* Beim allmählichen Versetzen einer Lösung von 1 Tl. [4-Methylamino-phenyl]-benzoat in 5 Tln. konz. Schwefelsäure mit einem Gemisch aus 50% Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) und konz. Schwefelsäure bei 0–10° (REVERDIN, *B.* 42, 1529; *C.* 1909 I, 1811). — Citronengelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 203–204°. — Gibt mit Sodaaflösung Methylamin und 3-Nitro-benzoesäure.

p-Toluolsulfonsäure-[2,3-dinitro-4-methylamino-phenyl]-ester $C_{14}H_{13}O_6N_3S = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Nitrieren von p-Toluolsulfonsäure-[4-methylamino-phenyl]-ester in essigsaurer Lösung mit Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) (REVERDIN, *B.* 42, 1526; *C.* 1909 I, 1810). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 168–169°. — Gibt ein Reduktionsprodukt, das alle Eigenschaften eines o-Diamins aufweist.

2,3-Dinitro-4-acetamino-phenol $C_8H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Man löst 5 g 3-Nitro-4-acetamino-phenol in 35 ccm eiskalter Salpetersäure (D: 1,42) (MELDOLA, HAY, *Soc.* 91, 1481). — Gelbe Nadeln (aus Wasser oder verd. Essigsäure). F: 199,5° (Zers.). — Beim Erwärmen mit Anilin entsteht 1-Phenyl-7-nitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3509). Gibt bei der Verseifung mit konz. Schwefelsäure 2,3-Dinitro-4-amino-phenol (S. 525).

2,3-Dinitro-4-acetamino-phenol-methyläther, **2,3-Dinitro-4-acetamino-anisol** $C_9H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Lösen von Acet-p-anisid in kalter Salpetersäure (D: 1,42) (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 990). Aus 3-Nitro-4-acetamino-anisol beim Lösen in Salpetersäure (D: 1,42) (M., E.) oder durch Lösen in Eisessig und Hinzufügen von Salpetersäure (D: 1,54) bei höchstens 10° (WENDER, *G.* 19, 220). — Nadeln (aus Alkohol). F: 230–231° (korr.) (M., E.), 220° (W.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol (W.).

2,3-Dinitro-4-acetamino-phenol-äthyläther, **2,3-Dinitro-4-acetamino-phenetol** $C_{10}H_{11}O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim allmählichen Hinzufügen von Salpetersäure (D: 1,52) zu Phenacetin unter Eiskühlung (BLANKSMA, *R.* 27, 49). Bei der Nitrierung einer Lösung von Phenacetin in der 5-fachen Menge seines Gewichtes Eisessig durch das gleiche Vol. Salpetersäure (D: 1,54) bei 5° (WENDER, *G.* 19, 219). Aus 3-Nitro-4-acetamino-phenetol in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,54) bei höchstens 10° (W.). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 206° (W.; B.). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol (W.). Wird durch 10 Minuten langes Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf höchstens 100° (W.) oder durch 4-stdg. Kochen mit 25%iger Salzsäure (B.) zu 2,3-Dinitro-4-amino-phenetol-verseift.

2,3-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure $C_{10}H_9O_6N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2685; *Bl.* [3] 35, 1106. — *B.* Beim Nitrieren von 4-Acetamino-phenoxyessigsäure mit rauchender Salpetersäure unter Eiskühlung (HOWARD, *B.* 30, 2105), neben 3,5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (S. 530) (R., B., *B.* 39, 2686). — Gelbliche Krystalle (aus Wasser). F: 205° (H.). — Liefert

bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure die Verbindung

$$\begin{array}{c} \text{N} \\ | \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \end{array} \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{---} \quad \text{---} \end{array} \begin{array}{c} \diagdown \quad \diagup \\ \text{---} \quad \text{---} \end{array} \begin{array}{c} \text{O} \\ | \\ \text{CH}_2 \end{array}$$

(Syst. No. 4673) (H.). Wird durch Schwefelsäure zu 2,3-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure (s. o.) verseift (REVERDIN, DRESSEL, *B.* 38, 1596; *Bl.* [3] 33, 566).

2,3-Dinitro-4-benzamino-phenol-methyläther, **2,3-Dinitro-4-benzamino-anisol** $C_{11}H_9O_5N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man läßt auf Benz-p-anisid (S. 469) Salpetersäure (D: 1,4) einwirken und erhitzt schließlich auf dem Wasserbade auf 70–80° (REVERDIN, *B.* 42, 1527; *C.* 1909 I, 1810). In geringer Menge neben anderen Produkten

bei der Nitrierung von Benz-p-anisidid mit Salpetersäure (D: 1,52) bei 40° (R.). Entsteht ferner bei der Nitrierung von Benz-p-anisidid in Essigsäureanhydridlösung durch Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 50°, neben anderen Verbindungen (R.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 185°. Löslich in heißem Alkohol und heißer Essigsäure, schwer löslich in Benzol. — Gibt bei der Verseifung 2.3-Dinitro-4-amino-anisol.

2.3-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-phenol-methyläther, 2.3-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-anisol, p-Toluolsulfonsäure-[2.3-dinitro-4-methoxy-anilid] $C_{14}H_{13}O_7N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-p-Toluolsulfamino-anisol in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,52) bei 20–30° (REVERDIN, B. 42, 1525; C. 1909 I, 1810). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 165–167°. Löslich in Alkohol, Benzol, Essigsäure, unlöslich in Ligroin. Löslich in Sodalösung und warmer verdünnter Natronlauge. — Gibt bei der Verseifung 2.3-Dinitro-4-amino-anisol.

2.5-Dinitro-4-amino-phenol-methyläther, 2.5-Dinitro-4-amino-anisol $C_7H_7O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2.5-Dinitro-4-acetamino-anisol mit verd. Schwefelsäure (REVERDIN, BUCKY, B. 39, 2691; BL. [3] 35, 1113). — Rote Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 153°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Ligroin, löslich in Alkohol und Essigsäure. Wird durch Natriumcarbonatlösung, Natronlauge und Ammoniak violettrot gefärbt. — Gibt beim Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol 2.5-Dinitro-phenol.

2.5-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure $C_8H_7O_7N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von 2.5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade oder beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder verd. Salzsäure (R., B., B. 39, 2681; BL. [3] 35, 1101). — Rote Nadeln oder orangefarbene Blättchen (aus Wasser). F: 170°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, ziemlich leicht in verd. Alkohol, verd. Essigsäure und heißem Wasser, weniger löslich in der Kälte, unlöslich in Benzol und Ligroin; leicht löslich in Ätzalkalien und Alkalicarbonaten. — Wird durch Diazotierung und Verkochen der Diazoniumsalzlösung mit Alkohol in 2.5-Dinitro-phenol übergeführt. Gibt mit Essigsäureanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure in der Kälte 2.5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure. — $Ba(C_{10}H_9O_7N_3)_2 + 3 H_2O$. Rotbraune Nadeln, die beim Erwärmen auf dem Wasserbade wahrscheinlich durch Verlust eines Teiles ihres Krystallwassers ihre Farbe ändern. Verliert das Krystallwasser vollständig bei 150° unter gleichzeitiger Zersetzung.

Äthylester $C_{10}H_{11}O_7N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen der 2.5-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure in verd. schwefelsaurer Lösung mit Alkohol (R., B., B. 39, 2682; BL. [3] 35, 1102). — Rote Nadeln. F: 144°. Löslich in Essigsäure und warmem Benzol, schwer löslich oder unlöslich in Ligroin.

2.5-Dinitro-4-acetamino-phenol-methyläther, 2.5-Dinitro-4-acetamino-anisol $C_7H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Acet-p-anisidid (S. 461) in konz. Schwefelsäure durch Nitrieren mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) bei höchstens +5° und nachfolgendes Erwärmen auf 35°, neben 2.6-Dinitro-4-amino-anisol und 2.6-Dinitro-4-acetamino-anisol (R., B., B. 39, 2690; BL. [3] 35, 1112). — Citronengelbe Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 175,5–176,5°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in verd. Essigsäure und Alkohol, schwer in Wasser, Benzol und Ligroin.

2.5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure $C_{10}H_9O_7N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 4-Acetamino-phenoxyessigsäure (S. 465) in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) (R., B., B. 39, 2680; BL. [3] 35, 1100). Aus der 2.5-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (R., B.). — Gelbe Nadeln oder gelbe bis orangefarbene Blättchen (aus Alkohol und Wasser). F: 176°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton und Acetanhydrid, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Wasser, sehr wenig in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Löslich in ätzenden und kohlensaurer Alkalien. — $Ba(C_{10}H_9O_7N_3)_2 + 2 H_2O$. Gelbbraune Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser, verliert bei 120–140° sein Krystallwasser unter gleichzeitiger Zersetzung.

2.5-Dinitro-4-[3-nitro-benzamino]-phenoxyessigsäure $C_{15}H_{11}O_{10}N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 4-Benzamino-phenoxyessigsäure in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) neben anderen Produkten (REVERDIN, B. 42, 4114; C. 1910 I, 349). — Citronengelbe Nadeln. F: 206°. — Gibt bei der Verseifung mit Schwefelsäure 2.5-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure.

2.6-Dinitro-4-amino-phenol, Isopikraminsäure $C_6H_5O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim Verseifen von 2.6-Dinitro-4-acetamino-phenol mit Salzsäure in der Wärme (REVERDIN,

DRESEL, *B.* 38, 1598; *Bl.* [3] 33, 567; vgl. CASSELLA & Co., D. R. P. 172978; *C.* 1906 II, 984). Bei 12-stdg. Erhitzen von 2,6-Dinitro-4-benzamino-phenol mit Salzsäure (5 Vol. konz. Salzsäure + 3 Vol. Wasser) im geschlossenen Rohr auf 130° (DABNEY, *Am.* 5, 33). Entsteht ferner aus 2,6-Dinitro-4-benzamino-phenol durch 2-stdg. Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (REVERDIN, DELÉTRA, *B.* 39, 126; *Bl.* [3] 35, 307). — Gelbbraune Nadeln (aus Wasser), die in feuchtem Zustande goldglänzend sind (DA.). Schmilzt bei 170° (DA.; RE., DE.). 100 Tle. Wasser lösen bei 22° 0,082 Tle. und bei Siedehitze 0,812 Tle.; sehr leicht löslich in Alkohol, weniger löslich in Benzol; die Lösungen sind rot gefärbt (DA.). Läßt sich in ein sehr explosives Diazoniumsalz überführen, das beim Kochen mit absol. Alkohol 2,6-Dinitro-phenol liefert (RE., DE.). Gibt mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat 3,5,2,4'-Tetranitro-4-oxy-diphenylamin (RE., DE.). — $KC_6H_4O_5N_3$ (über Schwefelsäure getrocknet). Blaushwarze Nadeln (aus Alkohol). Äußerst leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol (DA.).

2,6-Dinitro-4-amino-phenol-methyläther, 2,6-Dinitro-4-amino-anisol $C_7H_7O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Verseifen von 2,6-Dinitro-4-acetamino-anisol mit verd. Schwefelsäure (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 87, 1204). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 212°. — Liefert bei der Diazotierung das 2,6-Dinitro-chinon-diazid-(4) $O : C_6H_2(NO_2)_2 : N_2$ (Syst. No. 2199).

2,6-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure $C_8H_7O_6N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Man nitriert 4-Benzamino-phenoxyessigsäure (S. 470) mit Salpetersäure (D: 1,52) in Acetanhydrid und verseift das erhaltene Produkt mit konz. Schwefelsäure (REVERDIN, *B.* 42, 4114; *C.* 1910 I, 349). — Gelbbraune Schuppen. F: 176°.

3,5,2,4'-Tetranitro-4-oxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_5N_4$, s. bestehende Formel. *B.* Durch Kondensation von 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol und 2,6-Dinitro-4-amino-phenol in $O_2N \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot NH \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot OH$ (mit NO_2 und NO_2 an den 3,5- und 2,4-Positionen). alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (REVERDIN, DRESEL, *B.* 38, 1598; *Bl.* [3] 33, 568). — Gelbes Pulver. F: 236°. Fast unlöslich in allen üblichen Lösungsmitteln. — Das Acetylderivat bildet gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 210°.

2,6-Dinitro-4-acetamino-phenol $C_8H_9O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Man gibt zu einer Lösung von 4-Amino-phenol in Eisessig Essigsäureanhydrid und fügt eine Lösung von Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig unter Eiskühlung hinzu (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 87, 1203). Beim Eintragen eines Gemisches aus gleichen Teilen konz. Schwefelsäure und 60%iger Salpetersäure in eine Lösung von 4-Acetamino-phenol in konz. Schwefelsäure unter guter Kühlung (CASSELLA & Co., D. R. P. 172978; *C.* 1906 II, 984; REVERDIN, DRESEL, *B.* 38, 1598; *Bl.* [3] 33, 567). Aus 4-Diacetylaminophenol in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) bei höchstens +5° (REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2687; *Bl.* [3] 35, 1106). Aus N-Acetyl-O-benzoyl-[4-amino-phenol] in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von Salpetersäure (D: 1,4) und konz. Schwefelsäure bei höchstens 17° (REVERDIN, *B.* 39, 3796; *Bl.* [3] 35, 1259). — Gelbbraune Nadeln oder braune Prismen (REVERDIN, DELÉTRA, *B.* 39, 127; *Bl.* [3] 35, 307). F: 182° (M., ST.), 181° (R., B.). Leicht löslich in Eisessig und Aceton, löslich in Alkohol und Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin (R., DEL.). — Liefert bei der Reduktion mit verd. Natriumsulfidlösung 6-Nitro-2-amino-4-acetamino-phenol (C. & Co.). Wird von Salzsäure in der Wärme unter Bildung von Isopikraminsäure verseift (R., DE.). — $NH_4C_8H_8O_5N_3$. Rote Nadeln (aus Wasser) (M., ST.). — $AgC_8H_8O_5N_3$. Rote Nadeln. Unlöslich in Wasser (M., ST.). — Anilinsalz $C_8H_8N + C_8H_8O_5N_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 171° (M., ST.). — Benzylaminsalz $C_7H_8N + C_8H_8O_5N_3$. Rote Prismen (aus Alkohol). F: 221° (M., ST.).

2,6-Dinitro-4-acetamino-phenol-methyläther, 2,6-Dinitro-4-acetamino-anisol $C_8H_9O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Acet-p-anisidid in konz. Schwefelsäure durch Nitrieren mit einem Gemisch von Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) bei höchstens +5° und nachfolgendes Erwärmen auf 35° (REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2690; *Bl.* [3] 35, 1112). Man erwärmt das Silbersalz des 2,6-Dinitro-4-acetaminophenols mit Methyljodid in Methylalkohol (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 87, 1204). — Strohgelbe Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 157° (M., ST.; R., B.).

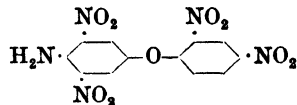
2,6-Dinitro-4-benzamino-phenol $C_{12}H_9O_5N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Aus 4-Benzamino-phenol (S. 469) bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) bei -10 bis 0° oder bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,34) bei 20–26° (REVERDIN, DELÉTRA, *B.* 39, 127; *Bl.* [3] 35, 308). Aus 20 g 4-Benzamino-phenol in 40 ccm konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von 15 ccm Salpetersäure (D: 1,40) und 17 ccm konz. Schwefelsäure bei 7–12° (RE., DE.). Beim langsamen Versetzen einer Lösung von O-Acetyl-N-benzoyl-[4-amino-phenol] (S. 470) in konz. Schwefelsäure mit einer Lösung von Salpetersäure (D: 1,4) in

konz. Schwefelsäure bei -8° ; man läßt dann die Temperatur langsam auf 40° steigen (RE., B. 39, 3794; Bl. [3] 35, 1257). Aus O.N-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] (S. 470) in konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) bei $7-14^{\circ}$; man erwärmt schließlich auf 60° (RE., DE.). Beim Behandeln einer Lösung von 1 Tl. 5-Benzamino-salicylsäure (Syst. No. 1911) in 20–30 Tln. Eisessig mit konz. Salpetersäure; man verwendet 4–5 Tropfen Salpetersäure auf je 100 cem Lösung und erwärmt auf 80° ; sobald die Lösung hellgelb geworden ist, wird sie sofort in das vierfache Volumen Wasser gegossen und der gefällte Niederschlag aus Alkohol umkrystallisiert (DABNEY, Am. 5, 28). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). Entwickelt oberhalb 150° rote Dämpfe und schmilzt bei 250° (DA.); F: 263° (RE., DE.). Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol, Chloroform, Benzol und Wasser, sehr wenig in Äther, unlöslich in Ligroin (RE., DE.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Benzoesäure und 2.4.6-Triamino-phenol (RE., DE.). Wird bei 12-stdg. Erhitzen mit Salzsäure (5 Vol. konz. Salzsäure und 3 Vol. Wasser) im Druckrohr auf 130° (DA.) oder bei 2-stdg. Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (RE., DE.) zu Isopikraminsäure und Benzoesäure verseift. — Natriumsalz. Rote Nadeln oder Flitter mit grünen Reflexen (RE., DE.). — $\text{KC}_{13}\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3 + \text{H}_2\text{O}$. Hellrote Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (DA.). — $\text{Ca}(\text{C}_{13}\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3)_2 + 4\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. Gelbrote Tafeln oder Schuppen (DA.). — $\text{Ba}(\text{C}_{13}\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3)_2 + 3\text{H}_2\text{O}$. Rote Nadeln (DA.). — $\text{Pb}(\text{C}_{13}\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3)_2$. Dunkelroter, kristallinischer Niederschlag (DA.).

3.5-Dinitro-4-amino-phenol $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{OH}$. B. Durch Verseifung von O.N-Diacetyl-[3.5-dinitro-4-amino-phenol] (S. 530) mit Schwefelsäure oder Salzsäure (REVERDIN, DRESEL, B. 37, 4455; 38, 1593; Bl. [3] 31, 1272; 38, 562; C. 1905 I, 80, 1601). Entsteht ferner bei der Verseifung von O-Acetyl-N-benzoyl-[3.5-dinitro-4-amino-phenol] (S. 530) (REVERDIN, B. 39, 3795; Bl. [3] 35, 1258; C. 1907 I, 104), O.N-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[3.5-dinitro-4-amino-phenol] (S. 530) (RE., DR., B. 37, 4454; vgl. RE., DR., B. 38, 1593) oder 3.5-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-phenol (S. 531) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (RE., B. 40, 2851; Bl. [4] 1, 626). — Blättchen mit grünem metallischem Schimmer (aus konz. Lösung) oder rote, grünlich schimmernde Nadeln (aus verd. Lösung). F: $230-231^{\circ}$; sublimiert gegen 150° (RE., DR., B. 38, 1593). Leicht löslich in Alkohol, siedendem Wasser, ziemlich in Benzol, fast unlöslich in Ligroin (RE., DR., Arch. Sc. phys. et nat. Genève [4] 18, 438; C. 1905 I, 81); löslich in Ammoniak, Natronlauge oder Sodälösung mit blavioletter Farbe, die allmählich über Rot in Braun übergeht (RE., DR., B. 38, 1593; vgl. RE., B. 40, 2856). — Läßt sich in schwefelsaurer Lösung durch Natriumnitrit in ein orangefarbenes Diazoniumsalz überführen, das beim Kochen mit absol. Alkohol 3.5-Dinitro-phenol liefert (RE., DR., B. 38, 1595).

3.5-Dinitro-4-amino-phenol-methyläther, **3.5-Dinitro-4-amino-anisol** $\text{C}_7\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Man nitriert p-Toluolsulfonsäure-p-anisid (S. 507) in Eisessiglösung durch allmähliches Eintragen von 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) bei $10-20^{\circ}$; man löst das Nitrierungsprodukt in Benzol und versetzt mit Ligroin; die zunächst sich auscheidenden Nadeln (Gemisch von 3.5-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-anisol und 3-Nitro-4-p-toluolsulfamino-anisol) krystallisiert man wiederholt aus Essigsäure oder Alkohol um, verseift durch Schwefelsäure und gießt in Wasser, wobei sich das 3.5-Dinitro-4-amino-anisol ausscheidet (REVERDIN, B. 42, 1524; C. 1909 I, 1810). Beim Verseifen von 3.5-Dinitro-4-acetamino-anisol mit Schwefelsäure (MELDOLA, STEPHENS, Soc. 87, 1206; M., HAY, Soc. 91, 1480). — Rubinrote Prismen (aus Eisessig). F: 163° ; schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig (M., St.).

3.5-Dinitro-4-amino-phenol-[2.4-dinitro-phenyl]-äther, **3.5.2'.4'-Tetranitro-4-amino-diphenyläther** $\text{C}_{12}\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_6$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dinitro-4-amino-phenol mit einer alkoh. Lösung von 4-Chlor-1.3-dinitro-phenol (REVERDIN, DRESEL, B. 38, 1594; Bl. [3] 33, 563; C. 1905 I, 1601). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig oder Aceton). F: 225° bis 226° . Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Ligroin; unlöslich in Sodälösung.



3.5-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_7\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H}$. B. Durch Verseifen von 3.5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure (S. 530) mit konz. Schwefelsäure (REVERDIN, BUCKY, B. 39, 2686; Bl. [3] 35, 1107; C. 1906 II, 1188). — Rote Nadeln (aus Wasser). F: 190° . Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in heißem Benzol, unlöslich in Ligroin. — Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoniumverbindung mit Alkohol in 3.5-Dinitro-phenoxyessigsäure (Bd. VI, S. 259) überführen.

Äthylester $C_{15}H_{21}O_7N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-4-amino-phenoxyessigsäure und siedendem Alkohol durch Chlorwasserstoff (R., B., *B.* 39, 2687; *Bl.* [3] 35, 1108; *C.* 1906 II, 1188). — Rote, grünschimmernde Nadeln. *F.*: 87°.

3,5-Dinitro-4-acetamino-phenol $C_8H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Bei mäßiger Einw. von Essigsäureanhydrid auf 3,5-Dinitro-4-amino-phenol (REVERDIN, DRESEL, *B.* 38, 1594; *Bl.* [3] 33, 562; *C.* 1905 I, 1601). Durch Kochen von *O,N*-Diacetyl-[3,5-dinitro-4-amino-phenol] mit Sodalösung (R., D., *B.* 38, 1594; *Bl.* [3] 33, 562; *C.* 1905 I, 1601). — Gelbe Nadeln. *F.*: 182°; löslich in Sodalösung (R., D., *B.* 37, 4454; *Bl.* [3] 31, 1270; *C.* 1905 I, 80). — Wird beim Erhitzen mit Salzsäure zu 3,5-Dinitro-4-amino-phenol verseift (R., D.).

3,5-Dinitro-4-acetamino-phenol-methyläther, **3,5-Dinitro-4-acetamino-anisol** $C_8H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Methylierung von 3,5-Dinitro-4-acetamino-phenol mit Methyljodid und Silberoxyd in Alkohol (MELDOLA, STEPHENS, *Soc.* 87, 1206). — Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 196°. — Wird von Schwefelsäure zu 3,5-Dinitro-4-amino-anisol verseift.

3,5-Dinitro-4-acetamino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther, **3,5,2',4'-Tetranitro-4-acetaminodiphenyläther** $C_{14}H_9O_9N_5$, s. nebenstehende Formel. $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \text{C}_6\text{H}_3(NO_2)_4 \cdot O \cdot \text{C}_6\text{H}_4(NO_2)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 3,5-Dinitro-4-amino-phenol-[2,4-dinitro-phenyl]-äther mit Essigsäureanhydrid und etwas konzentrierter Schwefelsäure (REVERDIN, DRESEL, *B.* 38, 1595; *Bl.* [3] 33, 564; *C.* 1905 I, 1601). — Weiße Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 238° (Zern.). Schwer löslich in Alkohol.

[3,5-Dinitro-4-acetamino-phenyl]-acetat, ***O,N*-Diacetyl-[3,5-dinitro-4-amino-phenol]** $C_{10}H_9O_7N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei der Nitrierung von *O,N*-Diacetyl-[4-amino-phenol] (S. 464) mit 5 Raumteilen Salpetersäure (D: 1,52) bei -10° (REVERDIN, DRESEL, *B.* 38, 1593; *Bl.* [3] 33, 562; *C.* 1905 I, 1601), besser bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,525) (REVERDIN, BUCKY, *B.* 39, 2687; *Bl.* [3] 35, 1108; *C.* 1906 II, 1188). — Nadeln (aus verd. Essigsäure oder Alkohol). *F.*: 223—224°; leicht löslich in Essigsäure und Aceton, ziemlich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Ligroin und heißem Wasser (R., D.). — Gibt beim Verseifen mit Schwefelsäure oder Salzsäure 3,5-Dinitro-4-amino-phenol, beim Kochen mit Sodalösung 3,5-Dinitro-4-acetamino-phenol (R., D.).

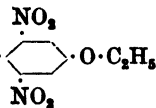
3,5-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure $C_{10}H_9O_8N_3 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Neben 2,3-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure aus 4-Acetaminophenoxyessigsäure (S. 465) und rauchender Salpetersäure (R., B., *B.* 39, 2686; *Bl.* [3] 35, 1107; *C.* 1906 II, 1188). — Gelbe Nadeln (aus verd. Essigsäure oder verd. Alkohol). Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Wasser und Benzol, leicht in heißem Alkohol und Essigsäure.

3,5-Dinitro-4-[3-nitro-benzamino]-phenol $C_{13}H_9O_6N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Bei der Einw. von kalter alk. Natronlauge auf *O,N*-Bis-[3-nitrobenzoyl]-[3,5-dinitro-4-amino-phenol] (s. u.) (MELDOLA, HAY, *Soc.* 91, 1479). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 215,5°. — Löst sich in wäßr. Alkali orangefarben. — Gibt bei der Verseifung 3,5-Dinitro-4-amino-phenol.

3,5-Dinitro-4-[3-nitro-benzamino]-phenol-methyläther, **3,5-Dinitro-4-[3-nitro-benzamino]-anisol** $C_{13}H_9O_6N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Methylierung von 3,5-Dinitro-4-[3-nitro-benzamino]-phenol durch Dimethylsulfat in Gegenwart von Alkali (MELDOLA, HAY, *Soc.* 91, 1479). — Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 174—175°.

[3,5-Dinitro-4-benzamino-phenyl]-acetat, ***O*-Acetyl-*N*-benzoyl-[3,5-dinitro-4-amino-phenol]** $C_{17}H_{11}O_8N_5 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus *O*-Acetyl-*N*-benzoyl-[4-amino-phenol] (S. 470) in einer Lösung von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von Salpetersäure (D: 1,4) und konz. Schwefelsäure zunächst bei 0° und dann bei 30° (REVERDIN, *B.* 39, 3795; *Bl.* [3] 35, 1258; *C.* 1907 I, 104). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 215°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, etwas reichlicher beim Erwärmen, ziemlich löslich in heißer Essigsäure. — Gibt bei der Verseifung 3,5-Dinitro-4-amino-phenol.

***O,N*-Bis-[3-nitro-benzoyl]-[3,5-dinitro-4-amino-phenol]** $C_{20}H_{11}O_9N_7 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Beim Eintragen von *O,N*-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] (S. 470) in Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 25°; man erwärmt schließlich auf dem Wasserbade bis auf 60° (REVERDIN, DRESEL, *B.* 37, 4453; *Bl.* [3] 31, 1270; *B.* 38, 1593; *Bl.* [3] 33, 561; R., DELÉTRA, *B.* 39, 127; *Bl.* [3] 35, 308). Aus *O,N*-Dibenzoyl-[4-amino-phenol] in Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure durch ein Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,4) bei 6—11° (R., D., *B.* 39, 129; *Bl.* [3] 35, 310). — Krystalle (aus Eisessig). *F.*: 229° (R., D.).

[2.6-Dinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan $C_{11}H_{13}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution besitzt nach REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 9 [1926], 796 vielleicht das $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot$  $\cdot O \cdot C_2H_5$ von KÖHLER (*J. pr.* [2] 29, 274) beschriebene [Dinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan vom Schmelzpunkt 141° (S. 532).

2.6 (P) - Dinitro - 4 - oxy - anilinoessigsäure, N - [2.6 (P) - Dinitro-4-oxy-phenyl]-glycin $C_9H_7O_7N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von N-[4-Benzoyloxy-phenyl]-glycin (S. 489) in Salpetersäure (D: 1,4) unter Kühlung und Verseifen des hierbei entstandenen Produktes mit Schwefelsäure (REVERDIN, B. 42, 4115; C. 1910 I, 349). Beim Verseifen von 2.6(?) - Dinitro-4-p-toluolsulfonyloxy-anilinoessigsäure oder 2.6(?) - Dinitro-4-[2-nitro-toluol-sulfonyl-(4)-oxy]-anilinoessigsäure (s. u.) mit konz. Schwefelsäure (R., B. 42, 4112; C. 1910 I, 349). — Schwarzbraune, metallisch glänzende Nadeln oder Blättchen. F: ca. $176-177^\circ$ (Zers.). Löslich in verd. Natronlauge mit rotvioletter Farbe. Die alkoh. Lösung färbt sich mit alkoh. Kali blau und scheidet ein Kaliumsalz aus.

2.6 (P) - Dinitro - 4 - p - toluolsulfonyloxy - anilinoessigsäure, N - [2.6 (P) - Dinitro - 4 - p - toluolsulfonyloxy - phenyl] - glycin $C_{11}H_9O_7N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von N-[4-p-Toluolsulfonyloxy-phenyl]-glycin (S. 489) in Salpetersäure (D: 1,4) und nachfolgendes Erwärmen auf $60-70^\circ$ (REVERDIN, B. 42, 4112; C. 1910 I, 349). Aus 4-p-Toluolsulfonyloxy-anilinoessigsäure in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4 oder 1,52) bei $20-30^\circ$ (R.). — Fast weiße oder hellgelbe Nadeln. F: 222° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure. Gibt bei der Verseifung mit Schwefelsäure 2.6(?) - Dinitro-4-oxy-anilinoessigsäure.

2.6 (P) - Dinitro - 4 - [2 - nitro - toluol - sulfonyl-(4)-oxy]-anilinoessigsäure, N - [2.6 (P) - Dinitro-4-[2-nitro-toluol-sulfonyl-(4)-oxy]-phenyl]-glycin $C_{11}H_9O_{11}N_5S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 4-p-Toluolsulfonyloxy-anilinoessigsäure in Salpetersäure (D: 1,52) (REVERDIN, B. 42, 4113; C. 1910 I, 349). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt gegen 194° .

3.5-Dinitro-4-p-toluolsulfamino-phenol, p-Toluolsulfonsäure-[2.6-dinitro-4-oxy-anilid] $C_{11}H_9O_7N_3S$ = $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim allmählichen Eintragen von N-p-Toluolsulfonyl-O-acetyl-[4-amino-phenol] (S. 508) in Salpetersäure (D: 1,52) bei 0 bis -10° (REVERDIN, B. 40, 2851; Bl. [4] 1, 626). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157° bis 158° . Leicht löslich in warmem Alkohol, löslich in Essigsäure, ziemlich schwer löslich in Benzol, schwer in Ligroin, löslich in Natronlauge und kalter Sodälösung. — Gibt mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade 3.5-Dinitro-4-amino-phenol.

3.5 - Dinitro - 4 - äthansulfonylamino - phenol - äthyläther, 3.5 - Dinitro - 4 - äthansulfonylamino-phenol, Äthansulfonsäure-[2.6-dinitro-4-äthoxy-anilid] $C_{10}H_{11}O_7N_3S$ = $C_2H_5 \cdot SO_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Neben 3-Nitro-4-äthansulfonylamino-phenol beim Behandeln von Äthansulfonsäure-p-phenetidid mit Salpetersäure (1 Tl. konz. Salpetersäure + 2 Tle. Wasser) (REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 12 [1929], 1052; vgl. AUTENRIETH, BERNHEIM, *Ar.* 242, 589). — Weiße Krystalle vom Schmelzpunkt 182° (R.), gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 179° (AV., B.). Unlöslich in Äther (AV., B.; R.), kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol; löslich in Alkalien mit tiefroter Farbe (AV., B.).

N - [2 - Nitro - toluol - sulfonyl - (4) - O - [3-nitro-benzoyl] - [3.5-dinitro-4-amino-phenol] $C_{20}H_{13}O_{11}N_5S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-p-Toluolsulfonyl-O-benzoyl-[4-amino-phenol] (S. 508) und Salpetersäure (D: 1,52) bei 0 bis -10° (REVERDIN, B. 40, 2853; Bl. [4] 1, 628). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $189-190^\circ$. Schwer löslich in Benzol, löslich in Aceton, warmem Toluol und heißer Essigsäure. — Gibt bei der Verseifung mit konz. Schwefelsäure 3.5-Dinitro-4-amino-phenol.

x.x.2'.4'-Tetranitro-4-oxy-diphenylamin $C_{13}H_9O_5N_4$ = $(O_2N)_2C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen des x.x.2'.4'-Tetranitro-4-[2.4-dinitro-phenoxy]-diphenylamins mit Natronlauge (REVERDIN, DELÉTRA, B. 37, 1731; Bl. [3] 31, 640). Durch Verseifung von x.x.2'.4'-Tetranitro-4-acetoxy-diphenylamin mit Soda (R., D.). Durch Erwärmen von x.x.2'.4'-Tetranitro-4-p-toluolsulfonyloxy-diphenylamin mit Natronlauge (R., D.). — Citrongelbe Nadeln (aus verd. Aceton oder Alkohol). F: $225,5^\circ$. Sehr leicht löslich in Aceton,

leicht in Essigsäure, ziemlich löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin.

x.x.2'.4'-Tetranitro-4-[2.4-dinitro-phenoxy]-diphenylamin $C_{14}H_8O_8N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Bei der Nitrierung von O.N-Bis-[2.4-dinitro-phenyl]-[4-amino-phenol] (S. 446) mit Salpetersäure (46,8° Bé) (REVERDIN, DELÉTRA, B. 37, 1732; Bl. [3] 81, 641). — Braungelbe Blättchen. F: 233°. Wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, ausgenommen in Aceton, unlöslich in Alkohol und Ligroin. — Wird beim Erwärmen mit Natronlauge unter Bildung des x.x.2'.4'-Tetranitro-4-oxy-diphenylamins vom Schmelzpunkt 225,5° verseift.

x.x.2'.4'-Tetranitro-4-acetoxy-diphenylamin $C_{14}H_8O_{10}N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Nitrierung von 2'.4'-Dinitro-4-acetoxy-diphenylamin mit rauchender Salpetersäure (46,8° Bé) (R., DZ., B. 37, 1731; Bl. [3] 81, 639). — Braungelbe Prismen (aus Aceton), gelbe Nadeln (aus verd. Aceton). Bräunt sich bei 155° und schmilzt bei 161°. Löslich in Essigsäure, Aceton, Chloroform, Benzol, schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther, unlöslich in Ligroin. — Wird von Sodälauge unter Bildung des x.x.2'.4'-Tetranitro-4-oxy-diphenylamins vom Schmelzpunkt 225,5° verseift.

x.x.2'.4'-Tetranitro-4-p-toluolsulfonyloxy-diphenylamin $C_{14}H_8O_{11}N_4S = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Nitrierung von 2'.4'-Dinitro-4-[p-toluolsulfonyloxy]-diphenylamin (S. 447) mit Salpetersäure (46,8° Bé) (R., DZ., B. 37, 1732; Bl. [3] 81, 640). — Citronengelbe Nadeln. F: 189,5°. Ziemlich löslich in Eisessig und Aceton, unlöslich in Ligroin. — Wird beim Erwärmen mit Natronlauge unter Bildung des x.x.2'.4'-Tetranitro-4-oxy-diphenylamins vom Schmelzpunkt 225,5° verseift.

[x.x-Dinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan vom Schmelzpunkt 141° $C_{11}H_{13}O_7N_4 = C_6H_4 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5^1$. B. Beim Übergießen von [4-Äthoxy-phenyl]-urethan (S. 480) mit kalter roter rauchender Salpetersäure neben geringen Mengen einer isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 121° (s. u.); die beiden Dinitroderivate lassen sich durch ihre verschiedene Löslichkeit in Alkohol trennen (KÖHLER, J. pr. [2] 29, 274). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 141°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure ein [x.x-Diamino-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 571). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) [2.3.6-Trinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 533).

[x.x-Dinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan vom Schmelzpunkt 121° $C_{11}H_{13}O_7N_4 = C_6H_4 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5^2$. B. s. im vorhergehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 121° (KÖHLER, J. pr. [2] 29, 276). In Alkohol usw. viel leichter löslich als das Isomere vom Schmelzpunkt 141° (K.). — Wird durch Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) viel schwerer in [2.3.6-Trinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 533) übergeführt als die Verbindung vom Schmelzpunkt 141° (K.).

2.3.5-Trinitro-4-amino-phenol-methyläther, **2.3.5-Trinitro-4-amino-anisol** $C_8H_6O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot O \cdot CH_3^3$. B. Man löst Benz-p-anisidid (S. 469) in 10 Th. Essigsäureanhydrid, versetzt die abgekühlte Lösung mit Salpetersäure (D: 1,52), wobei man die Temperatur nicht über 50° steigen läßt, trennt das Gemisch der entstandenen Produkte durch Alkohol und Benzol und unterwirft den unlöslichen Anteil (F: 220—230°) der Verseifung durch Schwefelsäure (REVERDIN, B. 42, 1528; C. 1909 I, 1810). — Rote Schuppen (aus Alkohol). F: 126°.

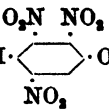
2.3.5-Trinitro-4-amino-phenol-äthyläther, **2.3.5-Trinitro-4-amino-phenetol** $C_9H_8O_4N_4 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. Das von KÖHLER, J. pr. [2] 29, 282, als Trinitro-4-amino-phenetol beschriebene Produkt, welches er durch Erhitzen von [2.3.6-Trinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 533) mit Schwefelsäure (D: 1,14) auf 100° erhielt, dürfte ein Gemisch von 2.3.5-Trinitro-4-amino-phenetol mit viel unverändertem [2.3.6-Trinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan gewesen sein (Redaktion dieses Handbuches)⁴.

¹) Diese Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 9 [1926], 796, vielleicht als [2.6-Dinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan aufzufassen.

²) Diese Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 9 [1926], 796, vielleicht ein Gemisch von zwei isomeren Dinitroverbindungen.

³) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von REVERDIN, MELDOLA, J. pr. [2] 88 [1913], 785.

⁴) Das wirkliche 2.3.5-Trinitro-4-amino-phenetol ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von REVERDIN, FÜRSTENBERG, J. pr. [2] 88 [1913] 323; Bl. [4] 13 [1913], 675, und von LORANG, R. 46 [1927], 644, beschrieben worden.

[2.3.6 - Trinitro - 4 - äthoxy - phenyl] - urethan¹⁾
 $C_{11}H_{12}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1 Tl. [4-Äthoxy-phenyl]-urethan (S. 480) mit 20 Tln. $C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot$  $O \cdot C_2H_5$ Salpetersäure (D: 1,4) (KÖHLER, *J. pr.* [2] 29, 279). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 211—212°; unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig. — Wird durch Zinn und Salzsäure zu [2.3.6-Triamino-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 572) reduziert. Entwickelt beim Kochen mit konz. Natronlauge NH_3 .

2.3.6-Trinitro-4-amino-phenol $C_6H_4O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot OH$ ²⁾. B. Beim kurzen Erhitzen von 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (MELDOLA, HAY, *Soc.* 95, 1381). — Rote Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 145°.

2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol $C_8H_8O_5N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot OH$ ²⁾. B. Bei der Einw. eines Gemisches aus konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure auf O.N-Diacetyl-[4-amino-phenol] (S. 464) oder O.N-Diacetyl-[3-nitro-4-amino-phenol] (S. 522) unter Kühlung (MELDOLA, *Soc.* 89, 1936). Aus 3-Nitro-4-acetamino-phenol (S. 521) und rauchender Salpetersäure (D: 1,5) (MELDOLA, HAY, *Soc.* 95, 1380). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 178—179° (Zers.); löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser (M.). Liefert mit Anilin in siedendem Alkohol 1-Phenyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3509) und in geringer Menge 2.4-Dinitro-3-oxy-6-acetamino-diphenylamin (M.; M., H., *Soc.* 93, 1671). — $KC_8H_8O_5N_4 + H_2O$. Rote Nadeln. Leicht löslich in Wasser; explosiv (M., H., *Soc.* 95, 1381).

Schwefelanalogen des 4-Amino-phenols und seine Derivate.

4-Amino-thiophenol, 4-Amino-phenylmercaptan $C_6H_4NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SH$. B. Aus 4.4'-Diamino-diphenyldisulfid (S. 536) beim Behandeln mit Zinkstaub und Salzsäure oder auch beim Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (HINSBERG, *B.* 39, 2428). Beim Erhitzen des Äthylxanthogensäure-[4-amino-phenyl]-esters (S. 535) mit alkoh. Kali (ZINCKE, JÖRG, *B.* 42, 3366). Durch Reduktion des 4-Acetamino-benzolsulfocchlorids (Syst. No. 1923) in alkoholischer Lösung mit Zinkstaub und konz. Salzsäure und Kochen der entstandenen Verbindung mit Alkohol und konz. Salzsäure (Z., J., *B.* 42, 3387). — Körnig-kristallinische, schwach riechende Masse. F: 46°; Kp_{15-16} : 140—145°; mit Wasserdampf flüchtig; löslich in Wasser, leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (Z., J.). Leicht löslich in Mineralsäuren und in Alkali (H.). Wird in diesen Lösungen an der Luft rasch oxydiert zu 4.4'-Diamino-diphenyldisulfid (H.). — Salzsäures Salz. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser (Z., J.).

Funktionelle Derivate des 4-Amino-thiophenols.

a) Derivate des 4-Amino-thiophenols, die lediglich durch Veränderung der Sulfhydrylgruppe entstanden sind.

Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid $C_7H_7NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid (S. 542) beim Kochen mit alkoh. Salzsäure (ZINCKE, JÖRG, *B.* 42, 3368). — Gelbliche, schwach riechende Flüssigkeit. Kp_{15-16} : 140°. Ziemlich löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Wird beim Aufbewahren braun. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid Trimethyl-[4-methylmercapto-phenyl]-ammoniumjodid (S. 539). — $C_7H_7NS + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, weniger in verd. Salzsäure. — $2C_7H_7NS + H_2SO_4$. Nadeln oder Blättchen (aus viel heißem Wasser).

Äthyl-[4-amino-phenyl]-sulfid $C_8H_9NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Aus Äthyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid (Bd. VI, S. 339) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (MONIER-WILLIAMS, *Soc.* 89, 278). — Gelbes Öl. Kp : 280—281°.

4-Amino-diphenylsulfid $C_{12}H_{11}NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_5$. B. Durch 3-stdg. Erwärmen von $\frac{1}{2}$ Tln. salzsäurem Anilin mit 1 Tl. Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) und etwas Wasser (HINSBERG, *B.* 36, 114). Bei der Reduktion der alkoh. Lösung von 4-Nitro-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 339) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, BAUER, *B.* 29, 2364). Beim

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von REVERDIN, *Helv. chim. Acta* 9 [1926], 796, und von LORANG, *B.* 46 [1927], 643.

²⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von REVERDIN, MELDOLA, *J. pr.* [2] 88 [1913], 785.

Erwärmen von 4-Amino-diphenylsulfoxyd (s. u.) mit Zinkstaub und verd. Salzsäure (H., B. 36, 114). — Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 93° (K., B.), 95° (H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, ziemlich schwer in heißem Wasser (H.). Eisenchlorid färbt die warme verdünnt-salzsäure Lösung blaugrün (H.). Wird durch konz. Schwefelsäure nicht gefärbt (Unterschied von 4,4'-Diamino-diphenylsulfid) (K., B.).

4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfid $C_{12}H_{10}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Entsteht neben 4-Nitro-thiophenol (Bd. VI, S. 339) und 4,4'-Dichlor-azoxybenzol (Syst. No. 2207) bei allmählichem Eintragen einer alkoh. Lösung von $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Na_2S in 1 Mol.-Gew. p-Chlor-nitrobenzol (Bd. V, S. 243) unter Kühlung; man versetzt das Produkt mit Wasser und kocht den entstandenen Niederschlag wiederholt mit verd. Salzsäure aus, wobei nur 4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfid gelöst wird (KEHRMANN, BAUER, B. 29, 2362). Neben 4-Nitro-phenol, 4,4'-Dinitro-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 339), 4,4'-Dinitro-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 340) und 4,4'-Bis-[4-nitro-phenylmercapto]-azobenzol (Syst. No. 2112) beim Kochen von p-Chlor-nitrobenzol mit Schwefel und alkoh. Natronlauge (FROMM, WITTMANN, B. 41, 2264). Aus 4,4'-Dinitro-diphenylsulfid durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Digerieren mit einer gesättigten alkoholischen Schwefelammoniumlösung bei 50° und 5-stdg. Digerieren bei gewöhnlicher Temperatur (K., B., B. 29, 2365). Beim Erhitzen von 4,4'-Dinitro-diphenyldisulfid mit Ammoniak im geschlossenen Rohr (F., W., B. 41, 2269). — Orangefarbene, bläulich schimmernde Prismen (aus Benzol). F: 143° (K., B.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (K., B.). — Bei der Reduktion der alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht 4,4'-Diamino-diphenylsulfid (K., B.). Beim Erwärmen der alkoh. Lösung mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure wird 4-Nitro-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 339) erzeugt (K., B.). — $C_{12}H_{10}O_2N_2S + HCl$ (über CaO). Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt (K., B.).

4-Amino-diphenylsulfoxyd $C_{12}H_{11}ONS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot C_6H_5$. B. Durch ca. 4-stdg. Erwärmen von 4 Tln. Anilin mit 1 Tl. Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) (HINSBERG, B. 36, 113). — Nadeln (aus Wasser). F: 152°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. Färbt sich mit warmer konzentrierter Schwefelsäure violett; gibt mit Mineralsäuren leicht lösliche Salze. — Wird von Zinkstaub + verd. Salzsäure glatt zu 4-Amino-diphenylsulfid reduziert.

4-Amino-diphenylsulfon $C_{12}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Nitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 339) durch Reduktion mit Zinnchlorür + Salzsäure (ULLMANN, PASDERMADJIAN, B. 34, 1155). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in heißem Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

[4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid, 4'-Amino-4-methyl-diphenylsulfid $C_{13}H_{13}NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von p-toluolsulfinsaurem Anilin (Bd. XII, S. 123) auf 215°; man entfernt aus der Schmelze das als Nebenprodukt entstandene p-toluolsulfonsäure Anilin durch Kochen mit Wasser, kocht den Rückstand mit verd. Schwefelsäure aus, zerlegt das entstandene Sulfat mit Ammoniak und zieht die Base mit Äther aus (E. v. MEYER, J. pr. [2] 68, 179; C. 1901 I, 455). — Nadeln (aus Äther). F: 72° (E. v. M.). Kp: gegen 365° (geringe Zersetzung); mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, weniger leicht in Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser (E. v. MEYER, HEDUSCHKA, J. pr. [2] 68, 265). Die Salze werden durch warmes Wasser zerlegt (E. v. M.). — Liefert mit Methyljodid in Äther Methyl-[4-amino-phenyl]-p-tolyl-sulfoniumjodid (s. u.) (E. v. M., H.). — $C_{13}H_{13}NS + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 188,5°; leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Pyridin, fast unlöslich in Äther und Wasser (E. v. M., H.). — $2 C_{13}H_{13}NS + H_2SO_4$. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 215° (geringe Zersetzung); mit viel siedendem Wasser in seine Komponenten zerlegbar (E. v. M., H.). — Nitrat. Krystallmasse. F: 170° (E. v. M., H.). — Oxalat $2 C_{13}H_{13}NS + C_2H_2O_4$. Krystallblättchen. Schmilzt bei 169° unter Zersetzung und Bildung von $N \cdot N'$ -Bis-[4-p-tolylmercapto-phenyl]-oxamid (S. 546) (E. v. M., H.). — $2 C_{13}H_{13}NS + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen (E. v. M., H.).

[4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfon, 4'-Amino-4-methyl-diphenylsulfon $C_{13}H_{13}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfinsäure (Bd. XI, S. 9) auf Phenylhydroxylamin (Syst. No. 1932) in Chloroform (BAMBERGER, RUSING, B. 34, 244, 250). Aus p-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 97), salzsäurem Anilin und P_2O_5 bei 150° (B., R.). — Nadeln. F: 181,5°. Löslich in Aceton, heißem Alkohol, heißem Benzol. Die Salze werden durch Wasser zerlegt. Das Acetylderivat schmilzt bei 198°.

Methyl-[4-amino-phenyl]-p-tolyl-sulfoniumjodid $C_{14}H_{15}NIS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)(C_6H_4 \cdot CH_3)I$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Methyljodid in Äther (E. v. MEYER, HEDUSCHKA, J. pr. [2] 68, 278). — Bräunlichgelbe Blättchen. F: 80°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser. Gibt in absolut-alkoholischer Lösung mit Silbernitrat einen blauen Niederschlag.

¹⁾ So formuliert von HALBERKANN, B. 55 [1922], 3076, 3084.

Benzal-bis-[4-amino-phenylsulfid], Benzaldehyd-bis-[4-amino-phenyl]-mercaptal $C_{18}H_{18}N_4S_2 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S)_2CH \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion des Benzaldehyd-bis-[4-nitro-phenyl]-mercaptals (Bd. VII, S. 268) in Eisessiglösung mit Zinn und konz. Salzsäure (FROMM, WITTMANN, B. 41, 2271). — $C_{18}H_{18}N_4S_2 + 2 HCl$. Nadeln.

Dithiokohlensäure-O-äthylester-S-[4-amino-phenylester], Äthylxanthogensäure-[4-amino-phenyl]-ester $C_9H_{11}ONS_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man diazotiert 4-Nitro-anilin in salzsaurer Lösung, gießt die Diazoniumsalzlösung in eine warme Lösung von xanthogensaurem Kalium (Bd. III, S. 209), löst das abgeschiedene Öl in alkoh. Ammoniak und leitet in die Lösung Schwefelwasserstoff ein (LEUCKART, LUSTIG, J. pr. [2] 41, 200). Aus Äthylxanthogensäure-[4-acetamino-phenyl]-ester (S. 543) durch Kochen mit alkoh. Salzsäure (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3366). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Äthylxanthogensäure-[4-benzolazo-phenyl]-ester $C_8H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 2112) in alkoh. Ammoniak (LEU., LÜ., J. pr. [2] 41, 201). — Blaßgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 50°; leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol (Z., J.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kali 4-Amino-thiophenol (Z., J.). — $2 C_9H_{11}ONS_2 + H_2SO_4$. Gelbgrauer Niederschlag (LEU., LÜ.).

[4-Amino-phenylmercapto]-essigsäure, S-[4-Amino-phenyl]-thioglykolsäure $C_8H_9O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus S-[4-Nitro-phenyl]-thioglykolsäure (Bd. VI, S. 340) mit Eisen und Essigsäure (FRIEDLÄNDER, CHWALA, SLUBEK, M. 28, 275). — Farblose Nadeln (aus heißem Wasser). F: 196—197° (Zers.). Leicht löslich in Säuren und Alkalien.

2-[4-Amino-phenylmercapto]-benzoesäure, S-[4-Amino-phenyl]-thiosalicylsäure, 4'-Amino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) $C_{13}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion von 4'-Nitro-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) (Bd. X, S. 127) in Alkohol mit konz. Salzsäure und Stanniol (F. MAYER, B. 42, 3054). — Blätter oder Spieße (aus verd. Alkohol). F: 193°. Fast unlöslich in Wasser. — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure im Wasserbade entsteht 2-Amino-thioxanthon (Syst. No. 2643). — Hydrochlorid. Nadeln. Zersetzt sich bei 260°.

2,4'-Diamino-diphenylsulfid $C_{12}H_{12}N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2S$. Zur Konstitution vgl. HINSBERG, B. 38, 1136. — B. Neben 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid, 4,4'-Diamino-diphenylsulfid und anderen Verbindungen bei $4\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 100 g Anilin, 50 g salzsauerm Anilin und 45 g Schwefel auf 170—180° (HINSBERG, B. 38, 1131, 1134; vgl. B. 39, 2429). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 58°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr wenig in Petroläther (H., B. 38, 1135). — Liefert bei der Acetylierung 2,4'-Bis-[acetamino]-diphenylsulfid (S. 543) (H., B. 38, 1136). — $C_{12}H_{12}N_2S + 2 HCl$. Prismen oder Nadeln. Schwer löslich in konz. Salzsäure (H., B. 38, 1135). — $2 C_{12}H_{12}N_2S + H_2SO_4$. Krystalle. Schwer löslich in heißem Wasser (H., B. 38, 1135). — Oxalat $C_{12}H_{12}N_2S + C_2H_2O_4$. Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser (H., B. 38, 1136).

4,4'-Diamino-diphenylsulfid, Thioanilin $C_{12}H_{12}N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2S$. Zur Konstitution vgl. NIETZKI, BOTHOF, B. 27, 3261; KEHRMANN, BAUER, B. 29, 2363. — B. Neben anderen Produkten bei mehrtägigem Kochen von Anilin mit Schwefel (MERZ, WEITH, B. 4, 384). Neben 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid, 2,4'-Diamino-diphenylsulfid und anderen Produkten bei $4\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 100 g Anilin, 50 g salzsauerm Anilin und 45 g Schwefel auf 170—180° (HINSBERG, B. 38, 1131, 1134; vgl. B. 39, 2429). Durch Eintragen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Schwefelchlorür in Chloroform in eine Lösung von 4 Mol.-Gew. Anilin in Chloroform bei höchstens 50°, neben salzsauerm Anilin (EDLEMAN, Bl. [3] 5, 173; vgl. E. B. SCHMIDT, B. 11, 1169). Bei der Einw. von Bromschwefel oder Jodschwefel auf Anilin, in geringer Ausbeute (E. B. SCH., B. 11, 1169). In geringer Menge bei der Einw. von Perchlormethylmercaptan (Bd. III, S. 135) auf überschüssiges Anilin (RATKE, A. 167, 213, 215). Aus Diphenylsulfid (Bd. VI, S. 299) durch Eintragen in starke Salpetersäure unter Kühlung und Reduktion des rohen 4,4'-Dinitro-diphenylsulfids (KRAFFT, B. 7, 384). Durch Reduktion von reinem 4,4'-Dinitro-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 339) in Eisessig mit Zinkstaub (NIETZKI, BOTHOF, B. 27, 3262). Beim Erwärmen der alkoh. Lösung von 4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfid (S. 534) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, BAUER, B. 29, 2363). — Darst. Man erhitzt 2 Mol.-Gew. Anilin mit 2 At.-Gew. Schwefel auf 150—160° und fügt allmählich überschüssige Bleiglätte hinzu, zieht das Produkt mit siedendem Alkohol aus, destilliert den Alkohol ab, destilliert den Rückstand zur Entfernung des Anilins mit Wasserdampf und zieht die zurückbleibende Masse mit verd. Salzsäure aus; die salzsäure Lösung dampft man im Wasserbade zur Trockne ein, übergießt den Rückstand mit viel Wasser, entfernt aus der wäßr. Lösung durch wenig Alkali ein Harz, dann fällt man das 4,4'-Diamino-diphenylsulfid durch Alkali völlig aus, löst es in Äther-Alkohol, schlägt durch verd. Schwefelsäure das Sulfat des 4,4'-Di-

amino-diphenylsulfids nieder, löst es in heißem Wasser und fällt mit Alkali (M., W., B. 4, 384, 386). — Nadeln (aus Wasser). Geruchlos (M., W.). F: 108° (N., Bo., B. 27, 3262; Hr., B. 38, 1134). Kaum löslich in kaltem Wasser, wenig in heißem, leicht in Alkohol, Äther und heißem Benzol (M., W.). Die Salze reagieren sauer (M., W.). — Zerfällt bei der Destillation unter Verkohlungen in Anilin und Schwefelwasserstoff (M., W.). Wird in Acetonlösung durch Wasserstoffsuperoxyd zu 4,4'-Diamino-diphenylsulfoxyd (s. u.) oxydiert (GAZDAR, SMILES, Soc. 93, 1835). Natriumamalgam ist ohne Wirkung (M., W.). Wird von alkoh. Kali und von konz. Salzsäure bei 200° nicht angegriffen (M., W.). Liefert beim Kochen mit Thionylchlorid in Benzol 4,4'-Bis-thionylamino-diphenylsulfid (S. 546) (RÜHL, A. 270, 149). Gibt mit kalter rauchender Schwefelsäure 4,4'-Diamino-diphenylsulfid-disulfonsäure-(2.2') (Syst. No. 1926) (O. SCHMIDT, B. 39, 612). Salpetersäure wirkt beim Erwärmen sehr heftig ein und erzeugt Schwefelsäure und Pikrinsäure (M., W.). Durch Diazotierung mit salpetriger Säure oder mit Äthylnitrit und Zersetzung der Diazoniumverbindung mit Alkohol entsteht Diphenylsulfid (KRAFFT, B. 7, 385). Beim Kochen mit überschüssigem Eisessig erhält man 4,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfid (S. 543) (M., W.). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Anilin bis zum gelinden Sieden entsteht Thiodiphenylamin (Syst. No. 4198) (HOFMANN, B. 27, 3324). — Die Salze färben in stark verdünnter Lösung Fichtenholz orange (M., W.). Erwärmt man die Lösung der Salze mit Eisenchlorid, so tritt sehr rasch eine intensiv blaue bis blauviolette Färbung ein (empfindliche Reaktion) (M., W.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure färbt sich die Lösung blau, dann violett; gießt man die blaue Lösung in Wasser, so nimmt sie eine rote Farbe an (empfindliche Reaktion) (M., W.). Über Verwendung von 4,4'-Diamino-diphenylsulfid zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 293, 294.

$C_{12}H_{12}N_2S + HCl + 2 H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser; durch siedendes Wasser erfolgt Zersetzung (M., W., B. 4, 388). — $C_{12}H_{12}N_2S + 2 HCl + 2 H_2O$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, kaum löslich in Äther, Alkohol und kalter konzentrierter Salzsäure (M., W.). — $2 C_{12}H_{12}N_2S + H_2SO_4 + H_2O$. Blätter (M., W.). — $C_{12}H_{12}N_2S + H_2SO_4 + H_2O$. Nadeln oder Prismen (aus schwefelsäurehaltigem Wasser). Wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, fast gar nicht in Alkohol (M., W.). — Oxalat $C_{12}H_{12}N_2S + C_2H_2O_4$. Nadeln (M., W.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser (Hr., B. 38, 1134). — $C_{12}H_{12}N_2S + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe, blättrig-krystallinische Fällung (M., W.).

4,4'-Diamino-diphenylsulfoxyd $C_{12}H_{12}ON_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2SO$. B. Aus 4,4'-Diamino-diphenylsulfid in Acetonlösung mit Wasserstoffsuperoxyd (GAZDAR, SMILES, Soc. 93, 1835). — Farblose Prismen (aus Alkohol oder Wasser). F: 175° (Zers.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine tiefblaue Färbung.

4,4'-Diamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{12}O_2N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2SO_2$. B. Aus 4,4'-Dinitrodiphenylsulfon (Bd. VI, S. 340) mit Zinn und starker Salzsäure (FROMM, WITTMANN, B. 41, 2270). — Weiße Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 174° .

4,4'-Diamino-diphenyldisulfid, Dithioanilin $C_{12}H_{12}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. Zur Konstitution vgl. LEUCKART, J. pr. [2] 41, 204; HINSBERG, B. 39, 2427. — B. Man erhitzt 100 g Anilin mit 50 g 36%iger Salzsäure und 35 g Schwefel allmählich im Laufe von 3 Stdn. bis auf 150° und läßt weitere 6 Stdn. gelinde kochen (HOFMANN, B. 27, 2813; 38, 1433; Hr., B. 39, 2429). Neben 2,4'-Diamino-diphenylsulfid, 4,4'-Diamino-diphenylsulfid und anderen Produkten bei $4\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 100 g Anilin, 50 g salzsaurem Anilin und 45 g Schwefel auf 170 – 180° (Hr., B. 38, 1131, 1133). Durch Erhitzen von Acetanilid mit Schwefelchlorür auf 100° entstehen 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid (F: 215°) (S. 544) und 4,4'-Bis-acetamino-diphenyltrisulfid (S. 545); aus der Lösung des Produktes in Eisessig krystallisiert zunächst das schwerer lösliche Trisulfid aus; das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid zerlegt man durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (SCHMIDT, B. 11, 1171). Durch Eintragen von diazotiertem N-Acetyl-p-phenyldiamin in die auf 60 – 70° erwärmte Lösung von Kaliumxanthogenat (Bd. III, S. 209), Kochen des entstandenen Äthylxanthogensäure-[4-acetaminophenyl]-esters (S. 543) mit alkoh. Kali und Verseifung des so gebildeten 4,4'-Bis-acetaminodiphenyldisulfids (F: 215°) mit heißer verdünnter Schwefelsäure (LEUCKART, LUSTIG, J. pr. [2] 41, 204; vgl. Lu., G. 21 I, 215). Bei der Oxydation von 4-Amino-phenylmercaptan an der Luft (Hr., B. 39, 2429). Bei der Reduktion des 4,4'-Dinitro-diphenyldisulfids (Bd. VI, S. 340) mit Zink und Schwefelsäure (LEU., Lu., J. pr. [2] 41, 200). — Darstellung von 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid aus Anilin, salzsaurem Anilin und Schwefel: Hr., B. 38, 1131; 39, 2429. — Gelbe Prismen oder Nadeln (aus verd. Alkohol), gelbe Nadeln (aus Wasser) (Hr., B. 38, 1133); farblose Nadeln (aus verd. Alkohol oder Äther) (Ho., B. 27, 2813). F: 76 – 77° (Hr., B. 38, 1133), 78 – 79° (SOE., B. 11, 1172), 80° (Ho., B. 27, 2813), 81 – 82° (LEU., Lu., J. pr. [2] 41, 205). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform,

sehr wenig in kaltem Benzol, Schwefelkohlenstoff, Ligroin, mehr in der Wärme (SCH., B. 11, 1172). Die Lösungen in Alkohol (Ho., B. 27, 2813) und in anderen Lösungsmitteln (Hr., B. 38, 1133) sind gelb. — Löst sich durch Oxydation mit Permanganat in Eisessig und Erhitzen des Oxydationsproduktes mit Schwefelsäure in Sulfanilsäure überführen (Ho., B. 27, 2814). Liefert bei der Einw. von Zinkstaub und Salzsäure oder beim Kochen mit konz. alkoh. Kalilauge 4-Amino-phenylmercaptan (Hr., B. 39, 2428). Wird durch Diazotierung und Ersatz der NH_2 -Gruppe durch Brom nach SANDMEYER in 4-Brom-thiophenol (Bd. VI. S. 330) übergeführt (Ho., B. 27, 2814). Liefert mit Acetanhydrid das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 182° (S. 544) und bisweilen auch das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° (S. 544) (Hr., B. 39, 2429, 2430; vgl. Ho., B. 27, 2814; 38, 1433; Hr., B. 38, 1134, 1902 Anm.; ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3374). Durch Einw. von xanthogensaurem Kalium (Bd. III, S. 209) auf die Lösung von diazotiertem 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid und Verseifung des entstandenen Öls mit alkoh. Kali entsteht Dithiohydrochinon (Bd. VI, S. 867) (LEU., LV., J. pr. [2] 41, 205). Beim Erhitzen des Hydrochlorids mit Anilin auf 180° entsteht Thiodiphenylamin (Syst. No. 4198) (Ho., B. 27, 3324). — Die farblose Lösung von 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Erhitzen violett; bei Zusatz von Wasser entsteht eine weinrote Lösung; beim Übersättigen mit Natronlauge erfolgt Violettfärbung (Ho., B. 27, 2813).

$\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2 + 2\text{HCl}$. Nadeln (Ho., B. 27, 2813). — $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2 + \text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln (aus schwefelsäurehaltigem Wasser) (SCH., B. 11, 1171).

b) Derivate des 4-Amino-thiophenols, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Sulfhydrylgruppe) entstanden sind.

4-Dimethylamino-thiophenol, 4-Dimethylamino-phenylmercaptan $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SH}$. B. Beim Behandeln von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenyldisulfid mit Zinn und Salzsäure (MERZ, WERTH, B. 19, 1574). — F: $28,5^\circ$; siedet unter Zersetzung bei $259\text{--}260^\circ$ (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 208). Oxydiert sich an die Luft schnell zu 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (M., W.; L.). — $\text{Pb}(\text{C}_8\text{H}_{10}\text{NS})_2$. Blutkochenartige Masse, die sich bei längerem Stehen in mennigfarbene Blättchen umwandelt (M., W.).

Methyl-[4-dimethylamino-phenyl]-sulfid $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{S}\cdot\text{CH}_3$. B. Aus Trimethyl-[4-methylmercapto-phenyl]-ammoniumchlorid (S. 539) bei 200° (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3374). Aus salzsaurem Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid mit Chlorwasserstoff-Methylalkohol bei 140° (Z., J.). — Schwach riechende Blättchen (aus kaltem Methylalkohol durch Wasser). F: 23° . Mit Wasserdampf flüchtig. In Wasser kaum löslich, leicht löslich in organischen Mitteln. — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{NS} + \text{HCl}$. Nadeln (aus absol. Alkohol durch Äther). Leicht löslich in Wasser.

Methyl-[4-dimethylamino-phenyl]-sulfon $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{CH}_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen dimethylanilin-p-sulfinsaurem Natrium (Syst. No. 1921) und Methylbromid in absolut-alkoholischer Lösung bei Wasserbadtemperatur (MICHAELIS, SCHINDLER, A. 310, 148). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: $166\text{--}167^\circ$. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Äthyl-[4-dimethylamino-phenyl]-sulfon $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen dimethylanilin-p-sulfinsaurem Natrium und Äthylbromid in absolut-alkoholischer Lösung im Wasserbade (M., SCH., A. 310, 147). — Blättchen (aus heißem Wasser). F: 116° . Leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. — $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{NS} + \text{HCl}$. Farblose Krystalle. F: $139\text{--}140^\circ$. Leicht zersetzbar durch Wasser.

4-Dimethylamino-diphenylsulfon $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. Die von MICHLER, K. MEYER (B. 12, 1792) als Dimethylamino-diphenylsulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844 als Benzolsulfonsäure-methylanilid $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{NS} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[4-Dimethylamino-phenyl]-p-tolyl-sulfon, 4'-Dimethylamino-4-methyl-diphenylsulfon $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{O}_2\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$. Die von MICHLER, K. MEYER (B. 12, 1793) als [Dimethylaminophenyl]-p-tolyl-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844 als p-Toluelsulfonsäure-methylanilid $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{NS} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[4-Dimethylamino-phenyl]- α -naphthyl-sulfon $\text{C}_{19}\text{H}_{17}\text{O}_2\text{NS} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_{10}\text{H}_7$. Die von MICHLER, SALATHÉ (B. 12, 1789) als [Dimethylaminophenyl]- α -naphthyl-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844, als α -Naphthalinsulfonsäure-methylanilid $\text{C}_{17}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{NS} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_{10}\text{H}_7$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[4-Dimethylamino-phenyl]- β -naphthyl-sulfon $C_{18}H_{17}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. Die von MICHLER, SALATHÉ (B. 12, 1790) als [Dimethylaminophenyl]- β -naphthyl-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844 als β -Naphthalinsulfonsäure-methylanilid $C_{17}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$, (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[4-Dimethylamino-phenyl]-anthryl-(2)-sulfon $C_{23}H_{19}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_{14}H_9$. Die von HEFFNER (B. 28, 2260) als [Dimethylaminophenyl]-anthryl-(2)-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844 als Anthracen-sulfonsäure-(2)-methylanilid $C_{21}H_{17}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_{14}H_9$, (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[4-Dimethylamino-phenyl]-anthrachinonyl-(2)-sulfon $C_{25}H_{17}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_8H_5(CO) \cdot C_6H_4$. Die von MOUHL (B. 13, 693) als [Dimethylaminophenyl]-anthrachinonyl-(2)-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844 als Anthrachinon-sulfonsäure-(2)-methylanilid $C_{24}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_8H_5(CO) \cdot C_6H_4$, (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

Dithiokohlensäure-O-äthylester-S-[4-dimethylamino-phenylester], Äthyl-xanthogensäure-[4-dimethylamino-phenyl]-ester $C_{11}H_{11}ONS_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man bereitet aus salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenyldiamin (S. 72) und Natriumnitrit eine Lösung von p-Dimethylamino-benzoldiazoniumchlorid, läßt diese langsam zu einer 70° warmen Lösung von xanthogensaurem Kalium (Bd. III, S. 209) fließen, zieht das unter Stickstoffentwicklung gebildete Öl mit Äther aus, löst es nach Abdampfen des Äthers in verd. Schwefelsäure und entzieht es dieser Lösung wieder durch wiederholtes Ausschütteln mit Äther; das beim Verdunsten des Äthers verbleibende hellgelbe Öl erstarrt bald krystallinisch (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 206). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 54,5°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Bildet mit Säuren Salze. Alkoholisches Kali oder Anilin erzeugen 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenyldisulfid.

4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfid, Thiodimethylanilin $C_{16}H_{20}N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2S$. B. Beim Vermischen von 3 Tln. Dimethylanilin und 1 Tl. Schwefeldichlorid SCl_2 , beide gelöst in dem 9-fachen Volumen Petroläther; den gebildeten Niederschlag löst man in verd. Salzsäure, kocht die Lösung mit überschüssiger Natronlauge und krystallisiert den nicht flüchtigen Rückstand, nach dem Waschen mit etwas warmem Alkohol, aus heißem Alkohol um (HOLZMANN, B. 20, 1641; 21, 2056). Entsteht ferner durch Zersetzung der bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Thionylchlorid auf 3 Mol.-Gew. Dimethylanilin in Petroläther unter Kühlung entstehenden Verbindung $C_{16}H_{20}ON_2Cl_2S$ (Bd. XII, S. 155) mit Wasser von gewöhnlicher Temperatur (MICHAELIS, SCHINDLER, A. 310, 138, 139, 141, 142; vgl. Mr., GODCHAUX, B. 23, 554). Beim Erhitzen von Thionylanilin (Bd. XII, S. 578) mit 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin und Zinkchlorid auf 70° (Mr., A. 274, 214). Beim Erwärmen von 3 Tln. Dimethylanilin mit 2 Tln. Isopersulfocyanssäure (Xanthanwassersoff) (Syst. No. 4445) (TUBSINT, B. 17, 586). Bei der Einw. von 1 Tl. Perchlormethylmercaptan (Bd. III, S. 135) auf 2 Tle. Dimethylanilin, neben anderen Produkten (RATHKE, B. 19, 397). Bei der Reduktion von 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfoxid (s. u.) in alkoh. Lösung mit Natrium (Mr., SCH., A. 310, 150). — Nadeln (aus Alkohol). F: 126° (Mr., G., B. 23, 554), 125° (Tu.), 123,5° (Ho., B. 20, 1641), 123° (R.). Destilliert fast unzersetzt (Tu.). Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, leichter in der Wärme (Ho., B. 20, 1641), schwer löslich in Petroläther (R.). Leicht löslich in Säuren (Mr., G.; Ho., B. 20, 1641). — Wird durch Kochen mit alkoholisch-ammoniakalischer Silbernitratlösung in 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenyläther (S. 443) umgewandelt (Ho., B. 21, 2056; vgl. BAMBERGER, B. 34, 25). Bleibt beim Schmelzen mit Kali unverändert (Tu.). Konzentrierte Salzsäure wirkt bei 200° nicht ein (Tu.). Beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 300° wird Dimethylanilin gebildet (Ho., B. 21, 2067). Wird in Eisessiglösung durch Braunstein oder Bleidioxid tief blau gefärbt (R.). — $C_{16}H_{20}N_2S + 2 HCl$. F: 176°; äußerst löslich in Wasser (Mr., G.). — $C_{16}H_{20}N_2S + HCNS$. Blättchen (aus Alkohol). F: 168° (Tu.; R.). Unlöslich in Äther (Tu.). — Pikrate. $C_{16}H_{20}N_2S + C_6H_5O_7N_3$ (Tu.). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142° (Mr., G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (Tu.). — $C_{16}H_{20}N_2S + 2 C_6H_5O_7N_3$. Gelbes Pulver. F: ca. 146° (Zers.) (Ho., B. 20, 1642). Unlöslich in Alkohol und Äther (Ho.). — $C_{16}H_{20}N_2S + 4 HCN + Fe(CN)_2 + 6 H_2O$. Weißes Pulver. In Wasser fast unlöslich (Mr., G.). — $C_{16}H_{20}N_2S + 2 HCl + PtCl_4$. Enthält nach Mr., G., B. 23, 555, 2 Mol. H_2O , nach Ho., B. 20, 1642, 3 bis 4 Mol. H_2O . Gelbbraune Flocken. Verliert das Wasser bei 100° (Ho.).

4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfoxid $C_{16}H_{20}ON_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2SO$. B. Aus dimethylanilin-p-sulfinsäuren Alkalisalzen mit Säuren, am besten beim Erwärmen

mit wäßriger schwefeliger Säure (MICHAELIS, SCHINDLER, A. 310, 148). — Farblose Krystalle. F: 151—152°. Sehr leicht löslich in Chloroform, heißem Methylalkohol und Äthylalkohol, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther. — Wird bei längerem Kochen mit verd. Salzsäure quantitativ in SO_2 und Dimethylanilin gespalten, durch Natrium in alkoh. Lösung zu 4,4'-Bisdimethylamino-diphenylsulfid (S. 538) reduziert. — $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{ON}_2\text{S} + 2\text{HCl}$. Nadeln. F: 174°. — Pikrat $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{ON}_2\text{S} + \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Bräunliche Warzen (aus kaltem Alkohol). F: 119°. — Pikrat $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{ON}_2\text{S} + 2\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Gelbe Nadeln (aus heißem Alkohol oder Wasser). F: 155—156°. — $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{ON}_2\text{S} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Braungelber krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 50°. — $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{ON}_2\text{S} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4 + 8\text{H}_2\text{O}$. Bräunlichgelber krystallinischer Niederschlag.

Tris-[4-dimethylamino-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{ON}_3\text{S} = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_3\text{S}\cdot\text{OH}$. B. Die Verbindung $[(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_3\text{S}\cdot\text{O}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$ entsteht bei allmählichem Versetzen einer lauwarmen Lösung von 10 g der Verbindung $\text{Hg}[(\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$ (Syst. No. 2345) in 200—250 ccm Benzol mit einer Lösung von 1,5—2 g Thionylchlorid in 30 ccm Benzol; man kocht den mit Wasser gewaschenen Niederschlag mit mäßig konz. Salzsäure, leitet in die kalte Lösung Schwefelwasserstoff, filtriert und fällt das Filtrat von HgS mit Natronlauge; hierdurch wird das Chlorid gefällt, welches man durch Kochen mit Wasser von anhaftendem Dimethylanilin befreit und dann durch Silberoxyd zerlegt (MICHAELIS, GODCHAUX, B. 24, 758). — Die freie Base krystallisiert in Nadeln mit 7 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 80—90°, wasserfrei bei 200°. Leicht löslich in Wasser; reagiert stark alkalisch. — Behandelt man das Chlorid mit Reduktionsmitteln, so entstehen 4,4'-Bisdimethylamino-diphenylsulfid und Dimethylanilin. — Salze. $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{S}\cdot\text{Cl} + 6\text{H}_2\text{O}$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 98°, wird bei 120° unter Wasserverlust fest und schmilzt dann bei 150°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich schwer in kaltem Wasser, schwer in Äther und Ligroin. — $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{S}\cdot\text{Br}$. Farblose Krystalle (aus Wasser). F: 240°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform. — $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{S}\cdot\text{I}$. Krystalle (aus Alkohol). F: 242°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in heißem Wasser und in kaltem Alkohol, leicht in Chloroform. — Pikrat $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{S}\cdot\text{Cl} + \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Rötlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 135°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{S}\cdot\text{Cl} + \text{HgCl}_2$. Niederschlag. F: 220°. — $2\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{S}\cdot\text{Cl} + \text{PtCl}_4$. Flockiger, gelbbrauner Niederschlag. Schmilzt unter Zersetzung gegen 190°.

4,4'-Bisdimethylamino-diphenyldisulfid, Dithiodimethylanilin $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_2 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{S}]_2$. B. Aus Dimethylanilin und Chlorschwefel S_2Cl_2 (MERZ, WEITH, B. 19, 1571; vgl. HANIMANN, B. 10, 403). Beim Erhitzen von Äthylxanthogensäure-[4-dimethylamino-phenyl]-ester (S. 538) mit alkoh. Kali oder besser mit alkoh. Anilinderivat (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 208). — Darst. Man trägt die Lösung von 1 Mol.-Gew. Chlorschwefel im 8-fachen Volumen Petroläther allmählich in eine Lösung von 3 Mol.-Gew. Dimethylanilin in Petroläther ein, löst den erhaltenen Niederschlag in Salzsäure und kocht die Lösung mit Natronlauge, um Dimethylanilin zu entfernen; der Rückstand wird mit etwas warmem Alkohol gewaschen und aus kochendem Alkohol umkrystallisiert (M., W.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (M., W.). Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, schwerer in heißem Benzol, Alkohol, Äther und Petroläther, fast unlöslich in Wasser (M., W.). Ist schwach basisch; wird aus den Lösungen in Säuren durch Wasser gefällt (L.). — Wird durch Zinn und Salzsäure oder durch Natriumamalgam zu 4-Dimethylamino-thiophenol reduziert (M., W.). Beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 230° entstehen Schwefelkupfer und Dimethylanilin (M., W.). Wird in alkoholischer Lösung durch Ammoniak und Silbernitrat nach MERZ, WEITH, B. 19, 1573 in eine Verbindung $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{O}_2\text{N}_2$ (F: 90,5°) übergeführt; nach LECHER, Privatmitteilung, entsteht aber eine solche Verbindung nicht, sondern vielmehr 4,4'-Bisdimethylamino-diphenylsulfid. Wird von konz. Salzsäure bei 190° kaum angegriffen (M., W.). — $2\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_2 + \text{PtCl}_4$. Gelber, flockiger Niederschlag, erhalten durch Fällen einer Lösung von 4,4'-Bisdimethylamino-diphenyldisulfid in salzsäurehaltigem, wäßr. Alkohol mit Platinchlorid (M., W.). — $2\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_2 + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$ (HOLZMANN, B. 20, 1639 Anm.).

Trimethyl-[4-methylmercapto-phenyl]-ammoniumhydroxyd $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{ONS} = (\text{CH}_3)_3\text{N}(\text{OH})\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{S}\cdot\text{CH}_3$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid mit Methyljodid (ZINCK, JÖRG, B. 42, 3372). Das Jodid entsteht auch beim Erhitzen von Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100° (Z., J.). — Die freie Base wurde nicht isoliert. — Das Chlorid wird durch Erhitzen auf 200° in Methyl-[4-dimethylamino-phenyl]-sulfid (S. 537) übergeführt. — Salze. $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{NS}\cdot\text{Cl}$. Hygroscopische Nadeln (aus Chloroform + Benzin). F: 193—194° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform. — $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{NS}\cdot\text{I}$. Tafelchen oder Blättchen (aus heißem Wasser). Schmilzt bei 180—184° unter Abgabe von Methyljodid. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in kaltem Wasser, Methylalkohol und Äthylalkohol. — $2\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{NS}\cdot\text{Cl} + \text{PtCl}_4$. Blaßgelbes krystallinisches Pulver.

4,4'-Bis-diäthylamino-diphenylsulfid, Thiodiäthylanilin $C_{20}H_{22}N_2S = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2S$. B. Beim Versetzen einer Lösung von 4 Mol.-Gew. Diäthylanilin in Petroläther mit einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Schwefeldichlorid SCl_2 in Petroläther; man löst den gebildeten Niederschlag in Salzsäure, fällt durch Alkali und entfernt überschüssiges Diäthylanilin durch Kochen des Niederschlages mit viel Wasser (HOLZMANN, B. 21, 2059). Durch Zersetzung der bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Thionylchlorid auf 2 Mol.-Gew. Diäthylanilin in Benzol entstehenden Verbindung $C_{20}H_{22}ON_2Cl_2S$ (Bd. XII, S. 166) mit Wasser (MICHAELIS, SCHINDLER, A. 310, 153; vgl. M., GODCHAUX, B. 28, 556). — Nadeln (aus Alkohol). F: 79,5–80° (H.), 83° (M., G.). Unlöslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, leicht in warmem Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig (H.). — Geht durch Erhitzen mit alkoholisch-ammoniakalischer Silbernitratlösung in 4,4'-Bis-diäthylamino-diphenyläther (S. 443) über (H.). — $C_{20}H_{22}N_2S + 2HCl$. Nadeln. F: 94°; leicht löslich in Wasser (M., G.). — $C_{20}H_{22}N_2S + H_2SO_4$. Nadeln. F: 83° (M., G.). — Pikrate. $C_{20}H_{22}N_2S + C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 177° (M., G.). — $C_{20}H_{22}N_2S + 2C_6H_5O_7N_3$. Schwefelgelbe Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 175°. Schwer löslich in der Kälte in Alkohol, Äther und Benzol (H.). — $C_{20}H_{22}N_2S + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelber, flockiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (H.).

4,4'-Bis-diäthylamino-diphenylsulfoxyd $C_{20}H_{22}ON_2S = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2SO$. B. Beim Erwärmen der Alkalisalze der Diäthylanilin-p-sulfinssäure (Syst. No. 1921) in wäßr. Lösung mit schwefliger Säure (MICHAELIS, SCHINDLER, A. 310, 155). — Farblose Kryställchen. F: 128–129°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol und Chloroform. — $C_{20}H_{22}ON_2S + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$: Bräunlichgelber Niederschlag. — $C_{20}H_{22}ON_2S + 2HCl + PtCl_4 + 8H_2O$. Bräunlichrote, strahlige Krystallaggregate.

4,4'-Bis-diäthylamino-diphenyldisulfid, Dithiodiäthylanilin $C_{20}H_{22}N_2S_2 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. B. Beim allmählichen Vermischen von 50 g Diäthylanilin und 20 g Chlorschwefel S_2Cl_2 , beide gelöst in dem 9-fachen Vol. Petroläther, unter guter Kühlung (HOLZMANN, B. 20, 1637). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 72°. Wenig löslich in warmem Äther, in kaltem Alkohol, Benzol und Petroläther, leicht in Schwefelkohlenstoff. Die Salze werden durch Wasser zerlegt. — Wird nach HOLZMANN in ammoniakhaltiger alkoholischer Lösung durch Silbernitrat in eine Verbindung $C_{20}H_{22}O_2N_2S_2$ (F: 67°) übergeführt; nach LECHER, Privatmitteilung, entsteht eine solche Verbindung nicht. — Pikrat $C_{20}H_{22}N_2S_2 + C_6H_5O_7N_3$. Gelbes, amorphes Pulver. Reichlich löslich in warmem Alkohol oder Benzol. — $C_{20}H_{22}N_2S_2 + 2HCl + PtCl_4 + 4H_2O$. Gelbe Flocken.

4-Amino-4'-anilino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{10}N_2S_2 = C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei 5–6 stdg. Erhitzen von 150 g Anilin, 100 g salzsaurem Anilin und 45 g Schwefel auf 195° (HOFMANN, B. 27, 3321), neben Thiodiphenylamin (Syst. No. 4198) (Ho., B. 27, 3321), 2,4'- und 4,4'-Diamino-diphenylsulfid (vgl. HIRSBERG, B. 38, 1137; Ho., B. 38, 1433). — Darst. Man erhitzt 200 g Anilin mit 60 g Schwefel und 80 g 36%iger Salzsäure ohne Kühler 1 Stde. bis auf 170°, dann 5 Stdn. bis auf 200° (Ho., B. 27, 3321). — Gelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt gegen 120° (Ho., B. 27, 3322). — Die salzsaure alkoholische Lösung wird durch Bleidioxid erst smaragdgrün, dann blau gefärbt. Mit Zinn + Salzsäure entstehen 4-Amino-thiophenol und eine Verbindung $C_{12}H_{10}NClS$ (Ho., B. 27, 3323). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Anilin auf 170–180° bildet sich Thiodiphenylamin (Syst. No. 4198) (Ho., B. 27, 3323). — $C_{12}H_{10}N_2S_2 + 2HCl$. Gelbe Nadeln (Ho., B. 27, 3322).

[4-(β,β-Trichlor-äthylidenamino)-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{15}H_{13}NCl_3S = OCl \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid (S. 534) und Chloralhydrat (E. v. MEYER, HEIDUSCHKA, J. pr. [2] 68, 271). — Krystalle. F: 107–109°.

[4-Benzalamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{17}NS = C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (E. v. M., H., J. pr. [2] 68, 272). — Blättchen. F: 99°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Färbt sich am Licht grüngelblich.

[4-(4-Chlor-benzalamino)-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{15}NClS = C_6H_4 \cdot Cl \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und 4-Chlor-benzaldehyd in siedendem Alkohol (E. v. M., H., J. pr. [2] 68, 273). — Gelbe Blättchen. F: 138°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Benzol.

[4-(3-Nitro-benzalamino)-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{15}O_2N_2S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und 3-Nitro-benzaldehyd in siedendem Alkohol (E. v. M., H., J. pr. [2] 68, 272). — Gelbe Blättchen. F: 115°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol.

[4-(4-Nitro-benzalamino)-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{15}O_2N_2S = O \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und 4-Nitro-benzaldehyd in siedendem Alkohol (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 273). — Rote Blättchen. F: 109°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

4,4'-Bis-benzalamino-diphenyldisulfid $C_{20}H_{15}N_2S_2 = [C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S -]_2$. B. Aus 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid und 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd in Alkohol (HINSBERG, B. 39, 2430). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Kaum löslich in Wasser, schwer löslich in Äther, löslich in Alkohol, leicht löslich in Eisessig. Spaltet beim Erwärmen mit verd. Säuren sofort Benzaldehyd ab.

[4-Cinnamalamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{23}H_{19}NS = C_6H_5 \cdot CH : CH : CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 48) in siedendem Alkohol (E. v. MEYER, HEIDUSCHKA, *J. pr.* [2] 68, 273). — Gelbe Nadeln. F: 118°. Löslich in Alkohol und Äther.

[4-Salicylalamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{17}ONS = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in siedendem Alkohol (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 272). — Gelbe Blättchen. F: 114°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

4,4'-Bis-äthylmercapto-benzalanilin $C_{17}H_{19}NS_2 = C_2H_5 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthylmercapto-benzaldehyd (4-Äthylthio-benzaldehyd, Bd. VIII, S. 84) und Äthyl-[4-amino-phenyl]-sulfid (S. 533) in der Kälte (MONTER-WILLIAMS, *Soc.* 89, 279). — Goldgelbe Blätter (aus Alkohol). F: 114—115°.

[4-(4-Oxy-benzalamino)-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{17}ONS = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) in siedendem Alkohol (E. v. MEYER, HEIDUSCHKA, *J. pr.* [2] 68, 272). — Hellgelbe Nadeln. F: 185,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol.

[4-Anisalamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{21}H_{19}ONS = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Anisaldehyd in siedendem Alkohol (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 272). — Gelbliche Nadeln. F: 119°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

N,N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-phenyl]-formamidin $C_{27}H_{31}N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Orthoameisensäureester (E. v. MEYER, C. 1901 I, 456). — Nadeln.

4-Acetamino-thiophenol, 4-Acetamino-phenylmercaptan $C_9H_9ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SH$. B. Beim Kochen des 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfids vom Schmelzpunkt 215° (S. 544) mit Aluminiumpulver in Essigsäure und etwas verd. Salzsäure (HINSBERG, B. 39, 2430). Auf gleiche Weise aus dem 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 120—122° (H., B. 41, 630). Bei der Reduktion des 4-Acetamino-benzolsulfocchlorids (Syst. No. 1923) in alkoholischer Lösung mit Zinkstaub und Salzsäure (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3367).

Tritt in zwei Formen, einer farblosen und einer gelben auf, deren Lösungen vollständig identisch sind; die Salze leiten sich von der farblosen Form ab (H., B. 39, 2431). Die farblose Form wird erhalten durch Fällen einer kalten alkal. Lösung des Rohproduktes mit verd. Salzsäure oder durch Umkrystallisieren aus gesättigter wässriger Lösung unterhalb 70° oder aus verdünnter wässriger Lösung; sie bildet schneeweiße Schuppen; sintert bei 145° und schmilzt bei 154° zu einer gelben Flüssigkeit; löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig; die wässr. Lösung zeigt leichten Mercaptangeruch und reagiert schwach sauer gegen Lackmus; mit Bleiacetat entsteht ein brauner, mit $AgNO_3$ ein gelber Niederschlag; wandelt sich beim Erhitzen oberhalb 100° oder im Sonnenlicht in die gelbe Form um (H., B. 39, 2431, 2432). Die gelbe Form wird erhalten durch Krystallisieren des Rohproduktes aus gesättigter wässriger Lösung oberhalb 70° oder durch Verdunsten der methylalkoholischen bzw. äthylalkoholischen Lösung oberhalb 15°; sie bildet gelbrote Blättchen (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol), F: 154°; löst sich in Wasser und den organischen Lösungsmitteln farblos auf (H., B. 39, 2431).

4-Acetamino-thiophenol wird bei längerem Erhitzen an der Luft oder beim Stehen der wässr. Lösung an der Luft zu dem 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° oxydiert (H., B. 39, 2431, 2432 Anm. 2). Gibt in wässr. Lösung mit überschüssigem Eisenchlorid und etwas Salzsäure bei 30° ein Gemisch der 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfide vom Schmelzpunkte 215° und 120—122° (S. 544) (H., B. 41, 629). Bei der Oxydation mit Eisenchlorid

in alkoh. Lösung erhielten ZINCKE, JÖRG (B. 42, 3374) das 4,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfid vom Schmelzpunkt 182°. Geht beim Kochen mit alkoh. Salzsäure in 4-Amino-thiophenol über (Z., J.). Geht beim Kochen mit Essigsäureanhydrid oder bei der Einw. von Essigsäureanhydrid in Gegenwart von verd. Natronlauge unter Kühlung in S.N-Diacetyl-[4-amino-thiophenol] (S. 543) über (H., B. 39, 2433).

Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid $C_9H_{11}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen der verdünnten alkoholischen Lösung des 4-Acetamino-thiophenols mit Methyljodid und Natronlauge im Wasserbade (HINSBERG, B. 39, 2433). Beim Behandeln des Blei- oder Silbersalzes des 4-Acetamino-thiophenols mit Methyljodid in Alkohol in der Kälte (H.). Beim Versetzen der Lösung des 4-Acetamino-thiophenols in Pyridin mit Methyljodid (H.). Beim Erhitzen des Natriumsalzes des 4-Acetamino-thiophenols in verdünnter methylalkoholischer Lösung mit methylschwefelsaurem Kalium in geschlossenem Rohr auf 170° (H.). Beim Schütteln der Lösung des 4-Acetamino-thiophenols in überschüssiger verdünnter Natronlauge mit Dimethylsulfat (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3369). — Farblose Blättchen (aus Wasser oder Benzol), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 128° (H.; Z., J.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äther, mäßig in Wasser (H.). — Geht bei der Oxydation mit 3%iger Wasserstoffsulfoxylösung in Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfoxyd (s. u.) über (Z., J.). Gibt mit Brom in Chloroform ein Dibromid (s. u.) (Z., J.).

Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfoxyd $C_9H_{11}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid mit 10 Tln. 3%iger Wasserstoffsulfoxylösung im Wasserbade (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3370). Aus dem Dibromid des Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfids und Wasser (Z., J., B. 42, 3370). — Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus Chloroform). F: 126°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aceton und Chloroform, löslich in Äther und Benzol. — Gibt mit Bromwasser 4-Brom-acetanilid (Bd. XII, S. 642). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entsteht Methyl-[3-chlor-4-amino-phenyl]-sulfid (S. 547). Liefert mit HBr in Chloroform die Verbindung $2CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SBr_2 \cdot CH_3 + HBr$ (s. u.). Die Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure in der Kälte führt zuerst zum Dibromid des Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfids, nach längerer Zeit zu Methyl-[3-brom-4-acetamino-phenyl]-sulfid (S. 547).

Salzartige Derivate. Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfiddibromid $C_9H_{11}ONBr_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SBr_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid und Brom in Chloroform unter Kühlung (Z., J., B. 42, 3369). — Orangegelbes krystallinisches Pulver. Schmilzt gegen 104° unter Zersetzung und Bromabgabe. Löslich in Eisessig, schwer löslich in Chloroform und Äther. Gibt beim Liegen an der Luft leicht Brom ab unter Bildung des Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfids und -sulfoxys. Zersetzt sich mit Wasser unter Bildung von Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfoxyd. — $2C_9H_{11}ONBr_2S + HBr$. B. Beim Leiten von Bromwasserstoff in die Lösung von Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfoxyd in Chloroform (Z., J., B. 42, 3371). Orangegelbes, krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Schmilzt etwas über 100° unter Zersetzung. Farblos löslich in Wasser unter Entwicklung von Bromwasserstoff und Rückbildung des Sulfoxys. Gibt mit KI Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid.

Äthyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfid $C_{10}H_{13}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen des Äthyl-[4-amino-phenyl]-sulfids (S. 533) mit Essigsäureanhydrid (MONIER-WILLIAMS, Soc. 89, 278). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Wasser.

4-Acetamino-diphenylsulfid $C_{14}H_{13}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von 4-Amino-diphenylsulfid mit Essigsäureanhydrid (KEHRMANN, BAUER, B. 29, 2365). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146° (K., B.), 148° (HINSBERG, B. 36, 115).

4'-Nitro-4-acetamino-diphenylsulfid $C_{14}H_{11}O_2N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Erwärmen des 4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfids (S. 534) mit Essigsäureanhydrid (KEHRMANN, BAUER, B. 29, 2363). — Nadeln (aus Alkohol). F: 193°.

4-Acetamino-diphenylsulfon $C_{14}H_{13}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Bei der Acetylierung des 4-Amino-diphenylsulfons (S. 534) (ULLMANN, PASDERMADJIAN, B. 34, 1155). — Prismen (aus Alkohol). F: 195°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol.

[4-Acetamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{15}H_{15}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid (S. 534) mit Essigsäureanhydrid (E. v. MEYER, HEIDUSCHKA, J. pr. [2] 68, 267). — Farblose Krystallblättchen (aus Alkohol). F: 108°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.

[4-Acetamino-phenyl]-p-tolyl-sulfoxyd $C_{15}H_{15}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von [4-Acetamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid (s. o.) in rote rauchende Salpetersäure unter Kühlung (E. v. M., H., J. pr. [2] 68, 277). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 182,5°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser.

[4-Acetamino-phenyl]-p-tolyl-sulfon $C_{15}H_{15}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei langem Kochen von [4-Acetamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid mit der entsprechenden Menge wäßr. Kaliumpermanganatlösung (E. v. M., H., J. pr. [2] 68, 277). — Farblose Nadelchen. F: 195°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

S.N-Diacetyl-[4-amino-thiophenol], S.N-Diacetyl-[4-amino-phenylmercaptan] $C_{16}H_{17}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Acetamino-thiophenol (S. 541) in verd. Natronlauge beim Versetzen mit Essigsäureanhydrid unter Kühlung (HINSBERG, B. 39, 2433). Beim Kochen von 4-Acetamino-thiophenol mit Essigsäureanhydrid (H.). — Farblose Blättchen (aus Wasser), schwach gelbe Nadeln (aus Essigsäure oder Benzol). F: 144° (H., B. 39, 2433), 143—144° (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3368). Erhitzt man die bei 144° schmelzenden Krystalle auf 155—160°, so schmilzt der krystallinisch erstarrte Schmelzfluß bei 132° und behält diesen Schmelzpunkt auch nach wiederholtem Schmelzen und Abkühlen bei; durch Umkrystallisieren aus Wasser oder Impfen mit den bei 144° schmelzenden Krystallen geht die niedriger schmelzende Form in die höher schmelzende über (Z., J.). Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig (H., B. 39, 2433). — Gibt beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser kleine Mengen von 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid (H., B. 41, 2837 Anm.). Liefert in Eisessiglösung mit wenig Jod im Sonnenlicht das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 120—122° (S. 544) neben anderen Produkten (H., B. 41, 629). Spaltet beim kurzen Erwärmen mit Natronlauge die am Schwefel befindliche Acetylgruppe ab (H., B. 39, 2433).

Dithiokohlensäure-O-äthylester-S-[4-acetamino-phenylester], Äthylxanthogen-säure-[4-acetamino-phenyl]-ester $C_{11}H_{13}O_4NS_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Diazotierung von N-Acetyl-p-phenylendiamin in salzsaurer Lösung und allmähliches Eintragen der Diazoniumsalzlösung in eine verdünnte, auf 60—70° erwärmte Lösung von xanthogensaurem Kalium (Bd. III, S. 209); man reinigt das Produkt durch Waschen mit konz. Salzsäure, Füllen der alkoh. Lösung mit Wasser, Lösen des Niederschlages in Benzol und Fällen durch Ligroin (LEUCKART, LUSTIG, J. pr. [2] 41, 202). — Blättchen (aus Benzol durch Ligroin). F: 151° (LEU., LU.). Unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, unverändert löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure (LEU., LU.). — Geht beim Kochen mit alkoh. Salzsäure in Äthylxanthogensäure-[4-amino-phenyl]-ester (S. 535) über (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3366). Bei anhaltendem Kochen mit alkoh. Kali entsteht das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° (LEU., LU.).

2-[4-Acetamino-phenylmercapto]-benzoesäure, S-[4-Acetamino-phenyl]-thio-salicylsäure, 4'-Acetamino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) $C_{15}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus 4'-Amino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) (S. 535) mit Essigsäureanhydrid (F. MAYER, B. 42, 3054). — Nadeln (aus Eisessig). F: 236—237°. Gibt mit wäßr. Kaliumpermanganatlösung 4'-Acetamino-diphenylsulfon-carbonsäure-(2).

2-[4-Acetamino-phenylsulfon]-benzoesäure, 4'-Acetamino-diphenylsulfon-carbonsäure-(2) $C_{15}H_{15}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus 4'-Acetamino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) durch Oxydation mit wäßr. Kaliumpermanganatlösung (F. M., B. 42, 3055). — Tafeln (aus Eisessig). F: 215°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

2,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfid $C_{16}H_{17}O_2N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2S$. B. Durch Acetylierung des 2,4'-Diamino-diphenylsulfids (S. 535) (HINSBERG, B. 38, 1136). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 208°. Wird beim Erhitzen mit Schwefelsäure sulfuriert.

4,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfid, Thioacetanilid $C_{16}H_{17}O_2N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2S$. B. Bei anhaltendem Kochen von 4,4'-Diamino-diphenylsulfid (S. 535) mit Eisessig (MERZ, WEITH, B. 4, 390). — Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (M., W.), 216° (HINSBERG, B. 38, 1134). Leicht löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in Äther, kaum in Wasser (M., W.). Wird beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure zu 4,4'-Diamino-diphenylsulfid verseift (M., W.).

4,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfoxyd $C_{16}H_{17}O_3N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2SO$. B. Bei 12-stdg. Stehen des 4,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfids in Eisessig mit 30%iger Wasserstoffsuperoxydlösung (HINSBERG, B. 41, 2838). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 278°; zersetzt sich einige Grade höher unter Gasentwicklung. Löslich in Alkohol und Eisessig, kaum löslich in Äther.

4,4'-Bis-acetamino-diphenylsulfon $C_{16}H_{15}O_4N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2SO_2$. B. Beim Kochen von 4,4'-Diamino-diphenylsulfon (S. 536) mit Essigsäureanhydrid (FROMM, WITTMANN, B. 41, 2270). Aus Acetanilid bei der Einw. von Äthylschwefelsäurechlorid (Bd. I, S. 327), wenn dieses schon einige Zeit gestanden hat und sich daher z. Tl. in Äthylschwefelsäure und HCl zersetzt hat (WENGHÖFFER, J. pr. [2] 16, 459). — Weiße Nadeln (aus verd. Essigsäure oder aus Äther). F: 280° (F., W.). Gibt bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure Chinon (W.).

4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° , Dithioacetanilid vom Schmelzpunkt 215° $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. B. Beim Erhitzen von Acetanilid (Bd. XII, S. 237) mit Schwefelchlorür auf 100° , neben 4,4'-Bis-acetamino-diphenyltrisulfid (SCHMIDT, B. 11, 1171). Durch anhaltendes Kochen von Äthyl-xanthogensäure-[4-acetamino-phenyl]-ester (S. 543) mit alkoh. Kali (LEUCKART, LUSTIG, J. pr. [2] 41, 203; vgl. LV., G. 21 I, 215). Bei der Acetylierung von 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid (S. 536) (HINSBERG, B. 39, 2430) mit Essigsäureanhydrid (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3374). Aus 4-Acetamino-thiophenol (S. 541) bei der Oxydation in wäsr. Lösung mit Luft-sauerstoff (H., B. 39, 2431) oder, neben dem Isomeren vom Schmelzpunkt $120-122^\circ$ (s. u.), beim Behandeln der wäsr. Lösung mit Eisenchlorid und wenig Salzsäure bei 30° (H., B. 41, 629). Bei mehrmonatigem Aufbewahren des 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfids vom Schmelzpunkt 182° (s. u.) (H., B. 39, 2430). Aus dem 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd vom Schmelzpunkt 190° (S. 545) mit Jodwasserstoffsäure und schwefliger Säure (H., B. 42, 1282). Aus 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd vom Schmelzpunkt 233° (S. 545) mit Eisessig, Jodwasserstoff und etwas schwefliger Säure (Hr., B. 42, 1283; vgl. BERE, SMILES, Soc. 125 [1924], 2360). — Nadeln (aus Alkohol oder aus Eisessig). F: $215-217^\circ$ (SCH.), $215-216^\circ$ (H., B. 39, 2430), 215° (Z., J.), $213-214^\circ$ (LEV., LV.). Löst sich in Eisessig und in siedendem Alkohol, sonst wenig löslich (SCH.). — Gibt bei der Belichtung seiner Eisessig-lösung als Hauptprodukte das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt $120-122^\circ$ (s. u.) und daneben eine Verbindung $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2$ vom Schmelzpunkt 162° (Pseudodithioacetanilid) (s. u.) (H., B. 41, 627). Liefert bei der Oxydation in Eisessiglösung mit 3% igem Wasserstoffsuperoxyd bei $25-30^\circ$ das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd vom Schmelzpunkt 190° und eine Doppelverbindung dieses Disulfoxyds mit dem 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° , $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2 + C_{16}H_{16}O_2N_2S_2$ (S. 545) (H., B. 42, 1279). Wird von Aluminiumpulver beim Kochen mit Essigsäure + etwas verd. Salzsäure zu 4-Acetamino-thiophenol (S. 541) reduziert (H., B. 39, 2430). Wird durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure zu 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid (S. 536) und Essigsäure verseift (SCH., B. 11, 1171; LEV., LV., J. pr. [2] 41, 204).

Verbindung $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2$ („Pseudodithioacetanilid“). B. Neben 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt $120-122^\circ$ (s. u.) bei der Einw. des Sonnenlichts auf die Lösung des 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfids vom Schmelzpunkt 215° (HINSBERG, B. 41, 627, 631). — Alkoholhaltige Nadeln vom Schmelzpunkt 160° (aus Alkohol), wird bei 130° alkoholfrei; essigsäurehaltige Nadeln vom Schmelzpunkt 162° (aus Eisessig), wird bei 130° essigsäurefrei. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Methylalkohol und Eisessig, spurenweise löslich in Wasser, Äther und Benzol. Geht mit Essigsäure, Aluminium und wenig Salzsäure in ein in heißem Wasser schwer lösliches Mercaptan über.

4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 182° , Dithioacetanilid vom Schmelzpunkt 182° $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. Zur Konstitution vgl. HINSBERG, B. 39, 2427. — B. Aus 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid (S. 536) beim Schütteln mit Essigsäureanhydrid und Wasser oder beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (HINSBERG, B. 38, 1134, 1902; 39, 2429; vgl. HOFMANN, B. 27, 2814; 38, 1433). Bei der Oxydation von 4-Acetamino-thiophenol mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3374). — Nadeln (aus Alkohol und Essigsäure) (Hr., B. 38, 1134); Blättchen (aus Alkohol) (Z., J.). F: 182° (Ho.; Hr., B. 38, 1134; 39, 2429), $179-180^\circ$ (Z., J.). Kaum löslich in Wasser, löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Eisessig (Hr., B. 38, 1134). — Geht beim Aufbewahren in geschlossenen Gefäßen in das Isomere vom Schmelzpunkt $215-216^\circ$ über (Hr., B. 39, 2430; vgl. Z., J., B. 42, 3374). Geht beim Kochen mit Zinkstaub und Natron-lauge in eine alkalilösliche Verbindung, wahrscheinlich 4-Acetamino-thiophenol, über (Hr., B. 38, 1134).

4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt $120-122^\circ$, Dithioacetanilid vom Schmelzpunkt $120-122^\circ$ $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. B. Aus 4-Acetamino-thiophenol (S. 541) in konzentrierter wäsriger Lösung mit Eisenchlorid und wenig Salzsäure bei 30° , neben dem Isomeren vom Schmelzpunkt 215° (HINSBERG, B. 41, 629). Aus S.N-Diacetyl-[4-amino-thiophenol] (S. 543) in Eisessiglösung bei Gegenwart von wenig Jod unter dem Einfluß des Sonnenlichtes, neben anderen Verbindungen (H., B. 41, 629). Aus 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° in Eisessig bei Einw. des Sonnenlichtes, neben amorphen Produkten und geringen Mengen einer Verbindung $C_{16}H_{16}O_2N_2S_2$ vom Schmelzpunkt 162° („Pseudodithioacetanilid“) (s. o.) (H., B. 41, 627). Beim Erhitzen der Doppelverbindung aus dem bei 215° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid und dem bei 190° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd (S. 545) über den Schmelzpunkt, neben dem Isomeren vom Schmelzpunkt 215° und wahrscheinlich auch dem vom Schmelzpunkt 182° (H., B. 42, 1280). — Farbloses oder schwach gelbes, krystallinisches Pulver (aus wäsr. Methylalkohol oder wäsr. Aceton). Die durch Verdunsten der wäsrigen methylalkoholischen Lösung erhaltene Verbindung enthielt 1 Mol. H_2O , schmolz

bei 120–122° und verlor das Krystallwasser bei 130° (H., B. 41, 629); die aus wäßr. Aceton auskrystallisierte Verbindung schmolz bei 118–120° und verlor bei 130° 2,5–2,7% an Gewicht, entsprechend $\frac{1}{2}$ Mol. H_2O (?) (H., B. 42, 1281). Reichlich löslich in kaltem Methylalkohol, Alkohol und Eisessig, kaum löslich in Benzol und Chloroform (H., B. 41, 629). — Liefert in Essigsäure und wenig Salzsäure mit Aluminiumpulver 4-Acetamino-thiophenol (S. 541) (H., B. 41, 630).

4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd vom Schmelzpunkt 190° $C_{16}H_{16}O_4N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO -]_2$.¹⁾ B. Bei 4-wöchigem Stehen des 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfids vom Schmelzpunkt 215° in Eisessig mit 3%iger Wasserstoffsuperoxydlösung bei 25–30°, neben der Doppelverbindung (F: 178°) des bei 215° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfids mit dem 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd vom Schmelzpunkt 190° (s. u.) (HINSBERG, B. 42, 1279, 1282). Bei ca. 2 Minuten langem Kochen dieser Doppelverbindung mit Eisessig (H., B. 42, 1282). — Gelbe Blättchen mit 2 Mol. Krystalleisigsäure (aus Eisessig). F: 190° (Zers.). Wird beim Erhitzen auf 130° oder bei längerem Waschen mit warmem Wasser essigsäurefrei und stellt dann ein gelbes Krystallpulver dar, das sich in Alkohol mäßig leicht ohne Färbung löst. Gibt mit Jodwasserstoffsäure und schwefliger Säure das bei 215° schmelzende 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid. Lieferte mit dem bei 215° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid in warmem Alkohol die Doppelverbindung vom Schmelzpunkt 178° (s. u.).

Verbindung des bei 190° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyds mit dem bei 215° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid $C_{16}H_{16}O_4N_2S_4 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO -]_2 + [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S -]_2$. B. Bei 4-wöchigem Stehen des 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfids vom Schmelzpunkt 215° in Eisessig mit 3%iger Wasserstoffsuperoxydlösung bei 25–30° (HINSBERG, B. 42, 1279). — Farblose Blättchen. Schmilzt bei 178° zu einer dunklen Flüssigkeit, die sich einige Grade höher zersetzt. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Aceton. Wird durch kurzes Kochen mit Eisessig in die Komponenten zerlegt. Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215°, dessen Isomeres vom Schmelzpunkt 120–122° und wahrscheinlich auch das Isomere vom Schmelzpunkt 182°, neben harzigen Produkten. Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und schwefliger Säure das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215°.

4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyd vom Schmelzpunkt 233° $C_{16}H_{16}O_4N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO -]_2$.¹⁾ Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des bei 190° schmelzenden 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfoxyds mit Eisessig (HINSBERG, B. 42, 1283). Aus dem Rohprodukt, das durch Einw. von Wasserstoffsuperoxyd auf das 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° in Eisessig entsteht, bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit 50%iger Essigsäure (H.). — Gelbrote alkoholfreie Rhomboeder (aus Alkohol), farblose Nadeln mit 2 Mol. Essigsäure (aus Eisessig). Verliert bei 125° die Krystalleisigsäure. F: 233° (Zers.). Löslich in Alkohol und Eisessig ohne Färbung. Beim Belichten der Eisessiglösung entsteht ein Gemisch der isomeren 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfide. Gibt beim Erwärmen mit Eisessig, Jodwasserstoff und etwas schwefliger Säure das bei 215° schmelzende 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid.

4,4'-Bis-acetamino-diphenyltrisulfid, Trithioacetanilid $C_{16}H_{16}O_2N_2S_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2S_3$. B. Neben 4,4'-Bis-acetamino-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 215° beim Erhitzen von Acetanilid mit Schwefelchlorür auf 100° (SCHMIDT, B. 11, 1170). — Blättchen (aus Eisessig). F: 213–214,5°. Löst sich in Alkohol und Eisessig, sonst unlöslich.

4-Benzamino-thiophenol, 4-Benzamino-phenylmercaptan $C_{13}H_{11}ONS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SH$. B. Man erwärmt 4,4'-Bis-benzamino-diphenyldisulfid (S. 546) mit Eisessig, Aluminiumpulver und wenig konz. Salzsäure (HINSBERG, B. 39, 2434).

Tritt in zwei Formen, einer farblosen und einer gelben, auf, deren Lösungen vollständig identisch sind. — Die farblose Form wird erhalten durch Fällen einer kalten alkalischen Lösung des Rohproduktes mit Salzsäure; sie bildet Blättchen; sintert bei 165° und schmilzt bei 180° zu einer gelblichen Flüssigkeit; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig. — Die gelbe Form wird erhalten aus der farblosen Form durch Erhitzen bis zum Schmelzen oder durch Umkrystallisieren aus Alkohol; sie bildet schwefelgelbe Nadeln; F: 182°; schwer löslich in Wasser.

4-Benzamino-thiophenol wird in wäßrig-alkoholischer Lösung durch Eisenchlorid oder Ferricyankalium und Natronlauge zu 4,4'-Bis-benzamino-diphenyldisulfid oxydiert.

Äthyl-[4-benzamino-phenyl]-sulfid $C_{12}H_{15}ONS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Durch Behandeln von syn-4-Äthylthio-benzophenon-oxim (Bd. VIII, S. 164) in äther. Lösung mit Phosphorpentachlorid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser

¹⁾ Über die Auffassung der Disulfoxyde als Thiosulfonsäureester vgl. Bd. XI, S. 3 Anm.

(AUWERS, BEGER, *B.* 27, 1737). Entsteht auch aus 4-Äthylthio-benzophenon (Bd. VIII, S. 163) und salzsaurem Hydroxylamin im geschlossenen Rohr bei 120° (AÜ., B.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 145° .

[4-Benzamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid $C_{20}H_{17}ONS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid (S. 534) in Pyridinlösung mit Benzoylchlorid (E. v. MEYER, HEIDUSCHKA, *J. pr.* [2] 68, 267). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 192° . Leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

4,4'-Bis-benzamino-diphenyldisulfid $C_{22}H_{20}O_2N_2S_2 = [C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S]_2$. *B.* Aus 4,4'-Diamino-diphenyldisulfid und 2 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid im Wasserbad (HINSBERG, *B.* 39, 2433). Aus 4-Benzamino-thiophenol und Eisenchlorid oder Ferriocyan-kalium und Natronlauge (H.). — Farbloses, krystallinisches Pulver. F: 264° . Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

[4-Äthoxalylamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid, [4-p-Tolylmercapto-phenyl]-oxamid-säure-äthylester $C_{17}H_{17}O_2NS = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid mit Oxalester, neben geringen Mengen N.N'-Bis-[4-p-Tolylmercapto-phenyl]-oxamid (s. u.) (E. v. MEYER, HEIDUSCHKA, *J. pr.* [2] 68, 268). — Schwach gelb gefärbte Blätter (aus Alkohol). F: 121° . Löslich in organischen Solvenzien.

[4-p-Tolylmercapto-phenyl]-oxamid $C_{15}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-p-Tolylmercapto-phenyl]-oxamidsäure-äthylester und alkoh. Ammoniak (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 268). — Weiße Nadeln. F: 222° . Leicht löslich in Eisessig, sehr wenig in Alkohol und Äther.

N.N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-phenyl]-oxamid $C_{22}H_{24}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO]_2$. *B.* Beim Zusammenschmelzen von äquimolekularen Mengen [4-p-Tolylmercapto-phenyl]-oxamidsäure-äthylester und [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid (S. 534) (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 269). — Krystallinisches Pulver. F: 242° . Leicht löslich in heißem Eisessig.

[4-Carbäthoxyamino-phenyl]-p-tolyl-sulfid, [4-p-Tolylmercapto-phenyl]-urethan $C_{16}H_{17}O_2NS = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Man trägt in eine mit überschüssigem Natriumdicarbonat versetzte Lösung von [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid in Ligroin Chlorameisensäureäthylester ein und erwärmt (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 269). — Tafelchen (aus Ligroin). F: 94° . Löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

[4-Ureido-phenyl]-p-tolyl-sulfid, [4-p-Tolylmercapto-phenyl]-harnstoff $C_{14}H_{14}ON_2S = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Kaliumcyanat in Eisessig (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 269). — Nadeln (aus Eisessig). F: 168° . Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

[4-(ω -Phenyl-ureido)-phenyl]-p-tolyl-sulfid, N-Phenyl-N'-[4-p-tolylmercapto-phenyl]-harnstoff $C_{20}H_{19}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Phenylisocyanat in Äther (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 270). — Aus Alkohol Krystalle vom Schmelzpunkt 190° , aus Pyridin Krystalle vom Schmelzpunkt 187° . Leicht löslich in Alkohol, Äther und Pyridin.

[4-(ω -Phenyl-thioureido)-phenyl]-p-tolyl-sulfid, N-Phenyl-N'-[4-(p-tolylmercapto-phenyl)-thioharnstoff $C_{20}H_{19}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid und Phenylsenfö (E. v. M., *J. pr.* [2] 68, 182; C. 1901 I, 456). — Nadeln. F: 161° .

N.N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-phenyl]-thioharnstoff $C_{18}H_{18}N_2S_2 = CS[NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Erhitzen gleicher Teile [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfid, Alkohol und Schwefelkohlenstoff unter Zusatz von etwas Schwefel (E. v. M., H., *J. pr.* [2] 68, 271). — Blättrige Krystalle. Schmilzt, frisch dargestellt, bei 155° , nach $\frac{1}{2}$ jährigem Aufbewahren bei 174° .

4,4'-Bis-thionylamino-diphenylsulfid $C_{18}H_{16}O_2N_2S_2 = [OS \cdot N \cdot C_6H_4]_2S$. *B.* Man kocht 4 Stdn. lang 5 g 4,4'-Diamino-diphenylsulfid (S. 535) in 15 g Benzol mit etwas über 1 Mol.-Gew. Thionylchlorid (RUHL, *A.* 270, 149). — Rotgelbe Prismen (aus Benzol). F: 110° . — Zersetzt sich an der Luft allmählich unter Abgabe von Schwefeldioxyd. Wird durch Natronlauge in 4,4'-Diamino-diphenylsulfid und Natriumsulfid zerlegt.

Substitutionsprodukte des 4-Amino-thiophenols.

Methyl-[3-chlor-4-amino-phenyl]-sulfid $C_7H_7NCIS = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot S \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfoxyd mit konz. Salzsäure bis zum Sieden (ZINCKE, JÖRG, B. 42, 3371). — Öl. — $C_7H_7NCIS + HCl$. Nadeln oder Blättchen. Löslich in Methylalkohol und Alkohol. Wird von Wasser hydrolysiert.

Methyl-[3-chlor-4-acetamino-phenyl]-sulfid $C_9H_{10}ONCIS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus dem salzsauren Salz des Methyl-[3-chlor-4-amino-phenyl]-sulfids mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Z., J., B. 42, 3372). — Nadeln (aus heißem Wasser oder Benzin); F: 128°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser.

Methyl-[3-brom-4-acetamino-phenyl]-sulfid $C_9H_{10}ONBrS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br \cdot S \cdot CH_3$. B. Beim Stehen von Methyl-[4-acetamino-phenyl]-sulfoxyd mit konz. Bromwasserstoffsäure (Z., J., B. 42, 3371). — Blättchen (aus Benzol). F: 127°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, heißem Benzol, löslich in Benzin.

2,2'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{10}O_4N_4S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot S]_2$. B. Aus [2,4-Dinitro-phenyl]-rhodanid (Bd. VI, S. 343) und alkoh. Schwefelammonium (H. A. MÜLLER, *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 357; C. 1906 II, 1587; vgl. Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 161462; C. 1905 II, 281). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 222° (H. A. M.). — Liefert bei der Einw. von Zinnchlorür und Salzsäure salzsaures 2,4-Diamino-phenylmercaptan, das mit Ammoniak bei Gegenwart von Luft in 2,4,2',4'-Tetraamino-diphenyldisulfid (S. 553) übergeführt wird (H. A. M.). Mit Zinkstaub, Eisessig und Essigsäureanhydrid entsteht 5-Acetamino-2-methyl-benzthiazol (Syst. No. 4341) (H. A. M.). Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Bis-diazo-Verbindung mit Alkohol in 2,2'-Dinitro-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 338) überführen (H. A. M.). Die Bis-diazo-Verbindung liefert mit Aminen, Phenolen und anderen Azofarbstoffkomponenten schwefelhaltige Azofarbstoffe, die in Gegenwart von Schwefelalkalien ähnlich wie die eigentlichen Schwefel-farbstoffe auf ungebeizte Baumwolle gefärbt werden können (H. A. M.; Ges. f. chem. Ind.).

2,2'-Dinitro-4,4'-bis-acetamino-diphenyldisulfid $C_{14}H_{14}O_4N_4S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot S]_2$. B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf die wäßr. Lösung von 2,2'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenyldisulfid in Nitrobenzol (H. A. MÜLLER, *Ztsch. f. Farbenindustrie* 5, 357; C. 1906 II, 1587). — Gelbbraune Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 260°.

3,3'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{10}O_4N_4S = [H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)]_2SO_2$. B. Durch 4-stdg. Erwärmen von 4,4'-Dichlor-3,3'-dinitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 341) mit alkoh. Ammoniak auf 150° (ULLMANN, KÖRSELT, B. 40, 646). — Gelbe Oktaeder (aus Alkohol). F: 309°. Schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe, leicht in siedendem Anilin und Nitrobenzol. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür 3,4,3',4'-Tetraamino-diphenylsulfon (S. 567).

3,3'-Dinitro-4,4'-dianilino-diphenylsulfon $C_{24}H_{18}O_4N_4S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO_2)]_2SO_2$. B. Aus 4,4'-Dichlor-3,3'-dinitro-diphenylsulfon beim Kochen mit Anilin für sich oder in alkoh. Lösung (U., K., B. 40, 643). — Orangerote Krystalle (aus Benzol). F: 260°. Leicht löslich in siedendem Eisessig, Toluol und Anilin, schwer löslich in Alkohol mit orangeroter Farbe. — Mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht 3,3'-Diamino-4,4'-dianilino-diphenylsulfon (S. 567).

3,5,3'-Trinitro-4,4'-dianilino-diphenylsulfon $C_{24}H_{17}O_6N_5S = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_3 \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(NO_2)_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4,4'-Dichlor-3,5,3'-trinitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 344) mit Anilin in siedendem Alkohol (U., K., B. 40, 647). — Orange Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. Löslich in siedendem Alkohol und Benzol, leicht löslich in Nitrobenzol.

3,5,3',5'-Tetranitro-4,4'-dianilino-diphenylsulfon $C_{24}H_{16}O_8N_6S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_4]_2SO_2$. B. Aus 4,4'-Dichlor-3,5,3',5'-tetranitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 344) und Anilin in heißem Alkohol (U., K., B. 40, 647). — Orangerote Nadeln. F: 250°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht in Anilin mit Orangefarbe.

Derivate des Selenanalogons des 4-Amino-phenols.

4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylselenid $C_{16}H_{20}N_2Se = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2Se$. B. Man versetzt allmählich eine gekühlte Lösung von Dimethylanilin in Äther mit einer Lösung von $SeOCl_2$ in Äther, löst den abfiltrierten Niederschlag in verd. Salzsäure und fällt

die Lösung durch Natron; das mitgefällte Dimethylanilin entfernt man durch Destillation mit Wasser (GODCHAUX, B. 24, 765). — Gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 124°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther. — $C_{15}H_{13}N_2Se + H_2SO_4$. Farblose Nadeln. F: 55°. Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_{15}H_{13}N_2Se + 2C_6H_5O_2N_3$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 135°.

4,4'-Bis-diäthylamino-diphenylselenid $C_{20}H_{22}N_4Se = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2Se$. B. Man versetzt allmählich eine Lösung von Diäthylanilin in Äther mit $SeOCl_2$ (GODCHAUX, B. 24, 766). — Asbestähnliche Nadelchen. F: 83°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol und Äther. — $C_{20}H_{22}N_4Se + 2HCl$. F: 73°. — Pikrat $C_{20}H_{22}N_4Se + 2C_6H_5O_2N_3$. Gelbe Blättchen oder Nadelchen (aus Alkohol). F: 135°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Aminophenol-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie von 2-, 3- oder 4-Amino-phenol abzuleiten sind.

x,x-Dinitro-x-amino-phenol $C_6H_3O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Man nitriert 3,4-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 257) und behandelt das neben 3,4,6-Trinitro-phenol in geringer Menge entstehende isomere Trinitro-phenol mit Ammoniak (HENRIQUES, A. 215, 329, 334). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 202°. Sublimiert leicht. Fast unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in absol. Alkohol. Fast unlöslich in Mineralsäuren, sehr leicht löslich in Alkalien. — $KC_6H_3O_2N_3 + H_2O$. Hellgelbe Nadelchen. Leicht löslich in Wasser.

x-Amino-diphenylsulfon $C_{12}H_{11}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. Das aus dem x-Nitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 341) durch Reduktion erhaltene Amino-diphenylsulfon ist als 3-($\frac{1}{2}$)-Amino-diphenylsulfon (S. 426) abgehandelt.

Aminophenyl-p-tolyl-sulfon $C_{15}H_{13}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Die aus p-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 9) und Phenylhydroxylamin sowie aus p-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 97) und salzsaurem Anilin erhaltene Verbindung (BAMBERGER, RISING, B. 34, 244, 250, 251) ist von HALBEKANN, B. 55 [1922], 3076, 3084, als [4-Amino-phenyl]-p-tolyl-sulfon erkannt worden; sie ist daher S. 534 als solches angeordnet worden.

x,x'-Bis-methylamino-diphenylsulfid $C_{14}H_{15}N_2S = (CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2S$. B. Durch Reduktion von x,x'-Bis-methylamino-diphenylsulfoxyd (s. u.) in Alkohol mit Natrium (MICHAELIS, GODCHAUX, B. 23, 3021). — Gelbe Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 60°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

x,x'-Bis-methylamino-diphenylsulfoxyd $C_{14}H_{15}ON_2S = (CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2SO$. B. Man trägt in eine gut gekühlte Lösung von 10 g Methylanilin in 250 ccm Äther abwechselnd in kleinen Portionen 12—15 g $AlCl_3$ und eine Lösung von 5,5 g Thionylchlorid in Äther ein (MICHAELIS, GODCHAUX, B. 23, 3020). — Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 154°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin. — Wird in alkoh. Lösung von Natrium zu x,x'-Bis-methylamino-diphenylsulfid (s. o.) reduziert.

x-Dimethylamino-diphenylsulfon $C_{14}H_{15}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. Die von MICHLER, K. MEYER (B. 12, 1792) als Dimethylamino-diphenylsulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844, als Benzolsulfonsäure-methylanilid $C_{15}H_{13}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[x-Dimethylamino-phenyl]-p-tolyl-sulfon, x'-Dimethylamino-4-methyl-diphenylsulfon $C_{15}H_{17}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Die von MICHLER, K. MEYER (B. 12, 1793) als [Dimethylaminophenyl]-p-tolyl-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844, als p-Toluolsulfonsäure-methylanilid $C_{14}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[x-Dimethylamino-phenyl]- α -naphthyl-sulfon $C_{15}H_{17}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. Die von MICHLER, SALATHÉ (B. 12, 1789) als [Dimethylaminophenyl]- α -naphthyl-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844, als α -Naphthalinsulfonsäure-methylanilid $C_{17}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[x-Dimethylamino-phenyl]- β -naphthyl-sulfon $C_{15}H_{17}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. Die von MICHLER, SALATHÉ (B. 12, 1793) als [Dimethylaminophenyl]- β -naphthyl-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schluss-termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, B. 61 [1928], 844, als β -Naphthalinsulfonsäure-methylanilid $C_{17}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[x-Dimethylamino-phenyl]-anthryl-(2)-sulfon $C_{22}H_{19}O_2NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_{14}H_9$. Die von HEFFTER (B. 28, 2260) als [Dimethylaminophenyl]-anthryl-(2)-sulfon

beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, *B.* 61 [1928], 844, als Anthracen-sulfonsäure-(2)-methylanilid $C_{21}H_{17}O_2NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_{14}H_9$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

[*x*-Dimethylamino-phenyl]-anthrachinonyl-(2)-sulfon $C_{25}H_{17}O_4NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$. Die von MAC HOUL (*B.* 13, 693) als [Dimethylaminophenyl]-anthrachinonyl-(2)-sulfon beschriebene Verbindung ist zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BERGEL, DÖRING, *B.* 61 [1928], 844, als Anthrachinon-sulfonsäure-(2)-methylanilid $C_{21}H_{15}O_4NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ (Bd. XII, S. 575) aufzufassen.

x,x'-Bis-methylnitrosamino-diphenylsulfid $C_{14}H_{11}O_2N_2S = [CH_3 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4]_2S$. Beim Versetzen der eisgekühlten salzsauren Lösung von *x,x'*-Bis-methylamino-diphenylsulfid (S. 548) mit Natriumnitrit (MICHAELIS, GODCHAUX, *B.* 23, 3022). — Gelbe Blättchen. F: 133°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol.

x,x'-Bis-methylnitrosamino-diphenylsulfoxyd $C_{14}H_{11}O_3N_2S = [CH_3 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4]_2SO$. Beim Versetzen der eisgekühlten salzsauren Lösung von *x,x'*-Bis-methylamino-diphenylsulfoxyd (S. 548) mit Natriumnitrit (MICHAELIS, GODCHAUX, *B.* 23, 3021). — Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Unlöslich in kaltem Alkohol.

Diaminoderivate des Oxybenzols.

Derivat des 2,3-Diamino-phenols.

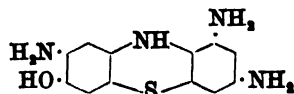
2,3-Bis-acetamino-phenol-methyläther, 2,3-Bis-acetamino-anisol $C_{11}H_{11}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH) \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 2,3-Dinitro-anisol (Bd. VI, S. 251) mit Zinn und Salzsäure und Koochen des entstandenen salzsauren 2,3-Diamino-anisols mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 993). — Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 166—167°.

2,4-Diamino-phenol und seine Derivate.

2,4-Diamino-1-oxy-benzol, 2,4-Diamino-phenol $C_6H_7ON_2 = (H_2N) \cdot C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Bei der elektrolytischen Reduktion von *m*-Dinitro-benzol (Bd. V, S. 258) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, *B.* 26, 1848; BAYER & Co., D. R. P. 75260; *Frdl.* 3, 54). Bei der Reduktion von 2,4-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 251) mit Jodphosphor und Wasser (HEMILIAN, *Jk.* 7, 235; *B.* 8, 768; vgl. GAUHE, *A.* 147, 67) oder mit Zinn und Salzsäure (HEM.). Bei der elektrolytischen Reduktion von 3-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 698) in konz. Schwefelsäure (GAT., *B.* 26, 1849; BAY. & Co., D. R. P. 78829; *Frdl.* 4, 55). — *Darst.* Man reduziert 1 Tl. 2,4-Dinitro-phenol mit 4 Tln. Zinn und 12 Tln. Salzsäure und fällt aus der filtrierten Flüssigkeit durch konz. Salzsäure das salzsaure Salz aus (POST, STUCKENBERG, *A.* 205, 66). — Das freie 2,4-Diamino-phenol wird aus dem Hydrochlorid durch gesättigte Na_2SO_3 -Lösung gefällt (A. LUMIÈRE, SEYEWETZ, *C. r.* 116, 1204; *B.* 26 Ref., 493).

Blättchen. F: 78—80° (Zers.). (A. LU., SEY.). Ziemlich löslich in Alkohol, Aceton, schwer in Äther, Chloroform und Benzin, leicht in Säuren und Alkalien (A. LU., SEY.).

Färbt sich an der Luft rasch braunschwarz (A. LU., SEY.). Salzsaures 2,4-Diamino-phenol oxydiert sich in wäßr. Lösung an der Luft, hierbei färbt sich die Lösung zunächst rot, wird dann mißfarben und scheidet schließlich braune Flocken aus (POST, STU.). — Versetzt man die wäßr. Lösung von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol mit Eisenchlorid in geringem Überschuß, so bildet sich 2-Amino-chinon-imid-(4) (Syst. No. 1874) (KEHRMANN, PRAGER, *B.* 39, 3438). Bildung von Farbstoffen, die sich in Schwefelalkalien lösen und auf Baumwolle färben lassen, durch Oxydation von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol in wäßr. Lösung mit Ammoniumsulfat oder Eisenchlorid: TSCHÖRNER, D. R. P. 138147; *C.* 1903 I, 210. 2,4-Diamino-phenol läßt sich unterhalb 0° in Gegenwart eines reichlichen Überschusses von Mineralsäure beiderseits diazotieren und dann mit Azokomponenten in Disazofarbstoffe überführen (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 168299; *C.* 1906 I, 1124). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2,4-Diamino-phenol mit 1 At.-Gew. Schwefel zweckmäßig unter Zusatz von Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff (VIDAL, D. R. P. 98437; *C.* 1898 II, 912); dieser Farbstoff liefert beim Erhitzen mit weiteren Mengen Schwefel und Schwefelnatrium einen grünlich-blauschwarzen Farbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 127312; *C.* 1902 I, 153). Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-phenol mit Alkali-polysulfid in wäßr. Lösung unter Vermeidung eines Überschusses des Sulfids entsteht das Oxy-triamino-phenthiazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4382) (A.-G. f. A., D. R. P. 117921; *C.* 1901 I, 435). Verhalten der Lösung von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol zur Lösung von hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$: A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, SEYEWETZ, *Bl.* [3] 33, 67. Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-phenol



mit Natriumdisulfidlösung unter Druck auf 150–160° wird ein Kondensationsprodukt gebildet, das sich nur schwer in Sodälösung mit violett-schwarzer Farbe löst (Höchster Farbw., D. R. P. 125668; C. 1901 II, 1243). Beim Erhitzen mit wäsr. Natriumthiosulfatlösung auf 100° entsteht ein in Alkalien mit tiefblauer Farbe lösliches Produkt, das bei weiterem Erhitzen für sich oder in Gegenwart von Lösungsmitteln wie Kresol auf 200° in einen tief-schwarzen in konz. Schwefelsäure und in Anilin löslichen Schwefelfarbstoff übergeht (Deutsche VIDAL-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 116354; C. 1901 I, 77). Erhitzt man 2,4-Diamino-phenol mit wäsr. Natriumthiosulfatlösung auf 160°, so erhält man einen kristallisierten schwarzen, in konz. Schwefelsäure und in Anilin unlöslichen Schwefelfarbstoff (SANDOZ, D. R. P. 136016; C. 1902 II, 1287). — Beim Kochen von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat entsteht 2',4'-Dinitro-4-oxy-3-amino-diphenylamin (S. 551) (KALLE & Co., D. R. P. 107971; C. 1900 I, 1055). Beim Versetzen von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol bei 50° mit Natriumacetat und 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid erhält man 2-Amino-4-acetamino-phenol (Hö. F., D. R. P. 164295; C. 1905 II, 1701). Versetzt man eine wäsr. Lösung von 2,4-Diamino-phenol mit 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (CASSELLA & Co., D. R. P. 191549; C. 1908 I, 780), oder schüttelt die wäsr. Lösung von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol mit 2,4 Mol.-Gew. Natriumsulfid und 2,4 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, BARBIER, *Bl.* [3] 33, 786), so wird 2,4-Bis-acetamino-phenol gebildet. Bei kurzem Kochen von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhält man O.N.N'-Triacetyl-[2,4-diamino-phenol] (KEHRMANN, BAHATRIAN, *B.* 31, 2399). Einwirkung von Benzoylchlorid auf salzsaures 2,4-Diamino-phenol bei 200°; POST, STUCKENBERG, *A.* 205, 68¹⁾. — 2,4-Diamino-phenol bzw. seine Salze färben bei der Oxydation auf der Faser diese intensiv braun (REVERDIN, DE LA HARPE, *Ch. Z.* 16, 46). Verwendung von 2,4-Diamino-phenol zum Färben von Haaren und Federn: ERDMANN, D. R. P. 80814; *Frdl.* 4, 1069. 2,4-Diamino-phenol bzw. seine Salze wirken auf das latente Bild der photographischen Platte entwickelnd (RE., DE LA HA.); die Salze sind unter der Bezeichnung Amidol als photographische Entwickler im Handel (EDER, VALENTA, *Ch. I.* 15, 470).

2,4-Diamino-phenol 'gibt mit Ammoniak eine sehr intensive Gelbfärbung (MANGET, MARION, C. 1903 I, 895). Die Lösung des 2,4-Diamino-phenols in Wasser färbt sich mit Natronlauge an der Luft intensiv blau (ERD., D. R. P. 80814; *Frdl.* 4, 1069). Die wäsr. Lösung der Salze wird durch Eisenchlorid oder $K_2Cr_2O_7$ tief dunkelrot gefärbt (empfindliche Reaktion) (GAUHE, *A.* 147, 70; vgl. KEHRMANN, PRAGER, *B.* 39, 3437). — Das salzsaure Salz gibt beim Erhitzen mit 10 Tln. Anilin auf die Siedetemperatur des Anilins eine dunkelblaue Färbung (REVERDIN, DE LA HARPE, *Ch. Z.* 16, 46). — Verwendung von 2,4-Diamino-phenol zum Nachweis von Aldehyden: MANGET, MARION, C. 1903 II, 219.

$C_6H_5ON_2 + 2 HCl$. Nadeln (GAUHE, *A.* 147, 69). — $C_6H_5ON_2 + 2 HI$. Nadeln (GAU.). $C_6H_5ON_2 + H_2SO_4 + 2 H_2O$. Tafeln (GAU.). — $C_6H_5ON_2 + H_2S_2O_8 + H_2O$. Krystalle (WAHL, *Bl.* [3] 27, 1221). — Oxalat $C_6H_5ON_2 + C_2H_2O_4$. Krystallpulver. 1 Tl. löst sich in 2000 Tln. kaltem und in 33 Tln. kochendem Wasser (A. LU., SEY., *Bl.* [3] 9, 595). — Pikrat $C_6H_5ON_2 + 2 C_6H_5O_2N_3$. Citronengelbe Nadeln. Schmilzt gegen 120° unter Zersetzung; 1 Tl. löst sich bei 15° in 33 Tln. Wasser (A. LU., SEY., *Bl.* [3] 9, 597).

1-[2,4-Diamino-phenoxy]-benzol-sulfonsäure-(4), NH_2
2,4-Diamino-diphenyläther-sulfonsäure-(4') $C_{12}H_{12}O_4N_2S$,
s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von $H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot O \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{SO}_3H$
Phenol-sulfonsäure-(4) mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in wäsr.
Alkali und Reduktion der erhaltenen Nitroverbindung (CASSELLA & Co., D. R. P. 187150;
C. 1907 II, 1570). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co.

1-[2,4-Diamino-phenoxy]-naphthalin-sulfonsäure-(4) $C_{16}H_{14}O_4N_2S = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_{10}H_7 \cdot SO_3H$. B. Durch Kondensation von Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271) mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in wäsr. Alkali und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung (CASSELLA & Co., D. R. P. 187150; C. 1907 II, 1570). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co.

2-[2,4-Diamino-phenoxy]-naphthalin-sulfonsäure-(6) $C_{16}H_{14}O_4N_2S = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_{10}H_7 \cdot SO_3H$. B. Durch Kondensation von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in wäsr. Alkali und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung (CASSELLA & Co., D. R. P. 187150; C. 1907 II, 1570). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co.

2-[2,4-Diamino-phenoxy]-naphthalin-sulfonsäure-(7) $C_{16}H_{14}O_4N_2S = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_{10}H_7 \cdot SO_3H$. B. Durch Kondensation von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 285)

¹⁾ Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von MELDOLA, HOLLELY, *Soc.* 101 [1912], 931.

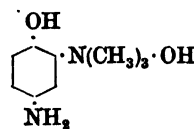
mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol in wäßr. Alkali und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung (CASSELLA & Co., D. R. P. 187150; C. 1907 II, 1570). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co.

Methansulfonsäure-[2,4-diamino-phenyl]-ester $C_7H_{10}O_2N_2S = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot O_2S \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion einer eisessigsauren Lösung von Methansulfonsäure-[2,4-dinitro-phenyl]-ester (Bd. VI, S. 256) mit Zinn und Salzsäure (SCHALL, J. pr. [2] 48, 249). — Nadeln (aus Äther). F: 103–104° (schwache Bräunung).

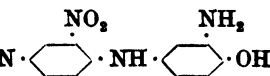
p-Toluolsulfonsäure-[2,4-diamino-phenyl]-ester $C_9H_{10}O_2N_2S = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot O_2S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion des p-Toluolsulfonsäure-[2,4-dinitro-phenyl]-esters (Bd. XI, S. 100) in Salzsäure (D: 1,19) mit einer alkoh. Zinnchlorürlösung (ULLMANN, NADAI, B. 41, 1873). — Blättchen (aus Benzol). F: 125°. In der Wärme leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, schwer in Äther, Ligroin.

4-Amino-2-dimethylamino-phenol $C_8H_{11}ON_2 = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot OH$. B. Bei der Elektrolyse der Lösung von N,N-Dimethyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 701) in 9 $\frac{1}{2}$ bis 10 Tln. konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 27, 1932; BAYER & Co., D. R. P. 78829; *Frdl.* 4, 55). — Das Hydrochlorid gibt mit Eisenchlorid eine intensiv violettrote Färbung (G.). — $C_8H_{11}ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser (G.).

Trimethyl-[2-oxy-5-amino-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_8H_{16}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid-hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von Trimethyl-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd (S. 389) mit Zinn und Salzsäure (GRIESS, B. 13, 648). — Salze. Chlorid-hydrochlorid $C_8H_{15}ON_3 \cdot Cl + HCl + 4H_2O$. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird durch Eisenchlorid tief violett gefärbt. — Chloroplatinat $C_8H_{15}ON_3 \cdot Cl + HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Prismen, schwer löslich in Wasser.

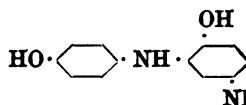


2',4'-Dinitro-4-oxy-3-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol und salzsaurem 2,4-Diamino-phenol in $O_2N \cdot \text{C}_6H_3 \cdot NH \cdot \text{C}_6H_3 \cdot OH$ siedender alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (KALLE & Co., D. R. P. 107971; C. 1900 I, 1055). — Gibt mit Schwefel und Schwefelnatrium bei 150–160° einen schwarzen Schwefelfarbstoff.



2,4-Dianilino-phenol $C_{18}H_{16}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 2,5-Dianilino-chinon-dianil (Azophenin, Syst. No. 1874) mit Zinn und Salzsäure in Eisessig (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 260). — Sehr unbeständig. Oxydiert sich an der Luft wahrscheinlich zu 2-Anilino-chinon-anil-(4). — $C_{18}H_{16}ON_2 + HCl$. Blättchen. F: 192°.

2,4'-Dioxy-5-amino-diphenylamin $C_{12}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 434.



2-Amino-4-acetamino-phenol $C_9H_{10}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_3 \cdot OH$. B. Man nitrirt 4-Acetamino-phenol (S. 460) und reduziert die entstehende Nitroverbindung (CASSELLA & Co., D. R. P. 162069; C. 1905 II, 865). Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol bei 50° mit Natriumacetat und 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (Höchstes Farb., D. R. P. 164295; C. 1905 II, 1701). — Farblose Blättchen. F: 249° (C. & Co.), 248° (Zers.) (H. F.). — Gibt mit salpetriger Säure eine gelb gefärbte Diazoverbindung, die als Komponente für die Darstellung von Azofarbstoffen dienen kann (C. & Co.; Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 172643; C. 1906 II, 986).

[2-Dimethylamino-4-acetamino-phenyl]-acetat $C_{13}H_{16}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)[(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-2-dimethylamino-phenol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid nach SCHOTTEN-BAUMANN (GATTERMANN, B. 27, 1932). — Blätter (aus Alkohol). F: 175°.

2,4-Bis-acetamino-phenol $C_9H_{10}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von 2,4-Diamino-phenol mit 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (CASSELLA & Co., D. R. P. 191549; C. 1906 I, 780). Durch Schütteln einer Lösung von 19,7 g salzsaurem 2,4-Diamino-phenol und 30,3 g Natriumsulfit in 250 ccm Wasser mit 24,5 g Essigsäureanhydrid (A. LUMIERE, L. LUMIERE, BARBIER, Bl. [3] 33, 785). Durch Einw. von kalter verdünnter Natronlauge auf O,N,N'-Triacetyl-[2,4-diamino-phenol] (S. 552) (KEHRMANN, BAHATRIAN, B. 81, 2399). — Nadeln (aus Wasser). F: 220–222° (K., BAH.), 222° (A. L., L. L., BAR.). Löslich in Alkohol, Eisessig und siedendem Wasser (K., BAH.). — Wird von Natriumdichromat und verdünnter Schwefelsäure zu 2-Acetamino-chinon (Syst. No. 1874)

oxydiert (K., BAH.). Überschüssige salpetrige Säure gibt 6-Nitro-2,4-bis-acetamino-phenol (s. u.) (C. & Co.).

2,4-Bis-acetamino-phenol-äthyläther, 2,4-Bis-acetamino-phenetol $C_{15}H_{18}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid oder Eisessig oder Acetylchlorid und Natriumacetat auf 2,4-Diamino-phenetol [erhalten durch Reduktion von 2,4-Dinitro-phenetol (Bd. VI, S. 254)] oder auf dessen Hydrochlorid (TRAUB, FRETSCH, D. R. P. 77272; *Frdl.* 4, 1180). — Körnige Krystalle (aus Alkohol). F: 193°. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. Wirkt stark antipyretisch.

[2,4-Bis-acetamino-phenyl]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[2,4-diamino-phenol] $C_{15}H_{18}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_3C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch kurzes Kochen von salzsaurem 2,4-Diamino-phenol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, BAHATRIAN, B. 31, 2399). — Prismen (aus Wasser). F: 180–182°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und siedendem Wasser. — Wird von kalter verdünnter Natronlauge zu 2,4-Bis-acetamino-phenol verseift.

Methansulfonsäure-[2,4-bis-acetamino-phenyl]-ester, O-Methansulfonyl-N.N'-diacetyl-[2,4-diamino-phenol] $C_{11}H_{14}O_5N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot O_2S \cdot CH_3$. B. Aus Methansulfonsäure-[2,4-diamino-phenyl]-ester mit Essigsäureanhydrid bei 150° (SCHALL, *J. pr.* [2] 48, 249). — Nadeln (aus Alkohol). F: 236–237° (schwache Bräunung).

p-Toluolsulfonsäure-[2,4-bis-acetamino-phenyl]-ester, O-p-Toluolsulfonyl-N.N'-diacetyl-[2,4-diamino-phenol] $C_{17}H_{18}O_5N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot O_2S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-[2,4-diamino-phenyl]-ester durch Acetylieren (ULLMANN, NADAT, B. 41, 1874). — Nadeln (aus Toluol). F: 167°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig; schwer löslich in Benzol.

[2-Dimethylamino-4-benzamino-phenyl]-benzoat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)[(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Amino-2-dimethylamino-phenol durch Benzoylieren (GATTERMANN, B. 27, 1932). — Nadeln (aus Alkohol). F: 213–214°.

[2-Dimethylamino-4-(3-nitro-benzamino)-phenyl]-[3-nitro-benzoat] $C_{22}H_{17}O_4N_4 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH)[(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4-Amino-2-dimethylamino-phenol mit 3-Nitro-benzoylchlorid (GATTERMANN, B. 27, 1932). — Nadeln (aus Eisessig). F: 197°.

N².N³.N⁴- oder N².N⁴.N⁶-Tribenzolsulfonyl-[2,4-diamino-phenol] $C_{30}H_{20}O_6N_3S_3 = [(C_6H_5 \cdot SO_2)_3N](C_6H_3 \cdot SO_2 \cdot NH)C_6H_3 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Benzolsulfochlorid auf 2,4-Diamino-phenol in alkal. Lösung neben dem Tetrabenzolsulfonyl-[2,4-diamino-phenol] (s. u.) (GEORGESCO, C. 1900 I, 544). — F: 142–147°. Löslich in Alkalien.

O.N².N³.N⁴- oder O.N².N⁴.N⁶-Tetrabenzolsulfonyl-[2,4-diamino-phenol] $C_{30}H_{24}O_6N_4S_4 = [(C_6H_5 \cdot SO_2)_4N](C_6H_3 \cdot SO_2 \cdot NH)C_6H_3 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Benzolsulfochlorid auf 2,4-Diamino-phenol in alkal. Lösung, neben dem Tribenzolsulfonyl-[2,4-diamino-phenol] (s. o.) (GEORGESCO, C. 1900 I, 544). — F: 191°. Unlöslich in Alkalien.

6-Nitro-2-amino-4-acetamino-phenol $C_8H_8O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_3(NO_2) \cdot OH$. B. Bei der partiellen Reduktion von 2,6-Dinitro-4-acetamino-phenol (S. 528) mit verd. Schwefelalkalilösung (CASSELLA & Co., D. R. P. 172978; C. 1906 II, 984). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 190°; schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, leicht in Eisessig (C. & Co., D. R. P. 172978). Läßt sich in eine orangefarbene Diazoverbindung überführen, die zur Darstellung von Azofarbstoffen dienen kann (C. & Co., D. R. P. 167640, 179224; C. 1906 I, 1124; 1907 I, 597). — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln (C. & Co., D. R. P. 172978).

6-Nitro-2,4-bis-acetamino-phenol $C_{12}H_{11}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3(NO_2) \cdot OH$. B. Aus 2,4-Bis-acetamino-phenol in verd. Salzsäure mit einem Überschuß von Natriumnitrit (CASSELLA & Co., D. R. P. 191649; C. 1906 I, 780). — Gelbe Nadeln. F: 215°. In Alkohol leicht löslich; in Äther und Benzol schwer löslich. — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Schwefelsäure entsteht das entsprechende Amino-bis-acetamino-phenol (S. 570).

3,5-Dinitro-2,4-diamino-phenol-methyläther, 3,5-Dinitro-2,4-diamino-anisol $C_7H_8O_4N_4 = (H_2N)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3,4,5-Trinitro-veratrol (Bd. VI, S. 792) und alkoh. Ammoniak (BLANKMA, R. 24, 315). Bei mehrstündigem Erhitzen von Trinitrohydrochinon-dimethyläther (Bd. VI, S. 858) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 120° (NIETZKI, KURTENACKER, B. 25, 282). Aus 3,5-Dinitro-oxyhydrochinon-trimethyläther (Bd. VI, S. 1091) und alkoh. Ammoniak (B., R. 24, 317). — Blauschimmernde, rote Blättchen (aus Eisessig). F: 250° (N., K.; B.). — Beim Kochen mit Kalilauge entsteht 3,5-Dinitro-oxyhydrochinon-1-methyläther (Bd. VI, S. 1091) (N., K.).

3,5-Dinitro-2,4-diamino-phenol-äthyläther, **3,5-Dinitro-2,4-diamino-phenetol** $C_8H_{10}O_2N_4 = (H_2N)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3,4,5-Trinitro-brenzcatechin-diäthyläther (Bd. VI, S. 792) und alkoh. Ammoniak (BLANKSMA, R. 24, 316). Aus Trinitrohydrochinon-diäthyläther (Bd. VI, S. 859) und alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr bei 120° (NETZKI, A. 215, 153; N., KURTENACKER, B. 25, 282). — Mennigerote, blauschillernde Blättchen (aus Eisessig). F: 245° (N.; B.). Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Wasser (N.). — Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge 3,5-Dinitro-oxyhydrochinon-1-äthyläther (Bd. VI, S. 1091) (N.; N., K.).

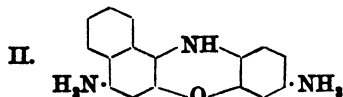
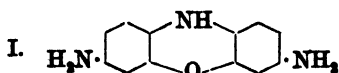
2,4-Diamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{10}O_2N_2S = (H_2N)_2C_6H_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2,4-Dinitro-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 343) durch Reduktion mit alkoh. Zinnchlorürlösung (ULLMANN, PASDERMADJIAN, B. 34, 1152). — Nadeln (aus Alkohol). F: 188° . Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Benzol, leicht in warmem Alkohol und Eisessig. — Gibt mit Natriumnitrit in saurer Lösung einen roten voluminösen Niederschlag.

2,4,2',4'-Tetraamino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{10}N_4S_2 = [(H_2N)_2C_6H_2 \cdot S]_2$. B. Man reduziert 2,2'-Dinitro-4,4'-diamino-diphenyldisulfid (S. 547) mit Zinnchlorür und Salzsäure zu 2,4-Diamino-thiophenol und versetzt dessen salzsaure Lösung mit Ammoniak; man kristallisiert aus Benzol (H. A. MÜLLER, Ztschr. f. Farbenindustrie, 5, 359; C. 1906 II, 1587). — Nadeln. F: 148° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton, sehr wenig in Äther und Tetrachlorkohlenstoff.

2,4-Bis-acetamino-diphenylsulfon $C_{16}H_{16}O_4N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2,4-Diamino-diphenylsulfon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ULLMANN, PASDERMADJIAN, B. 34, 1152). — Nadeln (aus Alkohol). F: 197° . Unlöslich in Wasser und Benzol, leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

2,5-Diamino-phenol und seine Derivate.

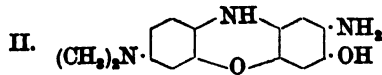
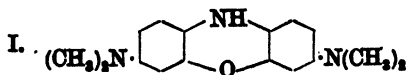
2,5-Diamino-1-oxy-benzol, **2,5-Diamino-phenol** $C_6H_7ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-amino-phenol (S. 390) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, BERTSCH, B. 30, 2098). — Wird in essigsaurer Lösung durch Luft zu einem Farbsalz oxydiert, dem als Leukoverbindung 2,7-Diamino-phenoxazin (Formel I) (Syst. No. 4367) zugrunde liegt (KEHRMANN, POPLAWSKI, B. 42, 1277). Bei der Kondensation von salzsaurem 2,5-Diamino-phenol mit 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) [4-Amino-naphthochinon-(1,2), Bd. VIII, S. 302] in siedendem Alkohol entsteht das Farbsalz $C_{16}H_{11}ON_2Cl$, dem als Leukoverbindung



das Diamino-ang.- β - α -naphthophenoxazin der Formel II (Syst. No. 4370) entspricht (K., B. 38, 3606). Beim Kochen des salzsauren Salzes mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht O.N.N'-Triacetyl-[2,5-diamino-phenol] (S. 554) (K., B., B. 30, 2098). — $C_6H_7ON_2 + 2HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, weniger in konz. Salzsäure; die wäßr. Lösung färbt sich an der Luft schnell violett (K., B.).

5-Amino-2-methylamino-phenol-methyläther, **5-Amino-2-methylamino-anisol** $C_8H_{11}ON_2 = (CH_3 \cdot NH)(H_2N)C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 5-Nitroso-2-[methylamino]-anisol (Bd. VIII, S. 237) mit Zinn und Salzsäure (BEST, A. 255, 182). — Nadeln (aus Ligroin). F: $67-68^\circ$. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, schwerer in Ligroin. Löst sich in Säuren. Die Salze färben sich in wäßr. Lösung bald blau; mit $FeCl_3$ wird die Lösung violett bis blau. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol).

2-Amino-5-dimethylamino-phenol $C_8H_{11}ON_2 = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot OH$. B. Bei der Reduktion von 4-Dimethylamino-benzochinon-(1,2)-oxim-(1) (6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol, Syst. No. 1874) mit Zinnchlorür und Salzsäure (MÖHLAU, B. 25, 1061; KEHRMANN, POPLAWSKI, B. 42, 1277). — Liefert, in schwach essigsaurer Lösung durch Luft oxydiert,



ein Farbsalz, dem als Leukoverbindung 2,7-Bis-dimethylamino-phenoxazin (Formel I) (Syst. No. 4367) zugrunde liegt (K., P., B. 42, 1277). Wird in natronalkalischer Lösung durch Luftauerstoff in einen Farbstoff übergeführt, dem als Leukoverbindung 2-Oxy-3-amino-7-dimethylamino-phenoxazin (Formel II) (Syst. No. 4382) entspricht (M.).

2-Amino-5-anilino-phenol, 3-Oxy-4-amino-diphenylamin $C_{15}H_{13}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Reduzieren von 4-Nitroso-3-oxy-diphenylamin (Bd. XII, S. 222) mit Zinn und Salzsäure (KÖHLER, *B.* 21, 910). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F.* 135°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton, etwas schwerer in Äther und Benzol, sehr wenig in Ligroin.

2-Amino-5-p-toluidino-phenol, 3'-Oxy-4'-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{14}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 4'-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 917) durch alkoh. Schwefelammonium (GNEHM, VAILLON, *J. pr.* [2] 66, 68). — Blättchen. *F.* 149°. Wird an der Luft schnell dunkelblau. In Alkohol und Äther leicht löslich, in Benzol schwer löslich. — $C_{15}H_{14}ON_2 + HCl$. Dunkle Nadeln. In Wasser schwer löslich.

2-Amino-5-p-toluidino-phenol-äthyläther, 3'-Äthoxy-4'-amino-4-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{18}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 2'-Äthoxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) in Alkohol bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19) neben anderen Produkten (JACOBSON, HUBER, *A.* 369, 9, 11). — Stäbchen (aus Ligroin). *F.* 75°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Eisessig, schwer in Benzol und Ligroin. — Gibt bei der Oxydation seines salzsauren Salzes in verd. Schwefelsäure mit Kaliumdichromat 2-Äthoxy-ochinon-p-tolylimid-(4) (Bd. XII, S. 916), mit viel überschüssigem Dichromat Äthoxychinon (Bd. VIII, S. 235). Die Lösung des salzsauren Salzes gibt mit $FeCl_3$ blaviolette Färbung, die mit mehr $FeCl_3$ in Rot umschlägt. Die salzsaure Lösung färbt sich mit Natriumnitrit zunächst tiefrotbraun, hellt bald auf und nimmt schließlich eine gelbe Färbung an. — $C_{17}H_{18}ON_2 + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in warmem Wasser, warmem Alkohol; leicht löslich in konzentrierter, schwer in verdünnter Salzsäure.

2,4'-Dioxy-4-amino-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4'-Oxy-4-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) durch Erhitzen mit Ätznatron auf 190° (Höchster Farbw., D. R. P. 111891; *C.* 1900 II, 650). — Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali je nach der Temperatur einen blauen oder einen schwarzen Farbstoff.

3,4'-Diäthoxy-4-amino-diphenylamin $C_{17}H_{20}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 2,4'-Diäthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit salzsaurem Zinnchlorür in Gegenwart von Alkohol (JACOBSON, F. MEYER, *A.* 287, 216). — Blätter (aus Ligroin). *F.* 84,5°. — Liefert beim Kochen mit 5 Tln. Alkohol und 5 Tln. Schwefelkohlenstoff den Thioharnstoff $CS[NH \cdot C_6H_4(O \cdot C_2H_5)]_2$ (S. 555).

N,N'-Bis-[2-oxy-4-diäthylamino-phenyl]-glyoxaldisoxim $C_{22}H_{28}O_4N_4 = [(C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot N:(O):CH-]_2$ bzw. $[(C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot N \cdot \text{O} \cdot CH-]_2$ s. Syst. No. 4620.

5-p-Toluidino-2-salicylalaminophenol-äthyläther, 3'-Äthoxy-4'-salicylalaminophenol-4-methyl-diphenylamin $C_{23}H_{25}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erwärmen der methylalkoholischen Lösung von 3'-Äthoxy-4'-amino-4-methyl-diphenylamin (s. o.) mit Salicylaldehyd im Kohlensäurestrom auf dem Wasserbade (JACOBSON, HUBER, *A.* 369, 12). — Gelbe Täfelchen von violettrottem Oberflächenschimmer (aus Ligroin). *F.* 133–134°. Schwer löslich in heißem Benzol, Ligroin, Alkohol und kaltem Äther. Die orangefarbene alkoholische Lösung färbt sich mit verd. Schwefelsäure zunächst röter, wird beim Kochen nach Zusatz von Wasser entfärbt, wobei Geruch nach Salicylaldehyd auftritt.

5-p-Toluidino-2-acetaminophenol-äthyläther, 3'-Äthoxy-4'-acetaminophenol-4-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{20}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 3'-Äthoxy-4'-amino-4-methyl-diphenylamin mit Eisessig (J., H., *A.* 369, 12). — Bläulichweiße Nadeln (aus Eisessig durch Wasser). *F.* 168–169°. Löslich in Alkohol, Eisessig, warmem Benzol, leicht löslich in warmem Chloroform, sehr wenig in Ligroin und Äther.

2,5-Bis-acetaminophenol $C_{10}H_{12}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Auflösen des O,N,N'-Triacetyl-[2,5-diamino-phenol] (s. u.) in kalter verdünnter Natronlauge (KEHRMANN, BETSCH, *B.* 30, 2099). — Nadeln (aus Wasser). *F.* 265°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in heißem Wasser. — Bräunt sich leicht an der Luft. Wird von $Na_2Cr_2O_7$ in Essigsäure zu 2,5-Bis-acetaminochinon (Syst. No. 1874) oxydiert.

[2,5-Bis-acetaminophenyl]-acetat, O,N,N'-Triacetyl-[2,5-diamino-phenol] $C_{12}H_{14}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von salzsaurem 2,5-Diaminophenol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, BETSCH, *B.* 30,

2098). — Blättchen (aus Wasser). F: 234°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser. — Löst sich langsam in kalter verdünnter Natronlauge unter Übergang in 2.5-Bis-acetamino-phenol (S. 554).

2.5-Bis-benzamino-phenol-äthyläther, 2.5-Bis-benzamino-phenetol $C_{22}H_{20}O_2N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2-amino-phenetol in alkoh. Lösung mit salzsaurer Zinnchlorürlösung und Behandlung des auskristallisierten Zinndoppelsalzes des 2.5-Diamino-phenetols mit Benzoylchlorid und Alkali (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, B. 36, 4125). Durch Reduktion von 2-Amino-5-benzolazo-phenetol (Syst. No. 2185) in alkoh. Lösung mit salzsaurer Zinnchlorürlösung und Behandlung des auskristallisierten Zinndoppelsalzes mit Benzoylchlorid und Natronlauge (J., H., B. 36, 4098). — Nadeln (aus Alkohol durch Wasser). F: 213°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Äther, unlöslich in Ligroin.

Thioharnstoff aus 3.4'-Diäthoxy-4-amino-diphenylamin $C_{22}H_{20}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1 Tl. 3.4'-Diäthoxy-4-amino-diphenylamin (S. 554) mit 5 Tln. Alkohol und 5 Tln. Schwefelkohlenstoff (JACOBSON, F. MEYER, A. 287, 217). — Blättchen (aus Alkohol). F: 154,5—155°. Sehr wenig löslich in Äther und Ligroin, leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. Unlöslich in Natronlauge.

5-p-Toluidino-2-[4-nitro- α -cyan-benzalamino]-phenol, 3'-Oxy-4'-[4-nitro- α -cyan-benzalamino]-4-methyl-diphenylamin, [2-Oxy-4-p-toluidino-phenyl]-[μ -cyan-azo-methin]-[4'-nitro-phenyl] $C_{21}H_{18}O_4N_4$, s. $CH_3 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot NH \cdot \text{C}_6H_3(OH)(CN) \cdot N \cdot C \cdot \text{C}_6H_4 \cdot NO_2$ nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 917) und 4-Nitro-benzoylcyanid (Bd. IX, S. 456) bei Gegenwart von Soda in siedendem Alkohol (GNEHM, VAILLON, J. pr. [2] 65, 69). — Zinnoberrote Nadeln (aus Benzol). F: 152°. In Alkohol und Äther löslich, in Petroläther schwer löslich. Löst sich in Schwefelsäure tiefgrün, in alkoh. Kali blauviolett.

3-Oxy-4-amino-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{14}H_{17}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitroso-3-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot NH \cdot \text{C}_6H_3(OH)(CN) \cdot NH_2$ (S. 93) mit Schwefelammonium (GNEHM, WEBER, J. pr. [2] 69, 238). — Krystalle (aus Alkohol + Wasser). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Petroläther, Aceton, Essigester, schwer löslich in Wasser, Äther, unlöslich in Ligroin.

3-Oxy-4'-dimethylamino-4-[4-nitro- α -cyan-benzalamino]-diphenylamin $C_{21}H_{19}O_3N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot NH \cdot \text{C}_6H_3(OH)(CN) \cdot N \cdot C \cdot \text{C}_6H_4 \cdot NO_2$ 4-Nitroso-3-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 93) und 4-Nitro-benzoylcyanid (GNEHM, WEBER, J. pr. [2] 69, 239). — Rotbraune Nadeln. F: 213—214°.

4-Chlor-5-amino-2-acetamino-phenol-methyläther, 4-Chlor-5-amino-2-acetamino-anisol $C_9H_{11}O_2N_2Cl = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_3Cl \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 4-Chlor-5-nitro-2-acetamino-anisol (S. 392) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 131963; C. 1902 II, 84). — Blättchen (aus Wasser oder Benzol), Nadeln (aus Methylalkohol). F: 145°; leicht löslich in heißem Wasser, Benzol, Methylalkohol und Alkohol, schwer in Äther und Ligroin (A.-G. f. A.). — Läßt sich in eine Diazoverbindung überführen, die als Komponente für die Darstellung von Azofarbstoffen Verwendung finden kann (A.-G. f. A.; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 153940; C. 1904 II, 1014).

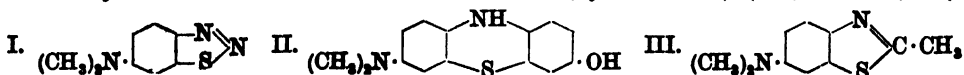
2.5-Diamino-thiophenol, 2.5-Diamino-phenylmercaptan $C_6H_4N_2S = (H_2N)_2C_6H_3SH$. B. Aus 5-Nitro-2-amino-thiophenol (S. 401) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (MYLIUS, Dissertation [Berlin 1883], S. 51). Beim Erwärmen von S-[2.5-Diamino-phenyl]-thioessigsäure („p-Phenylendiamin-thiosulfonsäure“) (S. 556) mit Zinkstaub und konz. Salzsäure; aus der Lösung wird durch Natriumacetat das Zinksalz gefällt (BERNTSEN, A. 251, 64). — Bläugelbe Prismen (aus Wasser). F: 145° (Zers.) (M.). Schwer löslich in Alkohol, etwas leichter in Wasser (M.). — Wird durch Luftsaurestoff in Gegenwart von Ammoniak oder durch eine Jodlösung zu 2.5.2'.5'-Tetraamino-diphenyldisulfid (S. 556) oxydiert (B.). Beim Erhitzen mit Kali entsteht p-Phenylendiamin (M.). Beim Kochen mit konz. Ameisensäure entsteht 6-Amino-benzthiazol (Syst. No. 4341) (M.). — Die verdünnten Lösungen der Salze des 2.5-Diamino-thiophenols färben sich an der Luft blau (M.). Die salzsaure Lösung wird

durch verd. $FeCl_3$ -Lösung tiefblau gefärbt (M.). Versetzt man die Lösung des Zinksalzes in möglichst wenig Salzsäure mit etwas salzsaurem Dimethylanilin, stumpft den Überschuß der Salzsäure mit Natriumacetat ab und fügt ein Oxydationsmittel hinzu, so entsteht eine Grünfärbung, die beim Kochen in Blau umschlägt (B.). — $Zn(C_6H_7N_2S)_2$. Pulveriger Niederschlag, der sich in feuchtem Zustande an der Luft bald hellblau färbt; löslich in starker Essigsäure, sehr leicht in verdünnter Salzsäure (B.). — $C_6H_7N_2S + 2 HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (M.).

2.5.2'.5'-Tetraamino-diphenyldisulfid $C_{12}H_{14}N_4S_2 = [(H_2N)_2C_6H_3 \cdot S-]_2$. B. Aus dem Zinksalz des 2.5-Diamino-thiophenols bei der Oxydation mit Luftsauerstoff in Gegenwart von Ammoniak oder rascher bei der Einw. von Jodlösung (BERNTSEN, A. 251, 67). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die wäßr. Lösung der S-[2.5-Diamino-phenyl]-thioschwefelsäure (s. u.) (B.). — Gelbrotes Öl (nicht rein erhalten). — Pikrat $C_{12}H_{14}N_4S_2 + 2 C_6H_5O_7N_3$. Hellgelb, krystallinisch. Sehr leicht löslich in Alkohol.

S - [2.5 - Diamino - phenyl] - thioschwefelsäure („p-Phenylendiamin-thiosulfonsäure“) $C_6H_7O_2N_2S_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot S \cdot SO_3H$. B. Man trägt 58 g gepulvertes Aluminiumsulfat in 20 g salzsaures p-Phenylendiamin, gelöst in Wasser zu 120 ccm, ein, fügt dazu 44,4 g Natriumthiosulfat (gelöst in Wasser zu 120 ccm) und dann allmählich 11 g $K_2Cr_2O_7$ (gelöst in 120 ccm Wasser), rührt um und filtriert rasch (BERNTSEN, A. 251, 63). — Blättchen (aus Wasser). Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Ligroin, leicht in heißem Wasser. Die Salze sind sehr unbeständig. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub + Salzsäure 2.5-Diamino-thiophenol. Liefert beim Sättigen der wäßr. Lösung mit Schwefelwasserstoff 2.5.2'.5'-Tetraamino-diphenyldisulfid. Überführung in schwefelhaltige Farbstoffe durch gemeinsame Oxydation mit Aminen und Kochen der Produkte mit Schwefelsäure: Clayton Aniline Co., D. R. P. 127440; C. 1902 I, 287.

2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol, **2-Amino-5-dimethylamino-phenylmercaptan** $C_9H_{11}N_2S = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot SH$. B. Beim Behandeln von Methylenrot $C_9H_7N_2S_2Cl$ (S. 74) mit Zinkstaub und verd. Salzsäure (BERNTSEN, A. 251, 23; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45839; *Frdl.* 2, 144). Aus 2.2'-Diamino-5.5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (S. 557) mit Zinkstaub und Salzsäure (Bz., A. 251, 27). Beim Eintragen von Zinkstaub in eine Lösung von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure („p-Amino-dimethylanilin-thiosulfonsäure“, S. 557) in Natronlauge oder in verd. Salzsäure (Bz., A. 251, 26; B. A. S. F.). Neben 6-Dimethylamino-benzthiazol (Syst. No. 4341) beim Kochen der Verbindung $(CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ S \end{smallmatrix} CH(SO_3H)$ (S. 559) mit Kalilauge in einer Wasserstoffatmosphäre (O. SCHMIDT, B. 39, 2412). — Gelbliches Öl. Leicht löslich in Äther und Benzol (Bz., A. 251, 28). — Wird durch den Luftsauerstoff, besonders in Gegenwart von Ammoniak zu 2.2'-Diamino-5.5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid oxydiert (Bz., A. 251, 34). Beim Stehen einer Lösung des Zinksalzes in überschüssiger wäßriger schwefeliger Säure entsteht S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bz., A. 251, 52). Bei der Einw. von wäßr. Natriumnitritlösung auf die schwefelsaure Lösung des Zinksalzes entsteht 6-Dimethylamino-benzo-1.2.3-thiadiazol (Formel I) (Syst. No. 4607) (Bz., A. 251, 30).



Versetzt man eine Lösung des Zinksalzes des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols mit wäßr. Phenollösung und darauf mit Kaliumdichromat und kocht auf, so entsteht Methylenviolett, dem als Leukoverbindung das 2-Oxy-7-dimethylamino-phenthiazin (Formel II) (Syst. No. 4382) zugrunde liegt (Bz., A. 251, 97). Bei der gemeinsamen Oxydation von 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol mit Gallussäure in warmer alkalischer Lösung durch Luftsauerstoff wird ein Thiazinfarbstoff erhalten, der als Schwefelanalogen des Gallocyanins aufzufassen ist (NIETZKI, D. R. P. 73556; *Frdl.* 3, 361). Beim Erhitzen des Zinksalzes des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols mit Acetylchlorid in Benzol im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht 6-Dimethylamino-3-methyl-benzthiazol (Formel III) (Syst. No. 4341) (Bz., A. 251, 29). Bei der gemeinsamen Oxydation von 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol und Dimethylanilin in neutraler Lösung durch Kaliumdichromat entsteht Sulfidgrün (S. 560) (Bz., A. 251, 73; B. A. S. F.).

Versetzt man eine sehr verdünnte salzsaure Lösung des Zinksalzes des 2-Amino-5-[dimethylamino]-thiophenols mit etwas H_2S und dann tropfenweise und unter Umschütteln mit verdünnter $FeCl_3$ -Lösung, so tritt zunächst eine bläuliche, dann aber eine feurrote Färbung ein [Bildung von Methylenrot (S. 74); sehr empfindliche Reaktion] (Bz., A. 251, 25).

$Zn(C_9H_{11}N_2S)_2$. Krystallinisches Pulver. Leicht löslich in Salzsäure und in starker Essigsäure (Bz., A. 251, 24).

2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid $C_{16}H_{18}N_4S_2 = [(CH_3)_2N](H_2NC_6H_4-S)_2$. B. Beim Versetzen der verd. Lösung von Methylenrot (S. 74) mit Alkalien, neben etwas S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (s. u.) (BERNTSEN, A. 251, 39). Beim Leiten von Luft in die mit Ammoniak versetzte wäBr. Suspension des Zinksalzes des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols (Bz., A. 251, 34; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45839; *Frdl.* 2, 144). Aus S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure beim Erwärmen mit Natronlauge auf 40–50° oder beim Kochen mit verd. Salzsäure (Bz., A. 251, 37; vgl. B. A. S. F.). — Dunkelgelbes Öl. Kaum löslich in Wasser, schwer in Petroläther, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (Bz., A. 251, 35). — Wird durch Reduktionsmittel z. B. Zinkstaub + Salzsäure zu 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol reduziert (Bz., A. 251, 27, 35). Beim Stehen mit konzentrierter wäBriger schwefeliger Säure an der Luft entsteht S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bz., A. 251, 51). Gibt beim Digerieren seiner Benzollösung mit Schwefel das Supersulfid $C_{16}H_{18}N_4S_3$ (S. 558) (Bz., A. 251, 41). Bei der gemeinsamen Oxydation von 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid und Dimethylanilin in Form ihrer neutralen Hydrochloride mit Kaliumdichromat in wäBr. Lösung erhält man Sulfidgrün (S. 560) (Bz., A. 251, 75). — WäBrige Lösungen des Disulfids nehmen in Gegenwart von etwas Schwefelwasserstoff auf Zusatz von Eisenchlorid eine gegen Salzsäure beständige Rotfärbung (Bildung von Methylenrot) an (Bz., A. 251, 35). — Pikrat $C_{16}H_{18}N_4S_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Grüngelbe Nadeln (aus Wasser) (Bz., A. 251, 39).

S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure („Dimethyl-p-phenyldiamin-thiosulfonsäure“, „p-Amino-dimethylanilin-thiosulfonsäure“) $C_8H_{10}O_2N_2S_2 = [(CH_3)_2N](H_2NC_6H_4-S \cdot SO_3H)$.

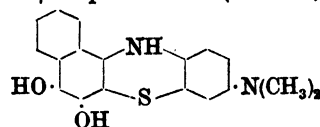
B. Durch Einw. von Natriumthiosulfatlösung auf p-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) bei Gegenwart von Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 84849; *Frdl.* 3, 1016), oder bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Natriumthiosulfat auf 2 Mol.-Gew. salzsaures p-Nitroso-dimethylanilin in Wasser (WAHL, C. r. 133, 1216). Durch Oxydation von N.N-Dimethyl-p-phenyldiamin (S. 72) und Behandlung des entstandenen roten Produktes (vgl. S. 73) mit Thioschwefelsäure (BERNTSEN, A. 251, 14, 49; vgl. WILLSTÄTTER, PICCARD, B. 41, 1462). Bei der Einw. von Alkali und Luft auf Methylenrot (S. 74), neben 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (Bz., A. 251, 22, 45). Beim Versetzen einer Lösung des Zinksalzes des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols in Salzsäure mit Na_2SO_3 und dann mit der einem Atom Sauerstoff entsprechenden Menge Kaliumdichromat (Bz., A. 251, 51). Beim Stehen von 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid mit konzentrierter wäBriger schwefeliger Säure (Bz., A. 251, 51). — *Darst.* In eine Lösung von 10 g neutralem schwefelsaurem N.N-Dimethyl-p-phenyldiamin in 100 cc Wasser tröpfelt man allmählich ein Gemisch aus 5,5 g $K_2Cr_2O_7$ (gelöst in Wasser) und 4,5 g Essigsäure; zu dem entstandenen Krystallbrei fügt man die konz. Lösung von 22 g Natriumthiosulfat und 27 g Aluminiumsulfat; aus der hierbei erhaltenen klaren oder nahezu klaren Lösung scheidet sich beim Stehen die S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thiosulfonsäure aus; sie wird durch Lösen in kalter Sodälauge und Fällen mit Essigsäure gereinigt (Bz., A. 251, 50; vgl. auch Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45839; *Frdl.* 2, 145; Höchster Farb., D. R. P. 46805; *Frdl.* 2, 152).

Fast farblose Tafeln oder Prismen (aus Wasser) (Bz., A. 251, 45). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 201–204°, bei langsamem Erhitzen bei 193–195° (Bz., A. 251, 47). Löslich in 270 Tln. kaltem und in 25–30 Tln. heißem Wasser, schwer löslich in Alkohol (Bz., A. 251, 46). In Säuren und in Alkalien leichter löslich als in Wasser (Bz., A. 251, 47).

Die wäBr. Lösung der S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure färbt sich beim Stehen bald blau (BERNTSEN, A. 251, 47). Die sehr verdünnte wäBrige Lösung wird durch Spuren von Jod, Eisenchlorid oder Dichromat purpurrot gefärbt (Bz., A. 251, 47). S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure zerfällt bei der Reduktion mit Zink und verd. Salzsäure unter Bildung von Schwefelwasserstoff, Schwefel und 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol (Bz., A. 251, 27, 47). Dieses entsteht auch bei der Reduktion mit Zinkstaub in Natronlauge (Bz., A. 251, 26). Bei der Einw. von Alkalien auf S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure entstehen schweflige Säure, Schwefelsäure, 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (als Hauptprodukt) und das Supersulfid $C_{16}H_{18}N_4S_3$ (S. 558) (Bz., A. 251, 37, 39, 47). S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure gibt beim Kochen mit Salzsäure, neben schwefeliger Säure und Schwefelsäure (unreines) 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (Bz., A. 251, 38, 47).

Kondensation der S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263): KALLM & Co., D. R. P. 110987; O. 1900 II, 548. Beim 3-stdg. Erhitzen mit 2,4-Dinitro-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 275) in Glycerin bis auf 130–140° entsteht ein blauer Thiazinfarbstoff (Höchster Farb., D. R. P. 94502; *Frdl.* 4, 468; vgl. H. F., D. R. P. 95738; *Frdl.* 5, 351). Behandelt man S-[2-Amino-5-(dimethylamino)-phenyl]-thioschwefelsäure in mit Soda neutralisierter Lösung nach Ansäuern mit

Essigsäure mit $K_2Cr_2O_7$, fügt dem Oxydationsprodukt das Kaliumsalz der 1,2-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 303) hinzu und erwärmt die alkalisch gemachte Lösung des entstandenen Indophenols im Wasserbade, oder oxydiert man ein Gemisch der beiden Komponenten in heißer alkalischer Lösung durch Einleiten von Luft, so erhält man einen blauen Thiazinfarbstoff (BAY. & Co., D. R. P. 87899; *Frdl.* 4, 457). Überführung der durch gemeinsame Oxydation mit 1,2-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) bzw. anderen Derivaten des 1,2-Dioxy-naphthalins in verdünnter wäßriger oder essigsaurer Lösung erhaltenen Produkte in blaue Thiazinfarbstoffe durch Behandlung mit konz. Mineralsäuren: B. A. S. F., D. R. P. 96690; *Frdl.* 4, 465; C. 1898 II, 318. Bei der gemeinsamen Oxydation mit Gallussäure (Bd. X, S. 476) in heißer alkalischer Lösung durch Luftaustausch entsteht ein Farbstoff, der als Schwefelanalogon des Galloxyanins aufzufassen ist; ähnliche Farbstoffe erhält man mit Derivaten der Gallussäure (NIETZKI, D. R. P. 73556; *Frdl.* 3, 360; vgl. N., D. R. P. 79172; *Frdl.* 4, 456; DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 189479; C. 1908 I, 425). Bei der Einw. von Formaldehyd auf S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in neutraler oder salzsaurer Lösung entsteht zunächst monomolekulares 5-Dimethylamino-2-methylenamino-thiophenol (S. 560), das sich jedoch rasch in ein Polymeres $(C_8H_{11}N_2S)_x$ (S. 560) umwandelt (O. SCHMIDT, B. 39, 2406). Beim Kochen von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure mit β -Naphthochinon (Bd. VII, S. 709) und Natriumacetat in wäßr. Lösung erfolgt Kondensation zu einem blauen Farbstoff, dem als Leukoverbindung das Thiazinderivat nebenstehender Formel (Syst. No. 4382) entspricht (BAY. & Co., D. R. P. 86717; *Frdl.* 4, 456). Kondensation mit Sulfonsäuren des β -Naphthochinons zu Thiazinfarbstoffen: BAY. & Co., D. R. P. 84233, 84849; *Frdl.* 3, 1014, 1016; Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 109273, 116765; *Frdl.* 5, 347; 6, 508; EHRLICH, HERBER, H. 41, 387. Zur Bildung blauer Thiazinfarbstoffe durch Kondensation mit β -Nitroso- α -naphthol [Naphthochinon-(1,2)-oxim-(2), Bd. VII, S. 715] und mit α -Nitroso- β -naphthol [Naphthochinon-(1,2)-oxim-(1), Bd. VII, S. 712] bzw. mit Derivaten dieser Verbindungen vgl. BAY. & Co., D. R. P. 90176; *Frdl.* 4, 459; B. A. S. F., D. R. P. 97675; *Frdl.* 5, 344. Verwendung von Aminonaphtholen bzw. ihren Derivaten statt der Nitrosonaphthole bzw. ihrer Derivate: BAY. & Co., D. R. P. 91232; *Frdl.* 4, 460; B. A. S. F., D. R. P. 96690; *Frdl.* 4, 466. Durch Kondensation mit den Verbindungen, die aus Chinon bzw. dessen Halogen-derivaten durch Einw. von Thiosulfat, Schwefelalkali, Schwefelwasserstoff oder Rhodankalium entstehen, erhält man Produkte, die bei der Behandlung mit Alkali oder Schwefelalkali blaue bis blaugrüne Schwefelfarbstoffe liefern (B. A. S. F., D. R. P. 167012; C. 1906 I, 798). S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure gibt beim Kochen mit Ameisensäure



6-Dimethylamino-benzthiazol ($CH_3)_2N \cdot C_6H_5 < \underset{S}{N} > CH$ (Syst. No. 4341) (O. SCHMIDT). Bei der Oxydation eines Gemisches von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und salzsaurem Anilin unter Zusatz von Essigsäure entsteht „Dimethylindaminthiosulfonat“ (S. 561) (Bz., A. 251, 89). Beim Behandeln einer neutralen Lösung des Gemisches von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und salzsaurem Dimethylanilin mit Kaliumdichromat unter Zusatz von etwas Essigsäure erhält man das indaminartig konstituierte Sulfonsäuregrün (S. 561), welches sich leicht in Leukomethylenblau bzw. Methylenblau (Syst. No. 4367) überführen läßt (Bz., A. 251, 69; vgl. Hb. F., D. R. P. 46805; *Frdl.* 2, 152). Darstellung eines blauen Farbstoffs durch Kondensation mit der Disulfonsäure des N,N'-Di- β -naphthyl-m-phenyldiamins (S. 43): DAHL, D. R. P. 90275; *Frdl.* 4, 467.

S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure findet Verwendung zur Darstellung von Thiazinfarbstoffen wie Methylenblau (Syst. No. 4367) (Schulz, Tab. No. 659) und Brillantalizarinblau (Schulz, Tab. No. 667); vgl. ferner Schulz, Tab. No. 661, 665.

$KC_8H_{11}O_2N_2S_2 + H_2O$. Schwach gefärbte Blättchen (WAHL, C. r. 183, 1217). — $C_8H_{11}O_2N_2S_2 + HCl$. Prismen. Leicht, aber nicht unzersezt löslich in Wasser (BERNTSEN, A. 251, 48).

Verbindung $C_{22}H_{26}N_4S_2$ („p-Amino-dimethylanilin-supersulfid“). B. Entsteht neben 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (S. 557) beim Behandeln der Lösung von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in verd. Ammoniak mit Schwefelammonium; aus der Lösung dieses rohen Disulfids in Benzol scheidet sich zunächst das Supersulfid aus (BERNTSEN, A. 251, 39, 40; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 149). Beim Digerieren von 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid in Benzol mit Schwefel (Bz.). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 97°; leicht löslich in Äther, Benzol, schwer in Petroläther (Bz.). — Löst sich leicht in verd. Säuren unter Abscheidung von Schwefel (Bz.). Geht bei vorsichtiger Reduktion mit Zinkstaub + Essigsäure in das Disulfid, bei energischer Reduktion in 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol über (Bz.). Vereinigt sich mit schwefliger Säure und Sauerstoff unter Schwefelabscheidung zur S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bz.). Verliert leicht Schwefel,

schon beim Kochen mit Wasser, und geht in das 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid über (Bz.). Die Lösung in Salzsäure wird durch Eisenchlorid unter Bildung von Methylenrot (Bz.) pupurrot gefärbt, gleichzeitig entsteht ein blauer Farbstoff (Bz.). Gibt mit Dimethylanilin bei der gemeinsamen Oxydation mit $K_2Cr_2O_7$ in neutraler salzsaurer Lösung Purpurfärbung (Bz.).

2,5-Bis-dimethylamino-thiophenol, 2,5-Bis-dimethylamino-phenylmercaptan $C_{10}H_{16}N_2S = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot SH$. B. Beim Behandeln der S-[2,5-Bis-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (s. u.) mit Zinkstaub und Salzsäure; durch Natriumacetat wird aus der Lösung das Zinksalz gefällt (BERNTSEN, A. 251, 61). — $Zn(C_{10}H_{15}N_2S)_2$. Leicht löslich in Mineralsäuren.

S - [2,5 - Bis - dimethylamino - phenyl] - thioschwefelsäure („Tetramethyl-p-phenyldiamin-thiosulfonsäure“) $C_{10}H_{16}O_3N_2S_2 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot S \cdot SO_3H$. B. Man löst 2,7 g N.N.N'.N'-Tetramethyl-p-phenyldiamin (S. 74) in 1,56 ccm 33%iger Salzsäure, gibt 10 g Aluminiumsulfat, 6,6 g Natriumthiosulfat (gelöst in 36 ccm Wasser) und dann 25 ccm einer 6,87%igen Lösung von Kaliumdichromat hinzu; man filtriert und zieht den nach einiger Zeit entstehenden Niederschlag mit Alkohol aus (BERNTSEN, A. 251, 60). — Blättchen. Schmilzt gegen 179°. Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser. Unlöslich in Alkalien, leicht löslich in Säuren. Die Lösungen werden durch Eisenchlorid (und etwas Natriumacetat) violett gefärbt.

2 - Amino - 5 - diäthylamino - thiophenol, 2 - Amino - 5 - diäthylamino - phenylmercaptan $C_{10}H_{16}N_2S = [(C_2H_5)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot SH$. B. Beim Behandeln von S-[2-Amino-5-diäthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure mit Zinkstaub und Salzsäure; durch Natriumacetat fällt man das Zinksalz aus (BERNTSEN, A. 251, 55; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 150). — $Zn(C_{10}H_{15}N_2S)_2$. Pulver (Bz.).

2,2' - Diamino - 5,5' - bis - diäthylamino - diphenyldisulfid $C_{20}H_{30}N_4S_2 = \{[(C_2H_5)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot S\}_2$. B. Beim Versetzen einer Lösung von S-[2-Amino-5-diäthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in verd. Ammoniak mit Schwefelammonium (BERNTSEN, A. 251, 57; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 150). — Zähes Öl. — Pikrat $C_{20}H_{30}N_4S_2 + 2C_6H_5O_7N_3$. Grüne Nadeln (aus Wasser) (Bz.).

S - [2 - Amino - 5 - diäthylamino - phenyl] - thioschwefelsäure, („Diäthyl-p-phenyldiamin-thiosulfonsäure“, „p-Amino-diäthylanilin-thiosulfonsäure“) $C_{10}H_{16}O_3N_2S_2 = [(C_2H_5)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot S \cdot SO_3H$. B. Man übergießt 12 g der Zinkchloridverbindung des N.N-Diäthyl-p-phenyldiamins $(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 + ZnCl_2 + 2H_2O$ (S. 75) mit 90 ccm Wasser, gibt 25 g Aluminiumsulfat und die konz. Lösung von 20 g Natriumthiosulfat und dann die konz. Lösung von 3 g Kaliumdichromat hinzu; die beim Stehen sich ausscheidende Säure reinigt man durch Lösen in Soda und Fällen mit Essigsäure (BERNTSEN, A. 251, 54; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 150). — Prismen (aus Wasser). F: 228–230°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Bz.). Die verdünnte wäßrige Lösung wird durch Oxydationsmittel wie Eisenchlorid, Dichromat purpurrot gefärbt (Bz.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure 2-Amino-5-diäthylamino-thiophenol (Bz.). Beim Versetzen der ammoniakalischen Lösung mit Schwefelammonium entsteht 2,2'-Diamino-5,5'-bis-diäthylamino-diphenyldisulfid (s. o.) (Bz.). Das Gemisch mit salzsauerm Dimethylanilin gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in wäßr. Lösung „Diäthyl-dimethylindaminthiosulfonat“ (S. 562) (Bz., A. 251, 83; vgl. Höchster Farb., D. R. P. 47345; *Frdl.* 2, 153). — Findet Verwendung zur Herstellung von Thiazinfarbstoffen, so von Indochromogen (*Schultz, Tab.* No. 666); vgl. ferner BAYER & Co. D. R. P. 84233; *Frdl.* 3, 1014; DAHL & Co., D. R. P. 90275; *Frdl.* 4, 468; Höchster Farb., D. R. P. 95738; *Frdl.* 5, 351.

Verbindung aus 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol, Formaldehyd und schwefliger Säure $C_8H_{14}O_3N_2S_2 = [(HO_2S)CH_2 \cdot NH][(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot SH$. B. Das Natriumsalz entsteht aus polymerem 5-Dimethylamino-2-methylenamino-thiophenol (S. 560) oder dessen Verbindung mit Formaldehydthioschwefelsäure (S. 560) beim Erwärmen mit Natriumdisulfid-lösung auf 60° (O. SCHMIDT, B. 39, 2410, 2419). — Das Natriumsalz gibt in essigsaurer Lösung mit Natriumnitrit die Verbindung $(CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ S \end{smallmatrix} \cdot CH(SO_3H)$. — $NaC_8H_{13}O_3N_2S_2$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus Wasser.

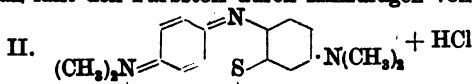
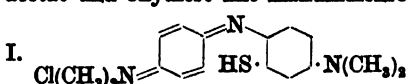
Verbindung $C_8H_{14}O_3N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man löst das Natriumsalz der Verbindung aus 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol, Formaldehyd und schwefliger $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}(\text{SO}_3\text{H})$ Säure (s. o.) in verd. Essigsäure und fügt 30%ige Natriumnitritlösung hinzu (O. SCHMIDT, B. 39, 2410). — Citronengelbe Blättchen oder Nadeln. Schmilzt nicht bei 300° und geht bei weiterem Erhitzen unter Abspaltung von schwefliger Säure und Wasser in 6-[Dimethylamino]-benzthiazol (Syst. No. 4341) über. Unlöslich in Alkohol und Äther, etwas löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe. Löst sich in starken Säuren und starken Basen zu

farblosen Salzen. Warmes Alkali verseift sehr leicht unter Bildung von 6-Dimethylamino-benzthiazol und 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol.

5-Dimethylamino-2-methylenamino-thiophenol, 5-Dimethylamino-2-methylenamino-phenylmercaptan $C_8H_{12}N_2S = (CH_3)_2N[(CH_2)_2N]C_6H_4 \cdot SH$. B. Bei der Einw. von Formaldehyd auf S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (S. 557) in neutraler oder salzsaurer Lösung (O. SCHMIDT, B. 39, 2406, 2409). — Konnte in freiem Zustande nicht isoliert werden, da schnell Polymerisation erfolgt. Die Lösung liefert beim Behandeln mit salpetriger Säure 6-Dimethylamino-benzthiazol (Syst. No. 4341) und geringe Mengen einer in roten Nadeln krystallisierenden Verbindung vom Schmelzpunkt 128° .

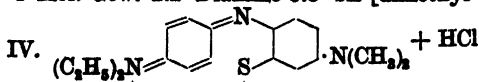
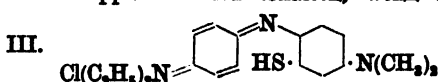
Polymeres 5-Dimethylamino-2-methylenamino-thiophenol $(C_8H_{12}N_2S)_x = \{[(CH_3)_2N][(CH_2)_2N]C_6H_4 \cdot SH\}_x$. B. Bei der Einw. von Formaldehyd auf S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in neutraler oder salzsaurer Lösung (O. SCHMIDT, B. 39, 2406, 2408, 2410). — Graugrüne amorphe Flocken. Läßt sich durch Oxydationsmittel nicht in 6-Dimethylamino-benzthiazol überführen. Gibt beim Erwärmen mit Natriumdisulfid die Verbindung $[(HO_2S)CH_2 \cdot NH][(CH_3)_2N]C_6H_4 \cdot SH$ (S. 559). — Formaldehyd-thioschwefelsaures Salz (vgl. Bd. I, S. 580) $(C_8H_{12}N_2S + CH_2O_4S)_x$. B. Aus der salzsaurer Lösung des polymeren 5-Dimethylamino-2-methylenamino-thiophenols und einer mit Formaldehyd versetzten angesäuerten Thiosulfatlösung (O. SCHMIDT, B. 39, 2415, 2416). Man löst 20 g S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in 20 ccm 20%igem Ammoniak und 300 ccm Wasser, füllt auf 500 ccm auf und fügt eine Lösung von 25 g Thiosulfat in 100 ccm Wasser, 40 ccm 30%iger Formaldehydlösung und 50 ccm 30%iger Salzsäure hinzu (O. SCH., B. 39, 2415). Blättchen. F: ca. 122° (Zers.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser. Wird durch kalte verdünnte Alkalien in die Komponenten zerlegt. Scheidet beim Kochen mit Formaldehyd und Salzsäure Trithioformaldehyd ab unter Bildung von Schwefelsäure. Gibt bei der Einw. von Natriumdisulfid die Verbindung $[(HO_2S)CH_2 \cdot NH][(CH_3)_2N]C_6H_4 \cdot SH$ (S. 559). — Ferrocyanwasserstoffsäures Salz $[C_8H_{12}N_2S + \frac{1}{2}H_4Fe(CN)_6 + \frac{1}{2}H_2O]_x$. B. Man gibt zu einer Lösung von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in verd. Ammoniak, 40%ige Formaldehydlösung und konz. Salzsäure, läßt einige Zeit stehen und fügt dann angesäuerte Ferrocyankaliumlösung hinzu (O. SCH., B. 39, 2408). Weißer Niederschlag. Zersetzt sich beim Liegen oder Erwärmen unter Entwicklung von Blausäure. Wird von Säuren zerlegt.

„Tetramethylindaminsulfid“, Sulfidgrün $C_{16}H_{20}N_2ClS$, s. Formel I oder II. B. Das Zinkchloriddoppelsalz entsteht, wenn man 100 g des Zinksalzes des 2-Amino-5-[dimethylamino]-thiophenols und die äquimolekulare Menge Dimethylanilin in 160 g Salzsäure (D: 1,18) und 4 l Wasser löst, Natriumacetat bis zur völligen Neutralität, sowie 100 g Zinkchlorid und dann langsam eine Lösung von 100 g Kaliumdichromat in 1200 ccm Wasser hinzufügt (BERNTSEN, A. 251, 73; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45839; *Frdl.* 2, 147). Man löst 1 Mol.-Gew. 2,2'-Diamino-5,5'-bis-dimethylamino-diphenyldisulfid (S. 557) und 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin unter Zusatz der zur Bildung der neutralen Hydrochloride erforderlichen Menge verd. Salzsäure in Wasser, neutralisiert völlig durch Hinzufügen von Natriumacetat und oxydiert mit Kaliumdichromat; man fällt den Farbstoff durch Hinzufügen von



Zinkchlorid und Kochsalz (Bz., A. 251, 75; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 45839; *Frdl.* 2, 147). — Zinkchloriddoppelsalz $2C_{16}H_{20}N_2S \cdot Cl + ZnCl_2$. Dunkelblaues, rotglänzendes Pulver. Leicht löslich in kaltem Wasser mit blaugrüner bis grüner Farbe; die Lösung wird durch Alkalien blau gefärbt und gefällt (Bz.). Absorptionsspektrum: ALTHAUSSE, KÄRIS, B. 22, 2067. Geht in wäßr. Lösung beim Stehen oder rascher beim Erwärmen in Methylenblau (Syst. No. 4367) über (Bz.; Bad. Anilin- u. Sodaf.). Bei 1–2-stdg. Kochen mit Zinkchlorid entsteht fast nur Leukomethylenblau (Syst. No. 4367) (Bz.). Bei der Reduktion entsteht ein Produkt, das bei der Oxydation wieder Sulfidgrün liefert (Bz.). Färbt mit Tannin gebeizte Baumwolle grün (Bz.).

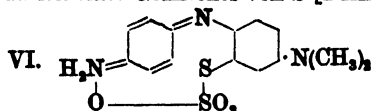
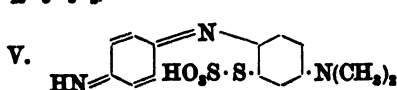
„Dimethyldiäthylindaminsulfid“ $C_{18}H_{24}N_2ClS$, s. Formel III oder IV. B. Das Zinkchloriddoppelsalz wird erhalten, wenn man 1 Mol.-Gew. 2,2'-Diamino-5,5'-bis-[dimethyl-



amino]-diphenyldisulfid und 2 Mol.-Gew. Diäthylanilin unter Zusatz der zur Bildung der neutralen Hydrochloride erforderlichen Menge verd. Salzsäure in Wasser löst, die Lösung

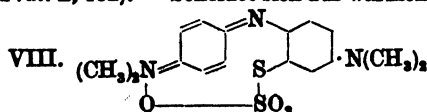
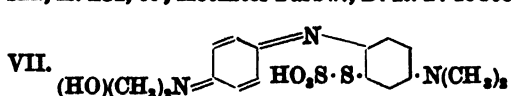
durch Hinzufügen von Natriumacetat neutralisiert, dann mit kalter Kaliumdichromatlösung oxydiert und den Farbstoff mit Zinkchlorid und Kochsalz fällt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 150; vgl. BERNTHSEN, A. 251, 85). Das Zinkchloriddoppelsalz bildet ein schwärzlichgrünes Pulver. Liefert beim Erwärmen der verdünnten wäßrigen Lösung einen dem Methylenblau analogen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Bz.; B. A. S. F.).

„Dimethylindaminthiosulfonsäure“ oder „Dimethylindaminthiosulfonat“ $C_{14}H_{18}O_2N_2S_2$, s. Formel V oder VI. B. Bei der Oxydation eines Gemisches von S-[2-Amino-



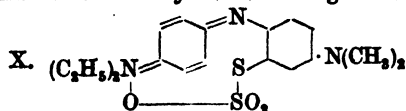
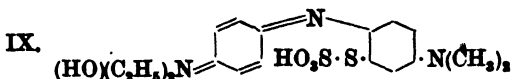
5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und salzsaurem Anilin, unter Zusatz von Essigsäure (BERNTHSEN, A. 251, 89). — Grün. Unlöslich in Wasser. Wird durch heißes Wasser zersetzt.

„Tetramethylindaminthiosulfonsäure“ $C_{18}H_{24}O_2N_2S_2$, s. Formel VII. — Endosalz („Tetramethylindaminthiosulfonat“, Sulfonsäuregrün) $C_{18}H_{24}O_2N_2S_2$ (Formel VIII). B. Man mischt S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure mit einer neutralen wäßrigen Lösung von salzsaurem Dimethylanilin in äquimolekularen Mengen und fügt zu dem kalten, keine freie Mineralsäure enthaltenden Gemische Kaliumdichromatlösung (BERNTHSEN, A. 251, 89; Höchster Farbw., D. R. P. 46805; *Frdl.* 2, 152). — Scheidet sich aus warmem



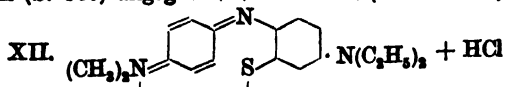
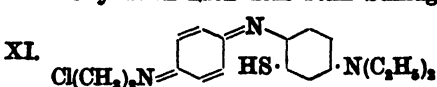
Wasser in grünen, messingglänzenden Nadeln mit $\frac{1}{2} H_2O$ aus. Unlöslich in kaltem Wasser (Bz.; Hö. F.). — Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in Schwefelsäure und Leukomethylenblau (Syst. No. 4367), das sich durch nachfolgende Oxydation in Methylenblau überführen läßt (Bz.; Hö. F.). Beim Kochen mit konz. Zinkchloridlösung unter Zusatz von Kaliumdichromat oder anderen Oxydationsmitteln entsteht sofort Methylenblau (Hö. F.).

„Dimethyldiäthylindaminthiosulfonsäure“ $C_{18}H_{24}O_2N_2S_2$, s. Formel IX. — Endosalz („Dimethyldiäthylindaminthiosulfonat“) $C_{18}H_{24}O_2N_2S_2$ (Formel X). B. Entsteht aus S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und Diäthylanilin durch gemein-



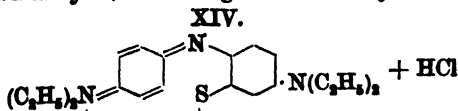
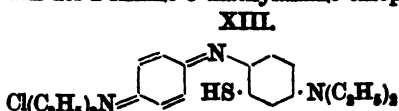
same Oxydation nach dem beim Sulfonsäuregrün (s. o.) angegebenen Verfahren (BERNTHSEN, A. 251, 84; Höchster Farbw., D. R. P. 47345; *Frdl.* 2, 153). Bronzeglänzende Krystalle. Liefert beim Kochen mit Zinkchloridlösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels einen dem Methylenblau analogen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Hö. F.; vgl. Bz.).

„Diäthylindaminthiosulfid“ $C_{18}H_{24}N_2S$, s. Formel XI oder XII. B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino-5-diäthylamino-thiophenols (S. 559) und Dimethylanilin durch gemeinsame Oxydation nach dem beim Sulfidgrün (S. 560) angegebenen Verfahren (BERNTHSEN,



A. 251, 84; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 151). — Zinkchloriddoppelsalz $2C_{18}H_{24}N_2S + ZnCl_2 + 3H_2O$. Kupferroter bis brauner Niederschlag. Geht beim Stehen in wäßr. Lösung in einen dem Methylenblau analogen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) über (Bz.; B. A. S. F.).

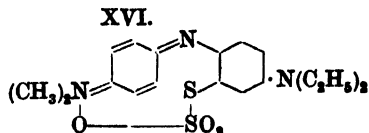
„Tetraäthylindaminthiosulfid“ $C_{22}H_{30}N_2S$, s. Formel XIII oder XIV. B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino-5-diäthylamino-thiophenols und Diäthylanilin durch gemeinsame Oxydation



nach dem bei dem Sulfidgrün (S. 560) angegebenen Verfahren (BERNTHSEN, A. 251, 17, 88; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 151). — Das Zinkchloriddoppelsalz

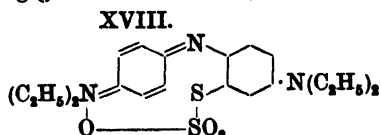
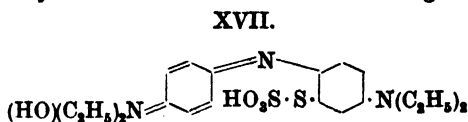
bildet ein braungrünes Pulver. Leicht löslich in Wasser mit blaugrüner Farbe (Bz.). Liefert beim Stehen oder Erwärmen der wäBr. Lösung einen dem Methylenblau analogen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Bz.; B. A. S. F.).

„Diäthylindaminthiosulfonsäure“ $C_{15}H_{21}O_4N_2S_2$ s. Formel XV. — Endosalz („Diäthylindaminthiosulfonat“) $C_{15}H_{21}O_3N_2S_2$ (Formel XVI). B. Entsteht aus S-[2-Amino-5-diäthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (S. 559) und Dimethylanilin



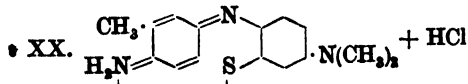
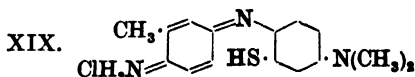
durch gemeinsame Oxydation nach dem beim Sulfonsäuregrün (S. 561) angegebenen Verfahren (BERNTSEN, A. 251, 83; Höchstes Farbw., D. R. P. 47345; *Frdl.* 2, 153). Bronze-glänzende Nadelchen. Gibt beim Kochen mit Zinkchloridlösung in Gegenwart von Oxydationsmitteln einen dem Methylenblau analogen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Hö. F.; vgl. Bz.).

„Tetraäthylindaminthiosulfonsäure“ $C_{20}H_{28}O_4N_2S_2$ s. Formel XVII. — Endosalz („Tetraäthylindaminthiosulfonat“) $C_{20}H_{28}O_3N_2S_2$ (Formel XVIII). B. Entsteht aus S-[2-Amino-5-diäthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und Diäthylanilin durch gemeinsame Oxydation nach dem beim Sulfonsäuregrün (S. 561) angegebenen Verfahren (BERNTSEN,



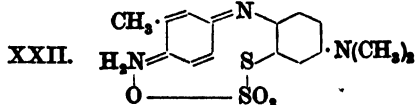
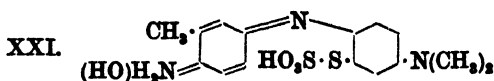
A. 251, 16, 88; Höchstes Farbw., D. R. P. 47345; *Frdl.* 2, 153). Bronze-glänzende grüne Nadeln. In Wasser fast unlöslich (Bz.). Liefert beim Kochen mit Zinkchloridlösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels einen dem Methylenblau analogen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Hö. F.; vgl. Bz.).

„Dimethyltoluindaminsulfid“ $C_{15}H_{19}N_2S$, s. Formel XIX oder XX. B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols und o-Toluidin durch gemeinsame Oxydation nach dem beim Sulfidgrün (S. 560) angegebenen Verfahren (BERNTSEN,



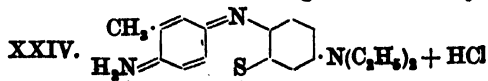
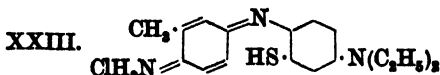
A. 251, 17, 92; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 151). — Zinkchloriddoppelsalz. Grün. Leicht löslich in Wasser mit blaugrüner Farbe (Bz.). — Liefert beim Stehen oder Erwärmen der wäBr. Lösung einen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Bz.; B. A. S. F.).

„Dimethyltoluindaminthiosulfonsäure“ $C_{15}H_{19}O_4N_2S_2$ s. Formel XXI. — Endosalz („Dimethyltoluindaminthiosulfonat“) $C_{15}H_{19}O_3N_2S_2$ (Formel XXII). B. Entsteht aus S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und o-Toluidin durch



gemeinsame Oxydation nach dem beim Sulfonsäuregrün (S. 561) angegebenen Verfahren (BERNTSEN, A. 251, 91; Höchstes Farbw., D. R. P. 47345; *Frdl.* 2, 153). Bläulichgraues Pulver. Unlöslich in Wasser (Bz.). Liefert beim Kochen mit Zinkchloridlösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels einen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Hö. F.; vgl. Bz.).

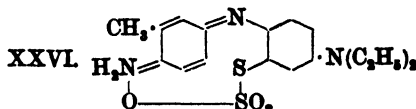
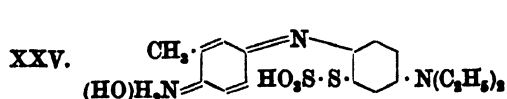
„Diäthyltoluindaminsulfid“ $C_{17}H_{23}N_2S$, Formel XXIII oder XXIV. B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino-5-diäthylamino-thiophenols und o-Toluidin durch gemeinsame Oxy-



dation nach dem beim Sulfidgrün (S. 560) angegebenen Verfahren (BERNTSEN, A. 251, 17, 93; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 47374; *Frdl.* 2, 151). — Zinkchloriddoppel-

salz. Dunkelgrünes Pulver. Löslich in Wasser mit blaugrüner Farbe (Bz.). Liefert beim Stehen oder Erwärmen der wäbr. Lösung einen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Bz.; B. A. S. F.).

„Diäthyltoluindaminthiosulfonsäure“ $C_{17}H_{23}O_4N_2S_3$, s. Formel XXV. — Endosalz („Diäthyltoluindaminthiosulfonat“) $C_{17}H_{21}O_4N_2S_3$ (Formel XXVI). B. Entsteht aus S-[2-Amino-5-diäthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure und o-Toluidin bei der gemein-



samen Oxydation nach dem beim Sulfonsäuregrün (S. 561) angegebenen Verfahren (BERNTSEN, A. 251, 17, 93; Höchster Farbw., D. R. P. 47345; *Frdd.* 2, 153). Schwarzlichgrünes Pulver. Unlöslich in Wasser (Bz.). Liefert beim Kochen mit Zinkchloridlösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels einen Thiazinfarbstoff (Syst. No. 4367) (Hö. F.; vgl. Bz.).

Methyl-[4-chlor-2-amino-5-acetamino-phenyl]-sulfid $C_{11}H_{11}ON_2ClS = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_4Cl \cdot S \cdot CH_3$. B. Man führt 2,5-Dichlor-4-nitro-acetanilid (Bd. XII, S. 735) durch folgeweise Behandlung mit Natriumpolysulfid und mit Reduktionsmitteln in 4-Chlor-2-amino-5-acetamino-thiophenol über und methyliert dieses in alkal. Lösung mit Dimethylsulfat (KALLE & Co., D. R. P. 210886; C. 1909 II, 80). — Blättchen. In kaltem Wasser kaum löslich, in Alkohol, Aceton und Benzol leicht löslich (K. & Co., D. R. P. 210886). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: K. & Co., D. R. P. 205421; C. 1909 I, 965.

[4-Chlor-2-amino-5-acetamino-phenyl]mercapto]-essigsäure, S-[4-Chlor-2-amino-5-acetamino-phenyl]-thioglykolsäure $C_{10}H_{11}O_3N_2ClS = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_4Cl \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man führt 2,5-Dichlor-4-nitro-acetanilid durch folgeweise Behandlung mit Natriumpolysulfid und mit Reduktionsmitteln in 4-Chlor-2-amino-5-acetamino-thiophenol über und behandelt dieses mit Chloressigsäure in Gegenwart von Alkali (KALLE & Co., D. R. P. 210886; C. 1909 II, 80). — Die wäbr. Lösung des Natriumsalzes gibt beim Ansäuern das entsprechende innere Anhydrid (Nadeln) (KALLE & Co., D. R. P. 205421; C. 1909 I, 965). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: K. & Co., D. R. P. 205421; C. 1909 I, 965.

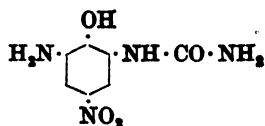
2,6-Diamino-phenol und seine Derivate.

2,6-Diamino-1-oxy-benzol, 2,6-Diamino-phenol $C_6H_7ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Aus 2,6-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 257) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Post, STUCKENBERG, A. 205, 79). — Das freie 2,6-Diamino-phenol ist höchst unbeständig; die Salze werden an der Sonne rot; ihre wäbr. Lösungen scheiden rasch braune Flocken ab (P., St.). Oxydierende Substanzen erzeugen blutrote Lösungen; Silberlösung wird von den Salzen reduziert (P., St.). Zur Einw. von Benzoylchlorid vgl. P., St. und FROMM, EMBERT, J. pr. [2] 108 [1924], 76. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 187561; C. 1906 I, 1197. — $C_6H_7ON_2 + 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und daraus durch konz. Salzsäure fällbar; schwer löslich in Alkohol (P., St.). — $C_6H_7ON_2 + H_2SO_4$. Hellgelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol (P., St.).

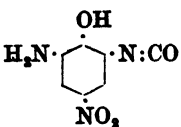
4-Nitro-2,6-diamino-phenol $C_6H_7O_2N_3 = (H_2N)_2C_6H_3(NO_2) \cdot OH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Pikrinsäure (Bd. VI, S. 265) in wäbr. Ammoniak; sobald eine Probe der Lösung nach dem Einengen und Filtrieren durch sehr verdünnte Salzsäure nicht mehr gefällt wird, engt man ein, filtriert vom Schwefel ab und fällt das Filtrat durch Essigsäure (GRIESS, A. 154, 202). — Dunkelgelbe Nadeln oder schmale Blätter mit 1 Mol. H_2O (aus Wasser). In Alkohol etwas leichter löslich als in Wasser, sehr schwer in Äther. — $Be(C_2H_5O_2N_3)_2 + 2H_2O$. Fast schwarze Prismen (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — $2C_6H_7O_2N_3 + H_2SO_4 + 5H_2O$. Gelbliche Nadeln oder Säulen. Schwer löslich selbst in kochendem Wasser.

4-Nitro-2-amino-6-acetamino-phenol $C_{11}H_{11}O_4N_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_3(NO_2) \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 4,6-Dinitro-2-acetamino-phenol (S. 396) mit Schwefelalkalien (CASSELLA & Co., D. R. P. 161341; C. 1905 II, 181). — Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, leicht in Eisessig. Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser. — Beim Versetzen entsteht 4-Nitro-2,6-diamino-phenol.

[5-Nitro-2-oxy-3-amino-phenyl]-harnstoff $C_7H_5O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erwärmen von [3,5-Dinitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff (S. 396) mit Schwefelammonium (GRIESS, *J. pr.* [2] 5, 2). — Rotbraune Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol, noch schwerer in Äther. Löslich in Alkalien und Mineralsäuren. Die Verbindungen mit Basen zersetzen sich nicht beim Kochen mit Wasser, jene mit Säuren aber sehr rasch. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure 5-Nitro-2-oxy-3-amino-phenylisocyanat (s. u.). — $Ba(C_7H_5O_4N_3)_2 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Stahlblaue Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem. — $C_7H_5O_4N_4 + HCl$. Schmutzigweiße Blättchen.



5-Nitro-2-oxy-3-amino-phenylisocyanat, 5-Nitro-2-oxy-3-amino-phenylcarbonimid $C_7H_5O_4N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von [5-Nitro-2-oxy-3-amino-phenyl]-harnstoff (s. o.) mit Salzsäure (GRIESS, *J. pr.* [2] 5, 4). — Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol; sehr wenig löslich in Äther. — $Ba(C_7H_5O_4N_2)_2 + xH_2O$. Gelbe, schwer lösliche Nadeln. — $C_7H_5O_4N_3 + HCl + H_2O$. Blättchen. Verliert bei 110° das Krystallwasser und alle Säure.



3,4-Diamino-phenol und seine Derivate.

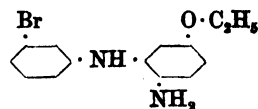
3,4-Diamino-1-oxy-benzol, 3,4-Diamino-phenol $C_6H_5ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von 4-Nitroso-6-amino-phenol [2-Amino-p-chinon-oxim-(1), Syst. No. 1874] mit Zinn und Salzsäure (BRETEL, *B.* 37, 2279). Aus 3-Nitro-4-amino-phenol (S. 521) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (HÄHLE, *J. pr.* [2] 43, 70) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, GAUHE, *B.* 31, 2403). Bei 2-stdg. Erhitzen von [4-Äthoxy-2-amino-phenyl]-urethan (S. 566) mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 130° (KÖHLER, *J. pr.* [2] 29, 268). — Schmilzt bei $167-168^\circ$ unter starker Zersetzung (H.). Sehr unbeständig (Kö.). Die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes wird durch Chlorkalk oder Eisenchlorid blutrot gefärbt (Kö.). Liefert mit Benzil 6-Oxy-2,3-diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3518) (B.). — $C_6H_5ON_2 + 2HCl$ (Kö.; K., G.; B.). Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (Kö.). — $C_6H_5ON_2 + H_2SO_4$. Tafeln. Leicht löslich in heißem, schwerer in kaltem Wasser und Alkohol (H.). — $C_6H_5ON_2 + 2HCl + SnCl_2$. Krystalle (B.).

3,4-Diamino-phenol-äthyläther, 3,4-Diamino-phenetol $C_8H_{11}ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man trägt Zinkstaub ein in ein kochendes Gemisch aus 3-Nitro-4-acetaminophenol-äthyläther, 95%igem Alkohol und verd. Natronlauge (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 460). — Blättchen (aus Äther). *F.*: $71-72^\circ$. *Kp.*: $294-296^\circ$. Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform. — $C_8H_{11}ON_2 + H_2SO_4$. Prismen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Oxalat $C_8H_{11}ON_2 + C_2H_2O_4$. Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

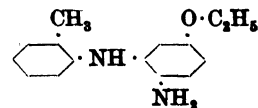
4-Amino-3-anilino-phenol-methyläther, 3-Methoxy-6-amino-diphenylamin $C_{13}H_{11}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH)(H_2N)C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben Anilin, p-Anisidin und 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin (S. 503) bei der Reduktion von 4-Methoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (JACOBSON, JAENICKE, F. MEYER, *B.* 29, 2681). — Rosetten (aus Ligroin). *F.*: 73° . Leicht löslich in heißem Ligroin und Alkohol. Die salzsaure Lösung wird durch Natriumnitrit rot bis rotviolett, durch Eisenchlorid dunkelviolett bis dunkelblau gefärbt. Spaltet beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf $150-160^\circ$ Anilin ab.

4-Amino-3-anilino-phenol-äthyläther, 3-Äthoxy-6-amino-diphenylamin $C_{14}H_{13}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH)(H_2N)C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 6-stdg. Erhitzen von 0,5 g 4-Nitro-3-anilino-phenol-äthyläther (S. 422) mit 15 ccm Alkohol und 10 ccm 10%igem alkoh. Schwefelammonium im Druckrohr auf 120° (JACOBSON, FERTSON, W. FISCHER, *B.* 26, 686). Man erwärmt 10 g 4-Äthoxy-azobenzol gelinde mit einer Lösung von 40 g Zinnchlorür in 100 ccm 38%iger Salzsäure und kocht zuletzt einige Minuten lang; beim Stehen der Lösung scheidet sich zunächst das Zinndoppelsalz des 4-Amino-3-anilino-phenol-äthyläthers aus (JACOBSON, W. FISCHER, *B.* 25, 995). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 95° (J., W. Fr.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Ligroin (J., W. Fr.). Verdünnte Salzsäure spaltet bei 130° in Anilin, Ammoniak und Äthylchlorid (J., Fr., W. Fr.). Eisenchlorid erzeugt in der verdünnten salzsauren Lösung eine rote Färbung, die auf Zusatz von konz. Salzsäure in Dunkelblau übergeht (J., W. Fr.). Salpetrige Säure erzeugt 1-Phenyl-6-äthoxy-benzotriazol $C_6H_5 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{matrix} N$ (Syst. No. 3832) (J., W. Fr.; ZINCKE, HELMERT, *J. pr.* [2] 53, 97). — $C_{14}H_{13}ON_2 + HCl$ (J., W. Fr.).

3'-Brom-3-äthoxy-6-amino-diphenylamin $C_{14}H_{15}ON_2Br$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 3'-Brom-4-äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) in alkoh. Lösung mit salzsaurer Zinnchlorürlösung auf dem Wasserbade (JACOBSON, FRANZ, ZAAR, *B.* 36, 3868). — Konnte nicht zur Krystallisation gebracht werden.

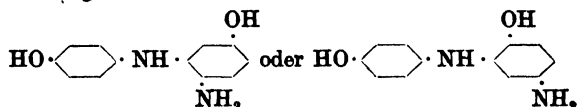


4-Amino-3-o-toluidino-phenol-äthyläther, **3'-Äthoxy-6'-amino-2-methyl-diphenylamin** $C_{17}H_{19}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 4'-Äthoxy-2-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür in alkoh. Lösung (J., F., Z., *B.* 36, 3860). — Blättchen (aus Ligroin). *F.*: 82–83°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin.



4-Amino-3-m-toluidino-phenol-äthyläther, **3'-Äthoxy-6'-amino-3-methyl-diphenylamin** $C_{18}H_{21}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Entsteht neben anderen Körpern beim Behandeln von 4'-Äthoxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, *A.* 287, 170). — Das salzsaure Salz gibt in wäBr. Lösung mit Eisenchlorid eine intensiv rote Färbung, die mit konz. Salzsäure blauviolett wird.

Dioxy - amino - diphenyl - amin $C_{12}H_{11}O_2N_2$, s. nebenstehende Formeln, s. S. 434.



3-Anilino-4-benzalamino-phenol-äthyläther, **3-Äthoxy-6-benzalamino-diphenylamin** $C_{21}H_{20}ON_2 = (C_6H_5 \cdot CH : N)(C_6H_5 \cdot NH)C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder vielleicht auch **6-Äthoxy-1,2-diphenyl-benzimidasoldihydrid** $C_{21}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_5 \cdot \begin{smallmatrix} N(C_6H_5) \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. JACOBSON, *B.* 36, 3869 Anm. — *B.* Man erwärmt 0,5 g 4-Amino-3-anilino-phenol-äthyläther (S. 564) mit 0,35 g Benzaldehyd und 3 ccm Alkohol auf 100° (JACOBSON, FISCHER, *B.* 25, 1008). — Nadeln (aus Ligroin + Benzol). *F.*: 152°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (J., F.). Die verd. Lösung des Hydrochlorids fluoresciert blauviolett (J., F.).

3-Anilino-4-salicylalamino-phenol-methyläther, **3-Methoxy-6-salicylalamino-diphenylamin** $C_{20}H_{19}O_2N_2 = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N)(C_6H_5 \cdot NH)C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ oder vielleicht auch **1-Phenyl-6-methoxy-2-[2-oxo-phenyl]-benzimidasoldihydrid** $C_{20}H_{19}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_5 \cdot \begin{smallmatrix} N(C_6H_5) \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. JACOBSON, FRANZ, ZAAR, *B.* 36, 3869 Anm. — *B.* Bei 4-stdg. Kochen von 0,5 g 4-Amino-3-anilino-phenol-methyläther mit 0,3 g Salicylaldehyd in alkoh. Lösung unter Durchleiten von CO_2 (JACOBSON, JÄENICKE, F. MEYER, *B.* 29, 2682). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 132°; leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (JA., JAE., F. M.). — Beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Alkohol entsteht 1-Phenyl-6-methoxy-2-[2-oxo-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3538) (JA., JAE., F. M.). Wird beim Kochen mit verd. Schwefelsäure gespalten (JA., JAE., F. M.).

3'-Brom-3-äthoxy-6-salicylalamino-diphenylamin $C_{21}H_{19}O_2N_2Br = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N)(C_6H_4Br \cdot NH)C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$ oder vielleicht auch **1-[3-Brom-phenyl]-6-äthoxy-2-[2-oxo-phenyl]-benzimidasoldihydrid** $C_{21}H_{19}O_2N_2Br = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot \begin{smallmatrix} N(C_6H_4Br) \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix} \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Bei 4-stdg. Kochen von 3'-Brom-3-äthoxy-6-amino-diphenylamin (s. o.) mit 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd in alkoh. Lösung im CO_2 -Strome (JACOBSON, FRANZ, ZAAR, *B.* 36, 3869). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 116°. Löslich in Alkohol, Äther und Ligroin. — Wird durch kochende verdünnte Schwefelsäure gespalten.

3,4-Bis-acetamino-phenol $C_{10}H_{13}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Durch Auflösen des [3,4-Bis-acetamino-phenyl]-acetats (?) (s. u.) in kalter verdünnter Natronlauge (KEHRMANN, GAUHE, *B.* 31, 2404). — Prismen (aus Wasser). *F.*: 205–207°. — Liefert bei der Oxydation mit schwefelsaurer Chromsäurelösung 2-Acetamino-chinon (Syst. No. 1874).

3,4-Bis-acetamino-phenol-äthyläther, **3,4-Bis-acetamino-phenetol** $C_{12}H_{15}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Schütteln von 3,4-Diamino-phenol-äthyläther mit überschüssigem Essigsäureanhydrid unter guter Kühlung (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 465). — Prismen (aus Wasser). *F.*: 189°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, schwer in kaltem Wasser.

[**3,4-Bis-acetamino-phenyl**]-acetat (?), **O,N,N'-Triacetyl-[3,4-diamino-phenol] (?)** $C_{15}H_{14}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (?).

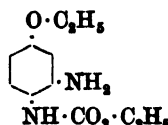
a) Präparat von Hähle. *B.* Aus 3,4-Diamino-phenol durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (H., *J. pr.* [2] 43, 71). — Hellgelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). *F*: 135–136°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

b) Präparat von Kehrman, Gauhe. *B.* Aus salzsaurem 3,4-Diamino-phenol durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (K., G., *B.* 31, 2404). — Farblose Nadeln (aus Wasser). *F*: 184–185°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Benzol, kaum in Petroläther. — Wird von kalter verdünnter Natronlauge zu 3,4-Bis-acetamino-phenol (S. 565) gelöst.

3,4-Bis-benzamino-phenol-methyläther, 3,4-Bis-benzamino-anisol $C_{21}H_{20}O_2N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-Nitro-4-amino-anisol (S. 521) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure und Schütteln des (nicht näher beschriebenen) 3,4-Diamino-anisols mit Benzoylchlorid und Alkalilauge (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 991). — Braune Nadeln (aus Eisessig). *F*: 251–252°.

3,4-Bis-benzamino-phenol-äthyläther, 3,4-Bis-benzamino-phenetol $C_{23}H_{22}O_2N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Schütteln der wäßr. Lösung von 3,4-Diamino-phenetol mit Benzoylchlorid und Natronlauge im Überschuß (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 465). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 191–192°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und in Äther.

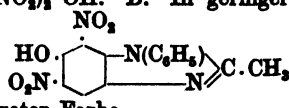
[3,4-Bis-benzamino-phenyl]-benzoat, O.N.N'-Tribenzoyl-[3,4-diamino-phenol] $C_{30}H_{26}O_4N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Einw. von Benzoylchlorid und Alkalilauge auf rohes 3,4-Diamino-phenol, erhalten aus 3-Benzolazo-4-[4-brom-benzolazo]-phenol (Syst. No. 2112) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol oder aus 3-Nitro-4-amino-phenol (S. 521) mit Zinn und Salzsäure (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, *B.* 36, 4117, 4125). — Nadeln (aus heißem Alkohol). *F*: 225°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Liefert durch Behandlung mit verd. Natronlauge in der Kälte ein alkalilösliches Produkt (Platten vom Schmelzpunkt 203–205°).

[4-Äthoxy-2-amino-phenyl]-urethan $C_{11}H_{14}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus [2-Nitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 523) mit Zinn und Salzsäure (KÖHLER, *J. pr.* [2] 29, 263). — Nadeln. *F*: 88°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol, wenig löslich in kaltem Wasser. Reduziert Silberlösung schon in der Kälte. Das Hydrochlorid wird durch Eisenchlorid oder Chlorkalk blutrot gefärbt. — $C_{11}H_{14}O_3N_2 + HCl$.  *F*: 155–156°.

3,4-Bis-benzolsulfamino-phenol-äthyläther, 3,4-Bis-benzolsulfamino-phenetol $C_{30}H_{26}O_4N_2S_2 = (C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Schütteln von 3,4-Diamino-phenetol mit Benzoylsulfochlorid und Natronlauge (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 466). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 159–160°. Ziemlich löslich in Alkohol und Äther.

3,4-Bis-[benzolsulfonyl-äthylamino]-phenol-äthyläther, 3,4-Bis-[(benzolsulfonyl)-äthylamino]-phenetol $C_{24}H_{28}O_4N_2S_2 = [C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(C_2H_5)]_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3,4-Bis-benzolsulfonylamino-phenetol mit alkoh. Natron und Äthyljodid (AUTENRIETH, HINSBERG, *Ar.* 229, 466). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 121°.

2,6-Dinitro-3-dimethylamino-4-acetamino-phenol¹⁾ $C_{16}H_{15}O_6N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH) \cdot [(CH_3)_2N]C_6H(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Aus 2,3,6-Trinitro-4-acetamino-phenol (S. 533) und Dimethylamin in Alkohol (MELDOLA, HAY, *Soc.* 95, 1048). — Orangefarbene Rhomboeder (aus Alkohol). *F*: 215° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Alkohol. Die alkal. Lösung ist orange. — $AgC_{10}H_{11}O_6N_4$. Orange Nadeln.

2,6-Dinitro-3-anilino-4-acetamino-phenol, 2,4-Dinitro-3-oxy-6-acetamino-diphenylamin¹⁾ $C_{24}H_{19}O_6N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(C_6H_5 \cdot NH)C_6H(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* In geringer Menge aus 2,3,6-Trinitro-4-acetamino-phenol (S. 533) und Anilin in siedendem Alkohol neben 1-Phenyl-5,7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3509) (MELDOLA, *Soc.* 89, 1940). — Rote prismatische Nadeln (aus Eisessig). *F*: 179°. Löslich in Alkali mit orangeroter Farbe. 

2,6-Dinitro-3-äthylamino-4-acetamino-phenol¹⁾ $C_{18}H_{17}O_6N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH)C_6H(NO_2)_2 \cdot OH$. *B.* Aus 2,3,6-Trinitro-4-acetamino-phenol (S. 533) und Benzylamin (Bd. XII, S. 1013) in Alkohol (MELDOLA, *Soc.* 89, 1940). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). *F*: 207°. Löslich in Säuren. — Liefert mit Schwefelsäure bei 100° 1-Benzyl-5,7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol (Syst. No. 3509). — Ammoniumsalz. Orangefarbige prismatische Nadeln.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von REVERDIN MELDOLA, *J. pr.* [2] 88, 785.

3.4.3'4'-Tetraamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{14}O_2N_4S = [(H_2N)_2C_6H_3]_2SO_2$. *B.* Durch Reduktion von 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenylsulfon (S. 547) mit Zinnchlorür (ULLMANN, KORSELT, *B.* 40, 648). — Blättchen (aus siedendem Alkohol). *F.*: 174°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Wasser, sehr wenig in Toluol.

3.3'-Diamino-4.4'-dianilino-diphenylsulfon $C_{18}H_{22}O_2N_4S = [(C_6H_5 \cdot NH)(H_2N)C_6H_3]_2SO_2$. *B.* Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-dianilino-diphenylsulfon (S. 547) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (ULLMANN, KORSELT, *B.* 40, 645). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 186°. Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in siedendem Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Phenanthrenchinon in essigsaurer Lösung unter Zusatz von Salzsäure das Phenanthrophenazinderivat $\left[C_{14}H_8 \begin{array}{c} \diagup N \\ \diagdown N(C_6H_5)Cl \end{array} C_6H_3 \right]_2 SO_2$ (Syst. No. 3519).

3.5-Diamino-phenol und seine Derivate.

3.5-Diamino-1-oxy-benzol, 3.5-Diamino-phenol $C_6H_7ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Bei 4-wöchigem Stehen von Phloroglucin (Bd. VI, S. 1092) mit bei 0° gesättigtem wäßrigem Ammoniak (POLLAK, *M.* 14, 425). — Prismen. *F.*: 168—170°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Äther.

3.5-Diamino-phenol-methyläther, 3.5-Diamino-anisol $C_7H_{10}ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-phenol-methyläther (Bd. VI, S. 258) mit Zinn + Salzsäure unterhalb 50° (HERZIG, AIGNER, *M.* 21, 435). — $C_7H_{10}ON_2 + 2 HCl$. Zersetzt sich bei 220° und wird beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Phloroglucin-monomethyläther (Bd. VI, S. 1101) gespalten.

3.5-Diamino-phenol-äthyläther, 3.5-Diamino-phenetol $C_8H_{13}ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-phenol-äthyläther mit Zinn und Salzsäure (H., A., *M.* 21, 444). — $C_8H_{13}ON_2 + 2 HCl$.

3.5-Bis-äthylamino-phenol $C_{10}H_{15}ON_2 = (C_2H_5 \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Bei 2-stdg. Erhitzen von reinem Phloroglucin mit etwas über 2 Mol.-Gew. 30%iger wäßr. Äthylaminlösung auf 110—120° in mit Wasserstoff gefüllten Röhren oder auch bei längerem Stehen der Komponenten bei gewöhnlicher Temperatur (POLLAK, *M.* 14, 403). — Nadeln (aus Benzol). *F.*: 106—108°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton, ziemlich schwer in siedendem Benzol. Sehr unbeständig an der Luft. Zerfällt beim Kochen mit viel Wasser in Äthylamin und Phloroglucin. — $C_{10}H_{15}ON_2 + 2 HCl$. Tafeln. Triklin pinakoidal (v. LANG, *Z. Kr.* 40, 629; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 279). Schmilzt bei 199—201° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser. — $C_{10}H_{15}ON_2 + 2 HCl + PtCl_4 + H_2O$. Goldgelbe Nadeln. Unlöslich in Wasser.

3.5-Dianilino-phenol $C_{18}H_{15}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Bei 6-stdg. Erhitzen von je 10 g Phloroglucin (das vorher mit trockenem Kochsalz innig vermischt ist) mit 14,5 g Anilin im Druckrohr auf 140—150°; man verjagt das freie Anilin durch Wasserdampf, löst den Rückstand in Alkohol und fällt durch Wasserzusatz (MINUNNI, *G.* 20, 343). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). *F.*: 94—95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — $C_{18}H_{15}ON_2 + 2 HCl$. Gelbe Flocken. *F.*: 85—90°. — $C_{18}H_{15}ON_2 + PtCl_4$ (bei 100°). Braungelbe Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 260°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in kochendem Alkohol.

3.5-Di-p-toluidino-phenol $C_{20}H_{20}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Bei 6-stdg. Erhitzen von je 5 g Phloroglucin mit 8,5 g p-Toluidin im Druckrohr auf 140—150°; man verjagt das freie Toluidin durch Wasserdampf, löst den getrockneten Rückstand in Äther und fällt durch wenig Ligroin zunächst Beimengungen und dann durch mehr Ligroin 3.5-Di-p-toluidino-phenol (MINUNNI, *G.* 20, 331). — Nadeln. *F.*: 120—121°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — $C_{20}H_{20}ON_2 + PtCl_4$. Bronzeglänzende Schuppen. Unlöslich in Äther und Alkohol.

3.5-Bis-[acetyläthylamino]-phenol $C_{14}H_{20}O_3N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5)]_2C_6H_3 \cdot OH$. *B.* Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. [3.5-Bis-(acetyläthylamino)-phenyl]-acetat (s. u.) mit 10 Tln. Wasser auf 160—180° (POLLAK, *M.* 14, 409). — Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus Aceton). Monoklin prismatisch (v. LANG, *Z. Kr.* 40, 630; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 279). *F.*: 195° (P.).

3.5-Bis-[acetyläthylamino]-phenol-äthyläther, 3.5-Bis-[acetyläthylamino]-phenetol $C_{16}H_{24}O_3N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5)]_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3.5-Bis-[acetyläthylamino]-phenol durch Erhitzen mit der berechneten Menge alkoholischem Kali und Äthyljodid (P., *M.* 14, 411). — *F.*: 65—67°.

[3.5-Bis-(acetyläthylamino)-phenyl]-acetat, N,N'-Diäthyl-O,N,N'-triacetyl-[3.5-diamino-phenol] $C_{16}H_{22}O_5N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5)]_2C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen von salzsaurem 3.5-Bis-äthylamino-phenol mit Essigsäureanhydrid (POLLAK, *M.* 14, 407). — Platten (aus Benzol + Ligroin). Triklin pinakoidal (v. LANG, *Z. Kr.* 40, 630;

vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 280). Die aus Äther krystallisierte Substanz schmilzt bei 80–85°, die aus Benzol krystallisierte bei 92–95° (P.). Destilliert unzersetzt; sehr leicht löslich in Wasser und Benzol, fast gar nicht in Ligroin (P.). Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 160° bis 180° 3.5-Bis-[acetyläthylamino]-phenol (P.).

3.5-Bis-acetylanilino-phenol $C_{23}H_{20}O_4N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5)]_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 3.5-Dianilino-phenol (S. 567) (MINUNNI, G. 20, 346). — Mikroskopische Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 149–150°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem Alkohol und siedendem Benzol.

3.5-Bis-[acetyl-p-toluidino]-phenol $C_{24}H_{22}O_4N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)]_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von 3.5-Di-p-toluidino-phenol (S. 567) mit Essigsäureanhydrid (M., G. 20, 333). — Prismen (aus Alkohol). F: 128–129°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Äther.

3.5-Bis-benzoylanilino-phenol $C_{25}H_{20}O_4N_2 = [C_6H_5 \cdot CO \cdot N(C_6H_5)]_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von 3.5-Dianilino-phenol (S. 567) mit überschüssigem Benzoesäureanhydrid (M., G. 20, 348). — Kanariengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 184–185°. Schwer löslich in der Kälte, leicht in der Wärme in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

[3.5-Bis-(benzoyl-p-toluidino)-phenyl]-benzoat, N,N' -Di-p-tolyl-O,N,N'-tri-benzoyl-[3.5-diamino-phenol] $C_{41}H_{34}O_8N_4 = [C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)]_2C_6H_3 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.5-Di-p-toluidino-phenol (S. 567) und Benzoylchlorid (M., G. 20, 335). — Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol.

3.5-Bis-äthylnitrosamino-phenol $C_{10}H_{14}O_2N_2 = [C_2H_5 \cdot N(NO)]_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Man trägt in die gut gekühlte wäsr. Lösung des salzsauren 3.5-Bis-äthylamino-phenols (S. 567) allmählich die berechnete Menge Kaliumnitritlösung ein (POLLAK, M. 14, 412). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 136–138°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich löslich in Äther, Benzol, sehr leicht in Alkohol und Chloroform. Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure 3.5-Bis-äthylamino-phenol zurück.

3.5-Bis-phenylnitrosamino-phenol $C_{18}H_{14}O_2N_4 = [C_6H_5 \cdot N(NO)]_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf 3.5-Dianilino-phenol in alkoh. Lösung (MINUNNI, G. 20, 349). — Hellrote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 250°. Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol.

3.5-Bis-p-tolylnitrosamino-phenol $C_{20}H_{18}O_2N_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(NO)]_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf 3.5-Di-p-toluidino-phenol in alkoh. Lösung (M., G. 20, 336). — Braunrote Nadeln. Schwärzt sich bei 230°. Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol.

2.4.6-Trinitroso-3.5-diamino-phenol $C_6H_4O_4N_3 = (H_2N)_2C_6(NO)_3 \cdot OH$ ist desmotrop mit dem 2.4-Diimid-1.3.5-trioxim des Cyclohexanhexons (Trichinoyl-diimid-trioxim), Bd. VII, S. 908.

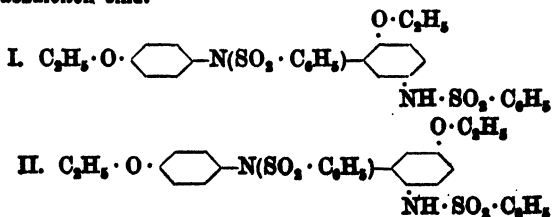
2.6-Dinitro-3.5-dianilino-phenol-methyläther, **2.6-Dinitro-3.5-dianilino-anisol** $C_{17}H_{14}O_4N_4 = (C_6H_5 \cdot NH)_2C_6H(NO)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5.6-Tetranitro-anisol (Bd. VI, S. 293) und Anilin (BLANKMA, R. 23, 117). — Gelbe oder orangefarbene Krystalle. F: 234°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

2.4.6-Trinitro-3.5-diamino-phenol $C_6H_4O_4N_3 = (H_2N)_2C_6(NO)_3 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf 5-Chlor-2.3.4.6-tetranitro-phenol (Bd. VI, S. 293) (B., R. 27, 36), auf Pentanitro-phenol (Bd. VI, S. 293) (B., R. 21, 263) oder Tetranitroresorcin-mono-methyläther (Bd. VI, S. 833) (B., R. 27, 36). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 270°.

2.4.6-Trinitro-3.5-dianilino-phenol $C_{18}H_{14}O_4N_4 = (C_6H_5 \cdot NH)_2C_6(NO)_3 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Anilin auf 5-Chlor-2.3.4.6-tetranitro-phenol (Bd. VI, S. 293) (BLANKMA, R. 27, 36) oder auf Pentanitrophenol (Bd. VI, S. 293) (B., R. 21, 264). — Orangefarbene Nadeln. F: 205° (B., R. 27, 36).

Diaminophenol-Derivate, von denen es unbestimmt ist, von welchem Diaminophenol sie abzuleiten sind.

2.4'- oder 5.4'-Diäthoxy-N-benzolsulfonyl-5 oder 2-benzolsulfamino-diphenylamin $C_{28}H_{28}O_4N_2S_2$, Formel I oder II. B. Beim Eintragen einer konzentrierten wäsrigen Jod-Jodkalium-Lösung in eine heiße Lösung von Benzolsulfonsäure-p-phenetidd (S. 507) in konz. Sodälösung (HINSBERG, A. 265, 185). — Nadelchen



(aus Alkohol). F: 168°. Zeigt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure blaue Färbung. — $\text{KC}_{28}\text{H}_{27}\text{O}_6\text{N}_3\text{S}_2$. Krystallinisch. Schwer löslich in Wasser.

2.4'- oder 5.4'-Diäthoxy-N-benzolsulfonyl-5 oder 2-[benzolsulfonyl-benzyl-amino]-diphenylamin $\text{C}_{35}\text{H}_{34}\text{O}_6\text{N}_2\text{S}_2 = \text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{SO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{N}(\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{SO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Beim Behandeln von 2.4'- oder 5.4'-Diäthoxy-N-benzolsulfonyl-5 oder 2-benzolsulfamino-diphenylamin (S. 568) mit Benzylchlorid und Kalilauge (H., A. 265, 188). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 158°.

Triaminoderivate des Oxybenzols.

2.3.4-Triamino-phenol-methyläther, 2.3.4-Triamino-anisol $\text{C}_7\text{H}_{11}\text{ON}_3 = (\text{H}_2\text{N})_3\text{C}_6\text{H}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$. B. Aus 2.3-Dinitro-4-amino-anisol (S. 525) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (MELDOLA, EYRE, Soc. 81, 993). — Die freie Base oxydiert sich an der Luft sehr leicht und konnte nicht isoliert werden. — Das salzsaure Salz gab in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat mit Benzil je nach den Mengenverhältnissen das bei ca. 214—215° schmelzende Methoxy-amino-diphenyl-chinoxalin $(\text{H}_2\text{N})(\text{CH}_3 \cdot \text{O})\text{C}_6\text{H}_2 \begin{smallmatrix} \text{N} : \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} : \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 3773) oder eine Verbindung $\text{C}_{35}\text{H}_{25}\text{O}_2\text{N}_3(?)$ (s. u.).

Verbindung $\text{C}_{35}\text{H}_{25}\text{O}_2\text{N}_3(?)$. B. Aus salzsaurem 2.3.4-Triamino-anisol mit überschüssigem Benzil in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (MELDOLA, EYRE, Soc. 81, 994). — Rotes krystallinisches Pulver (aus Toluol). F: 258—259°. Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln.

2.4.6-Triamino-1-oxy-benzol, 2.4.6-Triamino-phenol $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 = (\text{H}_2\text{N})_3\text{C}_6\text{H}_2 \cdot \text{OH}$. B. Bei der Reduktion von Pikrinsäure mit Jodphosphor und Wasser (LAUTEMANN, A. 125, 1; HEINTZEL, J. pr. [1] 100, 209; J. 1867, 626; vgl. HEPP, A. 215, 351; BAMBERGER, B. 16, 2401) oder mit Zinn und Salzsäure (BEILSTEIN, A. 130, 244; HEI., J. pr. [1] 100, 196; J. 1867, 623; vgl. BAM.). Bei der Reduktion von 2.4.6-Trinitro-anilin (Bd. XII, S. 763) mit Zinn und Salzsäure (HEPP, A. 215, 350 Anm.). Bei der Reduktion von N-Methyl-N.2.4.6-tetra-nitro-anilin (Bd. XII, S. 770) mit Zinn und Salzsäure (VAN ROMBURGH, R. 2, 114). — Das freie 2.4.6-Triamino-phenol ist höchst unbeständig (LAU.; HEI.). Bei vorsichtigem Hinzufügen von Kalilauge zu einer konzentrierten wäßrigen oder alkoholischen Lösung eines Triaminophenol-Salzes färbt sich die Lösung blau und scheidet metallisch blauglänzende Krystalle ab; bei einem geringen Überschuß von Alkali färbt sich die Lösung rot; erhitzt man dieselbe, so scheiden sich unter Ammoniakentwicklung braune Flocken ab (HEI.). Die Salze oxydieren sich äußerst leicht; Silberlösung wird von ihnen reduziert (HEI.). Eine verdünnte Lösung der Salze färbt sich auf Zusatz von Eisenchlorid intensiv blau durch Bildung von 2.6-Diamino-p-chinon-imid-(4) (Syst. No. 1874) (HEI.; vgl. HEPP, A. 215, 351 Anm.). Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung, mit roher Salzsäure und Kaliumchlorat versetzt, symm. Tetrachlor-aceton (Bd. I, S. 656) und Oxalsäure neben anderen Produkten (LEVY, CURCHOD, A. 252, 332). Beim Eintröpfeln von Brom in eine Lösung von salzsaurem 2.4.6-Triamino-phenol entsteht zunächst Bromdichromazin (S. 570) und dann Perbromaceton (Bd. I, S. 660) (WEIDEL, GRUBER, B. 10, 1137). 2.4.6-Triamino-phenol gibt bei Einw. von siedendem Wasser sehr geringe Mengen eines stickstofffreien Körpers vom Schmelzpunkt 164° (1.2.3.5-Tetraoxy-benzol?) (KÖHNER, M. 20, 927). Beim Kochen des salzsauren Salzes mit Wasser im Wasserstoffstrom entsteht ein Trioxy-amino-benzol (Syst. No. 1870) (OETTINGER, M. 16, 249). Verhalten der Lösung von salzsaurem 2.4.6-Triamino-phenol zur Lösung von hydroschwefligsaurem Natrium $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$: A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, SEYEWETZ, Bl. [3] 33, 69. — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 3 \text{HCl}$. Nadeln (HEI., J. pr. [1] 100, 201, 213). Blätter (BAM.). Leicht löslich in kaltem Wasser, wird aus der wäßr. Lösung durch konz. Salzsäure gefällt (HEI.; HEPP; BAM.). — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 3 \text{HI}$. Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkohol; wird aus der konzentrierten wäßrigen Lösung durch Jodwasserstoffsäure gefällt. Zerfließt in feuchter Luft unter Braunfärbung und Verharzung; färbt sich am Licht auch in trockener Luft braungelb (HEI.). — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4$. B. Aus dem Hydrochlorid und Na_2SO_3 (LUMIÈRE, SEYEWETZ, C. r. 116, 1204). Schwer lösliche Blättchen. F: 120° bis 121°. — $2 \text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 3 \text{H}_2\text{SO}_4$. B. Man versetzt die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes mit verdünnter Schwefelsäure und Alkohol (HEI.; HEPP). Amorph. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol (HEI.). — Pikrat $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 3 \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Citronengelbe Nadeln. F: 98—97°; löst sich bei 15° in 500 Tln. Wasser (LUMIÈRE, SEYEWETZ, Bl. [3] 9, 599). — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 2 \text{HCl} + \text{SnCl}_2$. Dunkelgelbes Pulver. Sehr hygroskopisch, färbt sich in feuchtem Zustand rasch grünschwarz unter Abscheidung von Zinnoxidul (HEI.). — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 3 \text{HCl} + \text{SnCl}_2$. Blättchen. Ziemlich beständig; leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (HEI.). — $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 3 \text{HCl} + \text{SnCl}_2 + 1\frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$. Krystalle (HEI.). — $2 \text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_3 + 4 \text{HCN} + \text{Fe}(\text{CN})_2$ (HEI.).

Bromdichromazin $C_{18}H_9O_2N_3Br_{11}$. *B. und Darst.* Man löst 100 g salzsaures 2.4.6-Triamino-phenol in 5 l Wasser von 16° und setzt tropfenweise 85–90 ccm Brom hinzu, bis die Flüssigkeit braungelb geworden ist; man filtriert und läßt das Filtrat in der Kälte stehen; das hierbei ausgeschiedene rohe Bromdichromazin wird mit Chloroform ausgekocht und aus Alkohol umkristallisiert. Das wäßr. Filtrat des rohen Bromdichromazins gibt an Äther noch etwas Bromdichromazin ab (WEIDEL, GRUBER, B. 10, 1137). — Gelbe Tafeln oder Prismen mit schwachem violettem Dichroismus (aus Alkohol). Rhombisch (DITSCHEINER, B. 10, 1139). Unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff; sehr schwer löslich in Äther; schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig (W., G.). Färbt sich beim Erhitzen graugrün, dann braun und zersetzt sich, ohne vorher zu schmelzen (W., G.). Gibt in alkoh. Lösung mit alkoh. Bleiacetat und mit wäßr. Silbersalzlösungen zersetzliche gelbe Niederschläge, mit alkoh. Quecksilberacetat die Verbindung $Hg(C_{18}H_9O_2N_3Br_{11})_2 + 6Hg(C_2H_3O_2)_2$ (W., G.). — Löst sich in wäßr. Lösungen von Ätzalkalien und von kohlensauren Alkalien mit braungelber Farbe, die beim Erwärmen unter Entwicklung von Ammoniak in Dunkelbraun übergeht (W., G.). Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd entsteht Oxalsäure (W., G.). Wird in Wasser durch Brom bei gewöhnlicher Temperatur langsam, beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° schnell unter Bildung von Kohlensäure, Ammoniumbromid und Perbromaceton (Bd. I, S. 660) zersetzt (W., G.). Bromdichromazin löst sich in konz. Schwefelsäure unverändert (W., G.). Beim Kochen mit einem Gemisch aus gleichen Teilen konz. Schwefelsäure und Wasser entsteht Bromdichromsäure (s. u.) (W., G.). Reagiert nicht mit Acetylchlorid (W., G.). — Verbindung mit Quecksilberacetat $Hg(C_{18}H_9O_2N_3Br_{11})_2 + 6Hg(C_2H_3O_2)_2$. Hellgelbe Krystalle; zersetzt sich beim Erhitzen auf 100° unter Abgabe von Brom und verpufft bei raschem Erhitzen auf höhere Temperatur (W., G.).

Bromdichromsäure $C_{18}H_7O_{11}Br_{11}$. *B.* Bei längerem Kochen von Bromdichromazin (s. o.) mit einem Gemisch aus gleichen Teilen konz. Schwefelsäure und Wasser (WEIDEL, GRUBER, B. 10, 1141). — Tafeln (aus einer Mischung gleicher Teile von absol. Äther und Schwefelkohlenstoff oder Benzol). Rhombisch (DITSCHEINER, B. 10, 1142). Zersetzt sich schon unter 100°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther, schwer in Benzol und CS_2 , unlöslich in Chloroform (W., G.). Reagiert stark sauer (W., G.). Die Salze der Alkalien färben sich an der Luft rasch braun (W., G.). Acetylchlorid ist ohne Wirkung auf Bromdichromsäure (W., G.). Behandelt man letztere mit Natriumamalgam, so entsteht ein Sirup, der beim Schmelzen mit Ätzkali Resorcin liefert (W., G.). — $Ca_3(C_{18}H_7O_{11}Br_{11})_2$. Nadeln. Färbt sich an der Luft braungelb (W., G.). — $Ba_3(C_{18}H_7O_{11}Br_{11})_2$. Hellgelb, kristallinisch, sehr hygroskopisch (W., G.). — Das Bleisalz und das Silbersalz sind kristallinische Niederschläge, die sich rasch unter Abscheidung von Brommetall zerlegen (W., G.).

2-Amino-4.6-bis-acetamino-phenol $C_{13}H_{13}O_3N_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2(C_6H_3 \cdot NH_2 \cdot OH)$. *B.* Aus 6-Nitro-2.4-bis-acetamino-phenol durch Reduktion mit Zinkstaub und Schwefelsäure (CASSELLA & Co., D. R. P. 191549; C. 1908 I, 780). — Nadeln. F: 205°; in Wasser ziemlich leicht löslich; in Alkohol sehr leicht löslich (C. & Co., D. R. P. 191549). Färbt sich an der Luft rasch dunkel (C. & Co., D. R. P. 191549). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 191862; C. 1908 I, 501. — Hydrochlorid. Sehr leicht löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 191549). — Sulfat. Sehr wenig löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 191549).

2.4.6-Tris-acetamino-phenol $C_{15}H_{11}O_6N_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_3C_6H_2 \cdot OH$. *B.* Entsteht in geringer Menge neben Tetraacetyl- und Hexaacetyl-[2.4.6-triamino-phenol] bei 8-stdg. Erhitzen von 50 g salzsaurem 2.4.6-Triamino-phenol mit 500 g Essigsäureanhydrid auf 140–150°; man destilliert das überschüssige Essigsäureanhydrid im Vakuum ab und läßt den verkleinerten Destillationsrückstand längere Zeit mit wenig Wasser stehen; hierbei bleibt das Hexaacetylderivat ungelöst; aus der vom Hexaacetylderivat abfiltrierten Lösung scheiden sich nach dem Einengen im Vakuum das Triacetylderivat und das Tetraacetylderivat aus; man trennt diese durch systematische fraktionierte Krystallisation aus Wasser, in welchem das Triacetylderivat schwerer löslich ist als das Tetraacetylderivat (ÖRTTINGER, M. 16, 260; vgl. ВАНДЕРБЕК, B. 16, 2401). Aus Tetraacetyl- oder Hexaacetyl-[2.4.6-triamino-phenol] beim Auflösen in verd. Kalilauge (Öz.). — Tafeln (aus Wasser). F: 279° (Öz.). Sehr wenig löslich in heißem Äther, Benzol und Chloroform (Öz.). Leicht löslich in Ammoniak, Natronlauge und starken Säuren (B.). — Wird durch Salzsäure leicht verseift (B.). Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid, konz. Salpetersäure oder Chromsäuregemisch 2.6-Bis-acetamino-p-quinon (Syst. No. 1874) (B.).

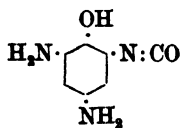
[2.4.6-Tris-acetamino-phenyl]-acetat, $O.N.N'.N''$ -Tetraacetyl-[2.4.6-triamino-phenol] $C_{17}H_{17}O_9N_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_4C_6H_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* s. im vorhergehenden Artikel. — Prismen (aus Wasser). F: 255° (Zers.). Leichter löslich in Wasser und Alkohol als 2.4.6-Tris-acetamino-phenol (ÖRTTINGER, M. 16, 265). — Geht beim Auflösen in verd. Kalilauge in 2.4.6-Tris-acetamino-phenol über (Öz.).

[2 oder 4-Acetamino-4.6- oder 2.6-bis-(diacetyl-amino)-phenyl]-acetat, Hexa-acetyl-[2.4.6-triamino-phenol] $C_{18}H_{21}O_7N_3 = [(CH_3 \cdot CO)_2N]_3(CH_3 \cdot CO \cdot NH)C_6H_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. s. im Artikel 2.4.6-Tris-acetamino-phenol. — Prismen (aus Alkohol). F: 184°; leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Benzol (ÖTTINGER, M. 16, 261). Löst sich langsam in verd. Kalilauge, dabei in 2.4.6-Tris-acetamino-phenol übergehend (Oe.).

[2.4.6-Tris-benzamino-phenyl]-benzoat, O.N.N'.N"-Tetrabenzoyl-[2.4.6-triamino-phenol] $C_{36}H_{25}O_8N_3 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)_3C_6H_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem 2.4.6-Triamino-phenol mit Benzoylchlorid und 10%iger Natronlauge (HINSBERG, v. UDRÁNSZKY, A. 254, 257. Aus dem Zinndoppelsalz des 2.4.6-Triamino-phenols mit Benzoylchlorid in Pyridin (HELLER, NÖTZEL, J. pr. [2] 76, 59). — Nadeln (aus Eisessig). F: 256°; kaum löslich in Alkohol; wird von starken Mineralsäuren nicht verändert (Hr., v. U.).

2.4.6-Tris-[2-carboxy-benzamino]-phenol $C_{30}H_{21}O_{10}N_3 = (HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH)_3C_6H_2 \cdot OH$. B. Beim Auflösen von 2.4.6-Triphthalimido-phenol $[C_6H_4(CO)_2N]_3C_6H_2 \cdot OH$ (Syst. No. 3218) in Kalilauge; man fällt die Lösung durch Salzsäure (PIRATTI, G. 16, 254). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300° unter Abspaltung von Wasser und Bildung von Phthalsäureanhydrid und 2.4.6-Triphthalimido-phenol.

2-Oxy-3.5-diamino-phenylisocyanat, 2-Oxy-3.5-diamino-phenylcarbonimid $C_7H_7O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-oxy-3-amino-phenylisocyanat (S. 564) mit Zinn und Salzsäure (GRIESS, J. pr. [2] 5, 5). — Nadeln. Bräunt sich im feuchten Zustande an der Luft. Sehr wenig löslich in kochendem Wasser und noch weniger in Alkohol oder Äther. Löst sich in Kalilauge oder Barytwasser, wird aus diesen Lösungen durch Kohlensäure gefällt. — $C_7H_7O_2N_3 + HCl$. Blättchen.



2.3.4- oder 2.3.6-Triamino-1-oxy-benzol, 2.3.4- oder 2.3.6-Triamino-phenol $C_6H_7ON_3 = (H_2N)_3C_6H_2 \cdot OH$. B. Durch vorsichtige Reduktion von Dichinoyltrioxim (Bd. VII, S. 886) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, BLUMENTHAL, B. 30, 183). — Gibt mit Eisenchlorid eine blaue Färbung. — $C_6H_7ON_3 + H_2SO_4$. Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in verd. Salzsäure, aus dieser Lösung durch Alkohol + etwas Schwefelsäure fällbar. — Pikrat $C_6H_7ON_3 + C_6H_3O_7N_3$.

Triacetylderivat $C_{18}H_{15}O_8N_3 = C_6H_5ON_3(CO \cdot CH_3)_3$. B. Beim Behandeln des 2.3.4- oder 2.3.6-Triamino-phenols (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (N., B., B. 30, 183). — F: 230°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Wasser.

Tetraacetylderivat $C_{24}H_{11}O_9N_3 = C_6H_5ON_3(CO \cdot CH_3)_4$. B. Beim Behandeln des Triacetylderivats mit Essigsäureanhydrid (N., B., B. 30, 183). — F: 211°. Ziemlich löslich in Alkohol.

[x.x-Diamino-4-äthoxy-phenyl]-urethan¹⁾ $C_{11}H_{17}O_3N_3 = (C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH)(H_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln des [x.x-Dinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethans vom Schmelzpunkt 141° (S. 532) mit Zinn und Salzsäure (KÖHLER, J. pr. [2] 29, 277). — Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{11}H_{17}O_3N_3 + HCl$. Sechseckige Blättchen. Schmilzt bei 238° zu einer schwarzbraunen Masse.

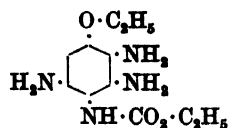
Tetraaminoderivate des Oxybenzols.

2.3.4.5-Tetraamino-phenol-methyläther, 2.3.4.5-Tetraamino-anisol $C_7H_{13}ON_4 = (H_2N)_4C_6H \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 3.5-Dinitro-2.4-diamino-anisol (S. 552) durch Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, KURTENACKER, B. 25, 283). — $2C_7H_{13}ON_4 + 3H_2SO_4$. Schwer lösliche Blättchen.

2.3.4.5-Tetraamino-phenol-äthyläther, 2.3.4.5-Tetraamino-phenetol $C_9H_{15}ON_4 = (H_2N)_4C_6H \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Wurde aus dem Produkt, das aus [2.3.6-Trinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan mit Schwefelsäure (D: 1,14) bei 100° gewonnen wurde (und offenbar ein Gemisch von Trinitro-amino-phenetol mit viel unverändertem Trinitroäthoxyphenylurethan war, vgl. den Artikel 2.3.5-Trinitro-4-amino-phenetol, S. 532) durch Behandeln mit Zinn und Salzsäure erhalten (KÖHLER, J. pr. [2] 29, 285). — Die wäbr. Lösung des salzsauren Salzes wird durch Zusatz von Chlorkalk oder Eisenchlorid nacheinander dunkelgrün, rot, braun und gelb gefärbt und wird zuletzt farblos. — $C_9H_{15}ON_4 + 2HCl$ (bei 100°). Blättchen oder flache Prismen. Wird bei 360° schwarz, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol.

¹⁾ Vgl. die Anmerkung 1 auf S. 532, wonach diese Verbindung vielleicht als [2.6-Diamino-4-äthoxy-phenyl]-urethan aufzufassen ist.

[2.3.6-Triamino-4-äthoxy-phenyl]-urethan $C_{11}H_{13}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von [2.3.6-Trinitro-4-äthoxy-phenyl]-urethan (S. 533) mit Zinn und Salzsäure (KÖHLER, *J. pr.* [2] 29, 281). — Nadeln, die sich rasch an der Luft oxydieren. — $C_{11}H_{13}O_3N_4 + HCl$. Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Schmilzt gegen 233° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol.



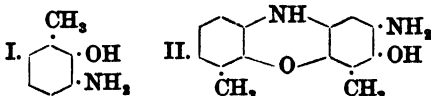
2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_7H_8O .

1. *Aminoderivate des 2-Oxy-1-methyl-benzols* $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 349). Vgl. auch No. 4 auf S. 614.

Monoaminoderivate des 2-Oxy-1-methyl-benzols.

3-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

3-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol, **6-Amino-o-kresol**¹⁾ C_7H_7ON , s. Formel I. *B.* Bei der Reduktion von 3-Nitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 365) mit Zinn und Salzsäure (A. W. HOFMANN, v. MÜLLER, *B.* 14, 570). — Bei der Oxydation in wäßriger, schwach alkalischer Lösung mit Luft entsteht Aminodimethyl-phenoxazin (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, dem 3-Amino-2-oxy-1.8-dimethyl-phenoxazin der Formel II, Syst. No. 4382) (KEHRMANN, URECH, *B.* 39, 136). Dieses entsteht auch bei der Einw. von Chinon auf 3-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol in alkoh. Lösung (ZINCKE, HEBBRAND, *A.* 226, 73; vgl. O. FISCHER, HEPP, *B.* 28, 297). Das salzsaure Salz liefert bei der Destillation mit Natriumformiat 7-Methyl-benzoxazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{smallmatrix} CH$ (Syst. No. 4195) (A. W. Ho., v. M.).



3-Amino-2-methoxy-1-methyl-benzol, **6-Amino-o-kresol-methyläther** $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Reduktion von 3-Nitro-2-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 365) mit Zinn und Salzsäure (A. W. HOFMANN, v. MÜLLER, *B.* 14, 569; SPIEGEL, MUNBLIT, KAUFMANN, *B.* 39, 3242). — Flüssig. Kp: 223°; unlöslich in Wasser (A. W. Ho., v. M.). — $C_9H_{11}ON + HCl$. Weiße, an der Luft sich bläulich färbende Krystallmasse (aus Alkohol durch Äther). F: 168°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sr., Mu., K.).

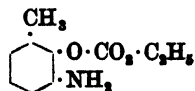
3-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, **6-Amino-o-kresol-äthyläther** $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 3-Nitro-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 365) mit Zinn und Salzsäure (SPIEGEL, MUNBLIT, KAUFMANN, *B.* 39, 3243). — Öl. Flüchtig mit Wasserdampf. — $C_9H_{11}ON + HCl$. F: 189°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Färbt sich an der Luft rötlich.

3-Amino-2-propyloxy-1-methyl-benzol, **6-Amino-o-kresol-propyläther** $C_{10}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Analog derjenigen des 3-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzols (Sr., M., K., *B.* 39, 3244). — Öl. Färbt sich an der Luft schwach rötlich. — $C_{10}H_{13}ON + HCl$. F: 178°.

3-Amino-2-allyloxy-1-methyl-benzol, **6-Amino-o-kresol-allyläther** $C_{10}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. *B.* Analog derjenigen des 3-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzols (Sr., M., K., *B.* 39, 3245). — Öl. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Wasser. — $C_{10}H_{13}ON + HCl$. Krystalle (aus Alkohol durch Äther). F: 160°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

3-Amino-2-benzoyloxy-1-methyl-benzol, **6-Amino-o-kresol-benzyläther** $C_{14}H_{15}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Beim mehrstündigen Kochen von [6-Nitro-2-methyl-phenyl]-benzyläther (Bd. VI, S. 434) mit Eisen und 1%iger Essigsäure (Sr., M., K., *B.* 39, 3246). — Öl. Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{14}H_{15}ON + HCl$. Krystalle (aus Alkohol durch Äther). F: 178°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Kann mit Alkohol auf 80° ohne Zersetzung erwärmt werden. Dissoziiert beim Erwärmen mit Wasser.

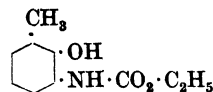
[6-Amino-2-methyl-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{11}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von Kohlen säure-äthylester-[6-nitro-2-methyl-phenyl]-ester (Bd. VI, S. 365) mit Zinn und Salzsäure (URSON, *Am.* 32, 21). — Über die Affinitätskonstante und



¹⁾ Besifering der vom Namen o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

über die Umlagerung in [2-Oxy-3-methyl-phenyl]-urethan (s. u.) vgl. STIEGLITZ, UPSON, *Am.* **31**, 492, 501. — $C_{10}H_{13}O_3N + HCl$. Weißer Niederschlag. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (U.). — $2 C_{10}H_{13}O_3N + 2 HCl + PtCl_4$ (U.).

[2-Oxy-3-methyl-phenyl]-urethan $C_{10}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus dem salzsauren [6-Amino-2-methyl-phenyl]-kohlen-säure-äthylester (S. 572) durch Umlagerung in wäßr. Lösung (UPSON, *Am.* **32**, 22). — Nadeln (aus Wasser). F: 74–76°. Löslich in Alkohol, Äther; unlöslich in Säuren, löslich in Alkali.



[2-Methoxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_9H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von salzsaurem 3-Amino-2-methoxy-1-methyl-benzol in Wasser mit Harnstoff auf dem Wasserbade (SPIEGEL, MUNBLIT, KAUFMANN, *B.* **39**, 3242). — Blättchen (aus Alkohol durch heißes Wasser). F: 150°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser. Schmeckt nicht süß.

[2-Methoxy-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_9H_{12}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim allmählichen Versetzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 3-Amino-2-methoxy-1-methyl-benzol mit wäßr. Ammoniumrhodanid unter Schütteln (SP., M., K., *B.* **39**, 3242). — Krystalle (aus Alkohol durch heißes Wasser). F: 137°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

[2-Äthoxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erwärmen von salzsaurem 3-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol in Wasser mit Harnstoff auf dem Wasserbade (SP., M., K., *B.* **39**, 3243). — Nadelchen. F: 183°. Fast unlöslich in kaltem Wasser. Hat keinen süßen Geschmack.

[2-Äthoxy-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{10}H_{14}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. Krystalle. F: 140°; leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser (SP., M., K., *B.* **39**, 3243).

[2-Propyloxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln (aus wäßr. Alkohol); sehr leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser; schmeckt nicht süß (SP., M., K., *B.* **39**, 3244).

[2-Propyloxy-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{11}H_{16}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle. F: 124°; leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser (SP., M., K., *B.* **39**, 3244).

[2-Allyloxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. *B.* Beim Behandeln von salzsaurem 3-Amino-2-allyloxy-1-methyl-benzol mit Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (SP., M., K., *B.* **39**, 3245). — Nadeln (aus Alkohol durch heißes Wasser). F: 137°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in heißem Wasser und Alkohol.

[2-Allyloxy-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{11}H_{14}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 130°; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (SP., M., K., *B.* **39**, 3245).

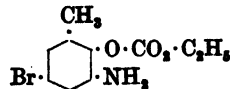
[2-Benzylloxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Bei 12-stdg. Erhitzen einer alkoh. Lösung von salzsaurem 3-Amino-2-benzylloxy-1-methyl-benzol (S. 572) mit einer wäßr. Lösung von Kaliumcyanat auf 65° (SP., M., K., *B.* **39**, 3247). — Krystalle (aus Alkohol durch Wasser). F: 113°. Hat keinen süßen Geschmack.

5-Brom-3-amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 4-Brom-6-amino-o-kresol¹⁾ $C_7H_8ONBr = H_2N \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot OH$. *B.* Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 5-Brom-3-nitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 367) mit Zinnchlorür und Salzsäure (CLAUS, JACKSON, *J. pr.* [2] **38**, 324). — Sublimiert in Nadeln. F: 110°. — $C_7H_8ONBr + HCl$. Blättchen (aus Wasser). Wird durch Eisenchlorid intensiv rot gefärbt. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

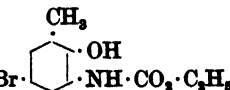
5-Brom-3-amino-2-benzylloxy-1-methyl-benzol, 4-Brom-6-amino-o-kresol-benzyläther $C_{14}H_{11}ONBr = H_2N \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [4-Brom-6-nitro-2-methyl-phenyl]-benzyl-äther (Bd. VI, S. 434) durch Reduktion (Höchstes Farb., D. R. P. 142899; *C.* 1903 II, 83). — Hydrochlorid. F: 245–250°. Findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen (H. F.).

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

[4-Brom-6-amino-2-methyl-phenyl]-kohlensäure-äthylester $C_{10}H_{11}O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus Kohlensäure-äthylester-[4-brom-6-nitro-2-methyl-phenyl]-ester (Bd. VI, S. 367) durch Zinn und Salzsäure (URSON, *Am.* 32, 34). — $C_{10}H_{11}O_2NBr$ + HCl. F: 173—178° (Zers.); löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (U.). Über die Umwandlung in [5-Brom-2-oxy-3-methyl-phenyl]-urethan vgl. STIEGLITZ, U., *Am.* 31, 501.



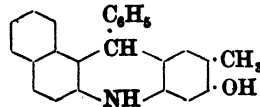
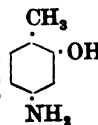
[5-Brom-2-oxy-3-methyl-phenyl]-urethan $C_{10}H_{11}O_3NBr$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erwärmen des salzsauren [4-Brom-6-amino-2-methyl-phenyl]-kohlensäure-äthylesters mit Wasser (URSON, *Am.* 32, 34; vgl. STIEGLITZ, U., *Am.* 31, 501). — F: 123°; löslich in Alkalien (U.).



5-Nitro-3-amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 4-Nitro-6-amino-o-kresol¹⁾ $C_7H_7O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von 3,5-Dinitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 368) mit wäsr. Schwefelammonium (CAZENÈVE, *Bl.* [3] 17, 206). — Rotbraune Nadeln (aus Benzol). F: 165° (Zers.) (C.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 175625; C. 1906 II, 1748.

4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

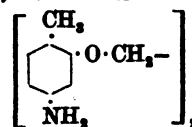
4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 5-Amino-o-kresol¹⁾ C_7H_7ON , s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 4-Nitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 365) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, COLLIN, *B.* 17, 270). Beim Kochen von 4-Acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol (s. u.) mit 10 Tln. 25%iger Salzsäure (WALLACH, *B.* 15, 2832). — Farblose Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). F: 159° bis 161° (W.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt in Blättchen (W.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, sehr leicht in Alkohol und Äther (W.). — Gibt beim Erwärmen mit Benzaldehyd eine Benzalverbindung, die sich beim Verschmelzen mit β -Naphthol bei 210° zu Oxy-methyl-phenyl-naphthaeridin-dihydrid, s. nebenstehende Formel (Syst. No. 3123) kondensiert, das infolge der hohen Temperatur sich teilweise zu Oxy-methyl-phenyl-naphthaeridin (Syst. No. 3124) oxydiert (ULLMANN, FITZENKAM, *B.* 38, 3787). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 260° entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (VIDAL, D. R. P. 107236; C. 1900 I, 880). Durch Erhitzen mit Schwefelchlorür entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff (CASSELLA & Co., D. R. P. 103646; *Frdl.* 5, 468; C. 1899 II, 639). Verwendung der Äther zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 84772; *Frdl.* 4, 790. — $C_7H_7ON + HCl$. Blättchen oder Nadeln (N., Co.).



4-Amino-2-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Amino-o-kresol-methyläther $C_8H_9ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 4-Nitro-2-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 365) mit Zinnchlorür + Salzsäure in Gegenwart von etwas Alkohol (ULLMANN, FITZENKAM, *B.* 38, 3790). — Krystalle. F: 55°. Kp: 250—252°. Gut löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin. — $C_8H_9ON + HCl$. Nadeln. F: 269—270°. Ziemlich löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig. — $2 C_8H_9ON + 2 HCl + SnCl_4$. Nadeln.

4-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 5-Amino-o-kresol-äthyläther $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 4-Nitro-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 366) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (SPIEGEL, MUNBLIT, KAUFMANN, *B.* 39, 3248). — Öl. Erstarrt in einer Eis-Kochsalz-Mischung. Kp: 249—250°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Färbt sich an der Luft dunkel. — $C_9H_{11}ON + HCl$. Nadeln. F: 245°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

Äthylenglykol-bis-[5-amino-2-methyl-phenyläther] $C_{10}H_{11}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von Äthylenglykol-bis-[5-nitro-2-methyl-phenyläther] (Bd. VI, S. 366) in alkoh. Lösung durch Zinnchlorür und Salzsäure (SR., M., K., *B.* 39, 3251). — Nadeln (aus Benzol). F: 129°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol.



4-Acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol, 5-Acetamino-o-kresol $C_7H_7ON = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Durch Eintragen von 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit in eine Lösung von 2-Amino-4-acetamino-toluol (S. 133) in 2 Mol.-Gew. Salzsäure und Verkochen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung (WALLACH, *B.* 15, 2831). Durch 2—3-stdg. Kochen von

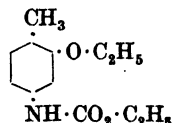
¹⁾ Benennung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Behandeln des Produktes mit wäßr. Alkali (MAASSEN, *B.* 17, 609). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 224–225° (W.). Sublimiert unzersetzt in Blättchen (W.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol; leicht löslich in Natronlauge (W.).

4-Acetamino-2-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Acetamino-o-kresol-methyläther $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-2-methoxy-1-methyl-benzol in wenig Eisessig und Essigsäureanhydrid (ULLMANN, FITZENKAM, *B.* 38, 3791). — Blättchen. F: 132°. Ziemlich löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig.

4-Acetamino-2-acetoxy-1-methyl-benzol, O.N-Diacetyl-[5-amino-o-kresol] $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch längere Einw. von Essigsäureanhydrid auf 4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol (MAASSEN, *B.* 17, 609). Beim vorsichtigen Erwärmen von trockenem 4-Acetamino-1-methyl-benzol-diazoniumbromid-(2) (Syst. No. 2203) mit Essigsäureanhydrid (WALLACH, *A.* 235, 249). — Prismen (aus Äther-Alkohol). F: 132,5° (W.). — Geht bei kurzem Kochen mit Natronlauge in 4-Acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol über (W.).

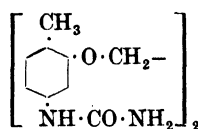
[3-Äthoxy-4-methyl-phenyl]-urethan $C_{12}H_{17}O_3N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol und Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) in Äther (SPIEGEL, MUNBLIT, KAUFFMANN, *B.* 39, 3250). — Nadeln (aus Äther). F: 68°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton.



[3-Äthoxy-4-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (SP., M., K., *B.* 39, 3249). — Nadeln (aus wenig Methylalkohol). F: 161°. Leicht löslich in Methylalkohol, sehr leicht in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther. Geschmacklos.

[3-Äthoxy-4-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{10}H_{14}ON_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol mit Rhodankalium und wenig Wasser auf 120° (SP., M., K., *B.* 39, 3249). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 198°. Leicht löslich in Methylalkohol und Alkohol, schwer in Wasser. Schmeckt intensiv bitter.

Äthylenglykol-bis-[5-ureido-2-methyl-phenyläther] $C_{18}H_{23}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von salzsaurem Äthylenglykol-bis-[5-amino-2-methyl-phenyläther] (S. 574) in wäßr. Lösung mit Kaliumcyanat (SP., M., K., *B.* 39, 3251). — Gelbes Krystallpulver. F: 218°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Schmeckt schwach bitter.



3,5-Dinitro-4-methylamino-2-oxy-1-methyl-benzol, 4,6-Dinitro-5-methylamino-o-kresol¹⁾ $C_8H_9O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(CH_3) \cdot OH$. *B.* Das Methylaminsalz entsteht beim Versetzen einer Lösung von 3,4,5-Trinitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 369) in heißem Alkohol mit 33%iger Methylaminlösung; man versetzt die wäßr. Lösung des Salzes mit verd. Schwefelsäure (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 557). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. — Silbersalz. Blutroter Niederschlag. — Methylaminsalz. Goldgelbe Nadelchen. Zersetzt sich bei etwa 208°. Löslich in kaltem Wasser.

3,5-Dinitro-4-methylamino-2-methoxy-1-methyl-benzol, 4,6-Dinitro-5-[methylamino]-o-kresol-methyläther $C_9H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen des Silbersalzes des 3,5-Dinitro-4-methylamino-2-oxy-1-methyl-benzols in Methylalkohol mit Methyljodid auf 40° (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 558). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

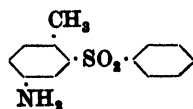
3,5-Dinitro-4-methylamino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4,6-Dinitro-5-[methylamino]-o-kresol-äthyläther $C_{10}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. Alkoholhaltige Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt alkoholhaltig bei ca. 95°, wird wieder fest und schmilzt dann bei 160° (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 559). — Liefert mit konzentriertem absolut-alkoholischem Ammoniak im Einschlußrohr bei 100° 3,5-Dinitro-2-amino-4-methylamino-1-methyl-benzol (S. 142) (S.).

4-Amino-2-sulphydryl-1-methyl-benzol, 4-Amino-2-mercapto-1-methyl-benzol, 5-Amino-thio-o-kresol, 5-Amino-2-methyl-phenylmercaptan $C_8H_9NS = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SH$. *B.* Aus 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2)-chlorid (Bd. XI, S. 92) mit Zinn

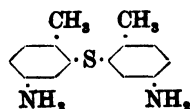
¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

und Salzsäure (Hess, B. 14, 488). — F: 42°. Löslich in Alkohol und Äther, löslich in Alkalien und Säuren. — Oxydiert sich langsam an der Luft, schneller beim Kochen mit Eisenchlorid und Salzsäure zu dem (nicht näher beschriebenen) Disulfid. — $C_7H_5NS + HCl$. Prismen oder sechseckige Tafeln.

5-Amino-2-methyl-diphenylsulfon $C_{13}H_{13}O_2NS$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-methyl-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 373) in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (NORRIS, *Am.* 24, 480) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (ULLMANN, LEHNER, B. 38, 737). — Platten (aus Alkohol oder Wasser). F: 156° (N.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in heißem Wasser (N.).

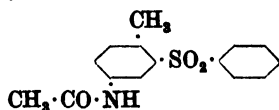


5,5'-Diamino-2,2'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{14}N_2S$, s. nebenstehende Formel. Das von PURGOTTI, G. 20, 31, als solches aufgefaßte Thio-p-toluidin ist nach dem Literatur-Schlustermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von BOGERT, MANDELBAUM, *Am. Soc.* 45, 3045, als 6,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylsulfid (S. 591) erkannt worden.



4-Acetamino-2-sulphydryl-1-methyl-benzol, **5-Acetamino-thio-o-kresol**, **5-Acetamino-2-methyl-phenylmercaptan** $C_9H_{11}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot SH$. B. Beim längeren Kochen von 4-Amino-2-sulphydryl-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (Hess, B. 14, 489). — Nadeln (aus Alkohol). F: 195°.

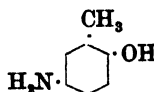
5-Acetamino-2-methyl-diphenylsulfon $C_{15}H_{15}O_2NS$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5-Amino-2-methyl-diphenylsulfon mit einem Gemisch aus Eisessig und Essigsäureanhydrid (ULLMANN, LEHNER, B. 38, 737). — Nadeln. F: 183°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, schwer in Äther, leicht in siedendem Alkohol, Benzol und in Eisessig. — Wird durch wäßr. Kaliumpermananat zu 5-Acetamino-diphenylsulfon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1911) oxydiert.



5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol, **4-Amino-o-kresol**¹⁾ C_7H_7ON ,

s. nebenstehende Formel. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 3-Nitro-toluol (Bd. V, S. 321) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 27, 1930; BAYER & Co., D. R. P. 75260; *Frdl.* 3, 53). Bei der Einw. von Salzsäure auf m-Tolylhydroxylamin (Syst. No. 1933) neben anderen Produkten (BAMBERGER, B. 35, 3700). Durch Behandeln von 5-Nitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 366) mit Zinn und Salzsäure (NEVILLE, WINTHER, B. 15, 2979). Beim Behandeln von 4-Oxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, KOHN, B. 17, 365). Bei der Reduktion von 5-Nitroso-2-oxy-1-methyl-benzol (Toluchinon-oxim-(4); Bd. VII, S. 647) (NOE., Ko., B. 17, 371). — Blättchen (aus Benzol). Schmilzt bei 172—173° und nach dem Sublimieren bei 174—175° (NOE., Ko.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Wasser und Benzol (NOE., Ko.). Das salzsaure Salz wird durch Eisenchlorid nicht gefärbt (NOE., Ko.). — Wird von Chromsäure zu Toluchinon (Bd. VII, S. 645) oxydiert (NOE., Ko.). Verwendung als Azokomponente: BAYER & Co., D. R. P. 79165; *Frdl.* 4, 750. Verwendung der Äther zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 84772; *Frdl.* 4, 790. Beim Erhitzen mit Schwefel und den Acetylverbindungen aromatischer Amine entstehen unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff und wenig Ammoniak schwarze Schwefelfarbstoffe (GEIGY & Co., D. R. P. 128361; C. 1902 I, 508). Liefert beim Erhitzen mit dem Natriumsalz der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1), Natriumacetat und Wasser im geschlossenen Rohr auf 120° das Natriumsalz der 4'-Nitro-4-oxy-3-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Syst. No. 1923) (Höchstes Farbw., D. R. P. 113516; *Frdl.* 6, 650; C. 1900 II, 796). Wird durch Erhitzen mit Benzolazo-aryl-naphthylamin-(1) in Alkohol in ein Rosindulinderivat übergeführt (KALLE & Co., D. R. P. 163239; C. 1905 II, 999), das in einen roten Schwefelfarbstoff überführbar ist (KA. & Co., D. R. P. 165007; C. 1906 I, 110). — $C_7H_7ON + HCl$. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (NOE., Ko.).



5-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, **4-Amino-o-kresol-äthyläther** $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 366) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, A. 217, 217). — Flüssig. Mit Wasserdämpfen flüchtig (Str.). — $C_9H_{11}ON + HCl$. Krystalle. F: 210° (SPIEGEL, MUNBLIT, KAUFMANN, B. 39, 3247). — $C_9H_{11}ON + HCl + 1\frac{1}{2}H_2O$. Blättchen (Str.). — $2C_9H_{11}ON + H_2SO_4$. Leicht lösliche Nadeln (Str.). — $C_9H_{11}ON + HNO_3$. Leicht lösliche Nadeln (Str.). — Oxalat $2C_9H_{11}ON + C_2H_2O_4$. Blätter (Str.). — $2C_9H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelber krystallinischer Niederschlag (Str.).

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

2,4'-Dinitro-4-oxy-3-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{11}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Kondensation von 5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) (CASSELLA & Co., D. R. P. 104283; *Frill.* 5, 424). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien einen schwarzen Baumwollfarbstoff.

5-Acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol, 4-Acetamino-o-kresol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf 5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol (DAHL & Co., D. R. P. 147530; *C.* 1904 I, 233). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 179°. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: D. & Co..

5-Acetamino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Acetamino-o-kresol-äthyläther $C_{11}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Übergießen von 5-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (STAEDEL, *A.* 217, 218). — Blätter (aus Wasser), Würfel (aus Benzol). *F.*: 108°. Schwer löslich in Wasser.

5-Benzamino-2-benzoyloxy-1-methyl-benzol, O.N-Dibenzoyl-[4-amino-o-kresol] $C_{21}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Schütteln von 5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol mit Benzoylchlorid und Natronlauge (FRIEDLÄNDER, STANGE, *B.* 26, 2264; *F.*, ZEITLIN, *B.* 27, 194). — Nadeln (aus Eisessig). *F.*: 194°; sehr schwer löslich in Alkohol und Äther (*F.*, *St.*).

[4-Äthoxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{10}H_{14}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erwärmen von salzsaurem 5-Amino-2-äthoxy-1-methyl-benzol in wäbr. Lösung mit Harnstoff (SPIEGEL, MÜNBLIT, KAUFMANN, *B.* 39, 3247). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). *F.*: 158°. Schwer löslich in kaltem Wasser, reichlicher beim Erwärmen, löslich in Alkohol. Besitzt keinen süßlichen Geschmack.

4-Oxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von 4-Oxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Syst. No. 117891; *Frill.* 6, 102; *C.* 1901 I, 549). Durch Reduktion des Indophenols aus p-Phenylendiamin und o-Kresol (Soc. St. Denis, D. R. P. 131468; *C.* 1902 I, 1384). — Weiße Nadeln. *F.*: 166° (H. F.). Ziemlich beständig, färbt sich an der Luft nur schwach rötlich (H. F.). Verwendung zur Darstellung schwarzer Schwefelfarbstoffe: Soc. St. Denis, D. R. P. 131468, 131567; *C.* 1902 I, 1384.

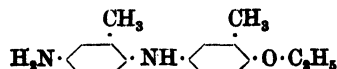
4-Oxy-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von salzsaurem 5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol mit N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) (CASSELLA & Co., D. R. P. 140733; *C.* 1903 I, 1011). Durch Reduktion des Produktes der gemeinsamen Oxydation von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und o-Kresol (C. & Co.). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 153–154°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Säuren und Ätzalkalien. Alkalische Lösungen färben sich an der Luft blau.

N-Phenyl-N'-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-p-phenylendiamin, 4-Oxy-4'-anilino-3-methyl-diphenylamin $C_{19}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Man oxydiert ein Gemisch von salzsaurem 4-Amino-diphenylamin und o-Kresol in wäbr. Lösung mit Natriumdichromat und Essigsäure, macht mit Soda schwach alkalisch und reduziert durch Erwärmen mit Natriumsulfidlösung (CASSELLA & Co., Deutsche Patentanmeldung C. 10964 [1902]; Franz. Patent 323202; *Frill.* 7, 74; A. WINTHER, Zusammenstellung der Patente auf dem Gebiete der organ. Chemie, Bd. I [Gießen 1908], S. 383). — Krystalle. *F.*: 144–145° (C. & Co., Deutsche Patentanm.). — Beim Erhitzen mit Polysulfiden entsteht ein blauer schwefelhaltiger Farbstoff (C. & Co., D. R. P. 150553; *C.* 1904 I, 1467).

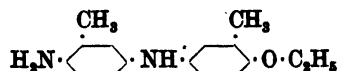
4-Äthoxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Entsteht in geringer Menge beim Behandeln von 4-Äthoxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol als Nebenprodukt (JACOBSON, FERTSCH, MARSDEN, SCHOLNIK, *A.* 287, 153). — Nadelchen (aus Ligroin). *F.*: 110–111°. Schwer löslich in Ligroin, sehr leicht in Alkohol, Äther und Benzol.

4-Äthoxy-4'-acetamino-3-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin mit Eisessig (J. F., M., SCH., *A.* 287, 154). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). *F.*: 173°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

4'-Äthoxy-4-amino-2,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Als Nebenprodukt bei der Reduktion von 4-Äthoxy-3,3'-dimethyl-azobenzol mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, HEBER, HENRICH, SCHWARZ, A. 287, 190). — Nadeln (aus Ligroin). F: 99–100°. Leicht löslich in Alkohol.

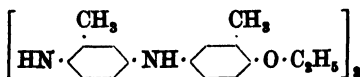


4-Äthoxy-4'-amino-3,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4'-Äthoxy-2,3'-dimethyl-azobenzol mit Zinnchlorür und Salzsäure neben anderen Produkten (J., HEB., HEN., SCH., A. 287, 193). — Blätter. F: 86°. Leicht löslich in Äther und Benzol.



4-Äthoxy-4'-acetamino-3,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_2N_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Beim Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-3,3'-dimethyl-diphenylamin mit Eisessig (J., HEB., HEN., SCH., A. 287, 194). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 143°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Thioharnstoff aus 4-Äthoxy-4'-amino-3,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_2N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-3,3'-dimethyl-diphenylamin mit überschüssigem Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung (J., HEB., HEN., SCH., A. 287, 194). — Krystalle (aus Alkohol). F: 179–180°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther.



4-Äthoxy-4'-formamino-3,3'-dimethyl-N-formyl-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_3N_2 = \text{OHC} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{N}(\text{CHO}) \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Beim Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-3,3'-dimethyl-diphenylamin mit Ameisensäure (J., HEB., HEN., SCH., A. 287, 194). — Nadelchen (aus Äther). F: 146–147°. Leicht löslich in Alkohol.

4-Brom-5-amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 5-Brom-4-amino-o-kresol¹⁾ $C_7H_7ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br(\text{CH}_3) \cdot \text{OH}$. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 4-Brom-3-nitro-toluol (Bd. V, S. 333) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 27, 1931). — Nadeln (aus Alkohol). F: 180°.

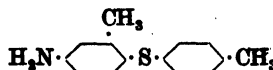
4-Brom-5-benzamino-2-benzoyloxy-1-methyl-benzol, O,N-Dibenzoyl-[5-brom-4-amino-o-kresol] $C_{21}H_{19}O_3NBr = C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6H_4Br(\text{CH}_3) \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6H_5$. B. Aus 4-Brom-5-amino-2-oxy-1-methyl-benzol durch Benzoylierung (G., B. 27, 1931). — Nadeln (aus Alkohol). F: 200°.

3,4,6-Tribrom-5-amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 3,5,6-Tribrom-4-amino-o-kresol¹⁾ $C_7H_7ONBr_3 = H_2N \cdot C_6H_2Br_3(\text{CH}_3) \cdot \text{OH}$. B. Bei der Reduktion von 3,4,6-Tribrom-5-nitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 368) mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (ZINCKE, KLOSTERMANN, B. 40, 683). — Nadeln. — Wird von Eisenchlorid zu 3,5,6-Tribrom-toluochinon (Bd. VII, S. 652) oxydiert.

3-Nitro-5-amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitro-4-amino-o-kresol¹⁾ $C_7H_7O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(\text{CH}_3) \cdot \text{OH}$. B. Beim Kochen von 3-Nitro-5-acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol (s. u.) mit verd. Schwefelsäure (NIETZKI, RUPPERT, B. 23, 3477). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.

3-Nitro-5-acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitro-4-acetamino-o-kresol $C_9H_9O_4N_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6H_4(NO_2)(\text{CH}_3) \cdot \text{OH}$. B. Man tröpfelt zu einer warmen Lösung von 5-Acetamino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure (Syst. No. 1911) in Eisessig rauchende Salpetersäure (NIETZKI, RUPPERT, B. 23, 3477). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 217°.

4-Amino-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{14}NS$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von p-toluolsulfinsaurem m-Toluidin (Bd. XII, S. 856) auf 200°, neben p-toluolsulfonsaurem m-Toluidin und einem blauen Farbstoff (E. v. MEYER, E. MEYER, J. pr. [2] 68, 290). — Hydrochlorid. Sehr leicht dissozzierende Nadelchen. Sehr wenig löslich selbst in konz. Salzsäure. — Sulfat. Blättchen. F: 196°. Etwas leichter löslich in Säuren als das Hydrochlorid.



¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

4-Äthoxalylamino-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid, [4-p-Tolylmercapto-3-methyl-phenyl]-oxamidssäure-äthylester $C_{18}H_{18}O_3NS = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Neben wenig N.N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-3-methyl-phenyl]-oxamid beim Digerieren von 4-Amino-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid in wenig Alkohol mit überschüssigem Oxalester (E. v. MEYER, E. MEYER, *J. pr.* [2] **68**, 292). — Prismen oder Nadeln (aus Benzol + Petrol-äther). *F.*: 113°. Löslich in Alkohol, Äther oder Eisessig.

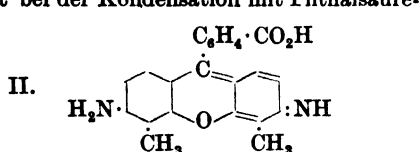
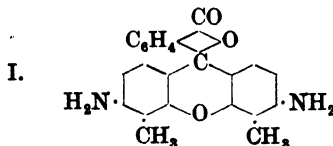
N.N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-3-methyl-phenyl]-oxamid $C_{20}H_{22}O_2N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* s. im vorangehenden Artikel. — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 207° (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] **68**, 291).

4-[ω-Phenyl-ureido]-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid, **N-Phenyl-N'-[4-(p-tolylmercapto)-3-methyl-phenyl]-harnstoff** $C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Amino-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Phenylisocyanat in Äther (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] **68**, 292). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 227°. Schwer löslich in heißem Alkohol oder Äther.

4-[ω-Phenyl-thioureido]-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid, **N-Phenyl-N'-[4-(p-tolylmercapto)-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff** $C_{21}H_{20}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-2,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Phenylsenföhl in Äther (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] **68**, 293). — *F.*: 147°.

6-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol.

6-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol, **3-Amino-o-kresol**¹⁾ C_7H_9ON , s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von 6-Nitro-2-oxy-1-methyl-benzol mit Zinn und Salzsäure unter Zusatz von Zinnchlorürlösung auf dem Wasserbade; man zersetzt das hierbei erhaltene salzsaure Salz mit Natriumdicarbonat in konz. wäbr. Lösung (ULLMANN, *B.* 17, 1962) oder mit Natriumdisulfid (NOELTING, *B.* 37, 1021) und schüttelt mit Äther aus (U.; N.). — Nadelchen. *F.*: 129° (N.), 124—128° (U.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther (U.). Färbt sich an der Luft rasch rötlich bis bräunlich (U.). — Gibt bei der Kondensation mit Phthalsäure-



anhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 180—190° Dimethylrhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) (N., DZIEWOŃSKI, *B.* 38, 3518). — $C_7H_9ON + HCl$. Nadeln. Ungemein leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (U.).

2-Oxy-benzylamin (1-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol) und seine Derivate.

2-Oxy-benzylamin, **o-Oxy-benzylamin**, **Salicylamin** $C_7H_9ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 49) durch Reduktion mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung, die durch verd. Schwefelsäure stets schwach sauer gehalten wird (TIEMANN, *B.* 23, 3018). Der Methyläther (S. 580) entsteht, wenn man zu einer alkoholischen, auf ca. 60° erwärmten Lösung von 2-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 49) allmählich 2 1/2%iges Natriumamalgam und Eisessig so hinzufügt, daß die Lösung stets schwach sauer reagiert; aus dem salzsauren Salz des Methyläthers erhält man durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Bombenrohr auf 150° das 2-Oxy-benzylamin (GOLDSCHMIDT, ERNST, *B.* 23, 2742, 2744). Durch Reduktion von Salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 96) (AUWERS, WALKER, *B.* 31, 3038). Entsteht neben 3-Amino-benzoesäure beim Erhitzen von 3-[Salicylaldehydazino]-benzoesäure (Syst. No. 2080) mit Zinkstaub und 5%iger Schwefelsäure (TIEMANN, *B.* 23, 3017). — Nadeln (aus Äther). *F.*: 125° (T.), 121° (G., E.). Sublimiert sehr leicht (T.). Unlöslich in Ligroin, löslich in Wasser, Alkohol (T.) und in Äther (G., E.). Löslich in Alkali (G., E.). Die wäbr. Lösung wird durch Eisenchlorid violettblau gefärbt; die Färbung geht beim Erwärmen in Dunkelrot über (T.). — Beim Kochen von 2-Oxy-benzylamin mit Essigsäureanhydrid entsteht N-[2-Oxy-benzyl]-acetamid (S. 582) (G., E.). Beim Erwärmen des salzsauren Salzes mit Kaliumcyanat erhält man [2-Oxy-benzyl]-harnstoff (S. 583) (G., E.). — $C_7H_9ON + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Äußerst leicht löslich in Wasser (G., E.). —

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

$2C_6H_5ON + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Goldgelbe Nadelchen. Schmilzt bei 197° (Zers.); ziemlich leicht löslich in Wasser (G., E.).

2-Methoxy-benzylamin $C_8H_9ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus 2-Methoxy-benzaldoxim (Bd. VIII, S. 49) durch Reduktion in alkoholischer, schwach essigsauer erhaltener Lösung mit Natriumamalgam (GOLDSCHMIDT, ERNST, B. 23, 2742). Entsteht auch aus [2-Methoxy-phenyl]-[α -amino-2-methoxy-benzyl]-carbinol (Syst. No. 1870) durch vorsichtiges Erwärmen und schwaches Erwärmen des Reaktionsproduktes mit konz. Salzsäure, neben 2-Methoxy-benzaldehyd (ERLENMEYER, BADE, A. 337, 233). — Flüssig. Kp_{724} : 224° ; leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln (G., ERNST). Zieht CO_2 aus der Luft an (G., ERNST). — $C_8H_9ON + HCl$. Prismen (aus Alkohol). F: 150° ; sehr leicht löslich in Wasser (G., ERNST). — $2C_8H_9ON + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen (aus Wasser) mit $2H_2O$ (G., ERNST) oder $2\frac{1}{2}H_2O$ (ERL., B.). F: 187° (G., ERNST), 189° (ERL., B.).

2-Äthoxy-benzylamin $C_9H_{11}ON = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2-Äthoxy-benzaldoxim (Bd. VIII, S. 50) mit Natriumamalgam in alkoholischer, durch Essigsäure schwach sauer gehaltener Lösung (LÖW, M. 13, 397). — Öl. — $2C_9H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelber kristallinischer Niederschlag. F: 182° .

[2-Oxy-benzyl]-dimethylamin¹⁾ $C_9H_{13}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Phenol, Dimethylamin und 40%iger Formaldehydlösung durch 4—6-stdg. Kochen in Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 92309; *Frdl.* 4, 103). — Öl. Siedet gegen 200° unter teilweiser Zersetzung; leicht löslich in Säuren und Alkalien (B. & Co.).

[2-Oxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_{13}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei kurzem Kochen von 1 Tl. Saligenin (Bd. VI, S. 891) mit 5 Tln. Anilin (PAAL, SENNINGER, B. 27, 1802). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Methylen-dianilin (Bd. XII, S. 184) mit 2 oder 3 Mol.-Gew. Phenol auf 200° , neben [4-Oxy-benzyl]-anilin (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3967). Aus 1 Mol.-Gew. Methylen-dianilin und 2 Mol.-Gew. Phenol in siedender Xylollösung (BI., FRÖ.). Neben Oxanilin aus äquimolekularen Mengen Methylen-dianilin und Oxalsäurediphenylester (Bd. VI, S. 155) beim 3-stdg. Kochen in Xylol (BI., FRÖ.). Aus Methylen-dianilin und Oxalsäurediphenylester in siedendem Benzol in Gegenwart von Natriumäthylat (BI., FRÖ.). Durch allmähliches Eintragen von 200 g 2%igem Natriumamalgam in die Lösung von 12 g Salicylal-anilin (Bd. XII, S. 217) in 120 g absol. Alkohol (EMMERICH, A. 241, 344). Aus Salicylal-phenylhydrazin durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol beim Kochen (FRANZEN, J. pr. [2] 73, 217). Aus Anhydroformaldehydanilin (Syst. No. 3796) und Phenol auf dem Wasserbade oder in Gegenwart von Zinkchlorid bei gewöhnlicher Temperatur (HöCHSTER Farbw., D. R. P. 109498; C. 1900 II, 457). — Blättchen (aus Alkohol oder Ligroin). F: $112-113^\circ$ (FRA.), $112,5-113^\circ$ (BAMBERGER, MÜLLER, A. 313, 105), 113° (BI., FRÖ.). Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Äther (EMM.; P., S.). Löslich in Säuren und in Alkalien; wird aus der alkalischen Lösung durch Kohlensäure gefällt (P., S.). Färbt sich an der Luft gelb (BI., FRÖ.). — $C_{13}H_{13}ON + HCl$ (P., S.). Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). F: 131° (EMM.). Wird in wäßr. Lösung dissoziiert (P., S.). — $2C_{13}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 184° (Zers.) (EMM.).

x.x.x.x-Tetranitro-[(2-oxy-benzyl)-anilin] $C_{13}H_9O_5N_5$. B. Beim Eintragen von [2-Oxy-benzyl]-anilin in ein Gemenge aus 2 Tln. Schwefelsäure und 1 Tl. Salpetersäure (EMMERICH, A. 241, 346). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 66° (Zers.). Löslich in Alkohol, Eisessig und Ligroin, unlöslich in Wasser.

N-[2-Oxy-benzyl]-2-chlor-anilin $C_{13}H_{11}ONCl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Cl$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Saligenin (Bd. VI, S. 891) und 2-Chlor-anilin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 150° (PAAL, Ar. 240, 689). — Nadeln (aus alkoholhaltigem Petroläther). F: 118° .

N-[2-Oxy-benzyl]-4-chlor-anilin $C_{13}H_{11}ONCl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Cl$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen Saligenin und 4-Chlor-anilin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 150° oder ohne Alkohol auf $150-160^\circ$ (PAAL, Ar. 240, 684). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 121° .

N-[2-Oxy-benzyl]-4-brom-anilin $C_{13}H_{11}ONBr = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Br$. B. Analog der entsprechenden Chlorverbindung (s. o.). — Nadeln oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 126° ; ziemlich schwer löslich in heißem Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol (PAAL, Ar. 240, 685).

N-[2-Oxy-benzyl]-2-nitro-anilin $C_{13}H_{11}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von Saligenin mit überschüssigem 2-Nitro-anilin unter Zusatz von

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches erschienenen Abhandlung von MADINAVITIA, *Anales de la Sociedad Española de Física y Química* 19, Teil I [1921], 259.

etwas absol. Alkohol im Druckrohr auf 140—150° (PAAL, HÄRTEL, *B.* 32, 2059). — Dunkelrote Tafeln oder flache Nadeln. F: 125°. Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, etwas weniger in Alkohol. Aus der rotgelben Lösung in verd. Natronlauge fällt konz. Lauge das Natriumsalz in roten krystallinischen Flocken. — N-[2-Oxy-benzyl]-2-nitro-anilin bleibt bei kurzem Erhitzen mit Essigsäureanhydrid fast unverändert; bei 1-stdg. Erhitzen wird N-[2-Acetoxy-benzyl]-2-nitro-anilin (s. u.) gebildet.

N-[2-Oxy-benzyl]-3-nitro-anilin $C_{13}H_{12}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Aus Saligenin und 3-Nitro-anilin durch Erhitzen auf 140—150° (P., H., *B.* 32, 2060). — Orangefarbene Nadeln oder goldglänzende, flache Nadeln und Blättchen (aus Alkohol). F: 115°.

N-[2-Oxy-benzyl]-4-nitro-anilin $C_{13}H_{12}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch 10—15 Minuten langes Erhitzen von Saligenin mit 4-Nitro-anilin auf 150—160° (P., H., *B.* 32, 2061). — Goldglänzende Tafeln und Flitter (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus anderen Solvenzien). F: 138°. Leicht löslich außer in Ligroin. — Wird bei kurzem Kochen mit Essigsäureanhydrid nicht angegriffen; bei längerer Einw. entsteht N-[2-Acetoxy-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin (S. 583).

[2-Acetoxy-benzyl]-anilin $C_{15}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Kochen von [2-Oxy-benzyl]-anilin (S. 580) mit Essigsäureanhydrid (PAAL, SENNINGER, *B.* 27, 1803). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 96°. Destilliert unzersetzt. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Benzol und Essigester. Unlöslich in verd. Alkalien.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-2-nitro-anilin $C_{15}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Durch 1-stdg. Kochen von N-[2-Oxy-benzyl]-2-nitro-anilin (S. 580) mit Essigsäureanhydrid unter Rückfluß (PAAL, HÄRTEL, *B.* 32, 2059). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 93°. Leicht löslich in Äther, fast unlöslich in Ligroin. Unlöslich in verd. Ätzalkalien.

[2-Oxy-benzyl]-methylanilin $C_{14}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Durch vorsichtiges Erhitzen von Saligenin mit überschüssigem Methylanilin bis zum beginnenden Sieden (PAAL, *Ar.* 240, 690). — Gelblich gefärbtes Öl. Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.

[2-Oxy-benzyl]-p-toluidin $C_{14}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von Salicylal-p-toluidin (Bd. XII, S. 915) mit Natriumamalgam in absol. Alkohol (EMMERICH, *A.* 241, 346). Durch kurzes Kochen von 1 Tl. Saligenin mit 3—4 Tln. p-Toluidin (PAAL, SENNINGER, *B.* 27, 1804). Aus Methylen-di-p-toluidin (Bd. XII, S. 908) und Phenol in siedendem Xylol (BISCHOFF, FRÖHLICH, *B.* 39, 3971). Aus Anhydroformaldehyd-p-toluidin (Syst. No. 3796) und Phenol (Höchster Farbw., D. R. P. 109498; *C.* 1900 II, 457). — Flache Nadeln oder sechseckige Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 116° (E.), 119,5° (BAMBERGER, MÜLLER, *A.* 313, 116), 121° (Br., F.); löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton, Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser (Br., F.). — Färbt sich an der Luft gelb (Br., F.). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 147° (E.). — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus Wasser) (E.).

x.x.x.x-Tetranitro-[(2-oxy-benzyl)-p-toluidin] $C_{14}H_{11}O_9N_5$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]-p-toluidin und Salpeterschwefelsäure (EMMERICH, *A.* 241, 348). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 168°. Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, unlöslich in Wasser. Explodiert beim Erhitzen.

[2-Methoxy-benzyl]-p-toluidin $C_{15}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]-p-toluidin mit der äquimolekularen Menge Methyljodid und Ätzkali in Alkohol beim Erhitzen am Rückflußkühler (EMMERICH, *A.* 241, 347). — Nadeln und Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 110°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

[2-Oxy-benzyl]-asymm.-m-xyloidin $C_{15}H_{17}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Durch kurzes Erhitzen von Saligenin mit der dreifachen Menge asymm.-m-Xyloidin (Bd. XII, S. 1111) zum Sieden (PAAL, *Ar.* 240, 687). — Amorph. F: 114°.

[2-Oxy-benzyl]-pseudocumidin $C_{16}H_{19}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. *B.* Durch kurzes, vorsichtiges Erhitzen äquimolekularer Mengen von Saligenin und Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) über freier Flamme (PAAL, *Ar.* 240, 688). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 172—173°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln in der Wärme. — $C_{16}H_{19}ON + HCl$. Nadeln.

[2-Oxy-benzyl]-β-naphthylamin $C_{17}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus Salicylal-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1283) in absol. Alkohol durch Reduktion mit Natriumamalgam (EMMERICH, *A.* 241, 352). — Blättchen und Nadeln (aus Alkohol). F: 147°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol. Die alkoh. Lösung fluoresciert rotviolett. — Das Hydrochlorid schmilzt bei 188°.

[2-Methoxy-benzyl]- β -naphthylamin $C_{16}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]- β -naphthylamin mit Methyljodid und Ätzkali in Alkohol beim Erhitzen am Rückflußkühler (EMMERICH, *A.* 241, 354). — Nadeln (aus Ligroin). *F.*: 92°. Siedet nicht unzersetzt bei 220—225°. Unlöslich in Wasser, löslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol und Äther. Die alkoh. Lösung fluoresciert rotviolett.

[2-Oxy-benzyl]-o-anisidin $C_{14}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Saligenin und o-Anisidin in absol. Alkohol im geschlossenen Rohr auf 150—160° (PAAL, *Ar.* 240, 689). Aus Methylen-di-o-anisidin (S. 368) und Phenol in siedendem Benzol (BISCHOFF, FRÖHLICH, *B.* 39, 3973). — Sechseckige Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Alkohol-Ligroin). *F.*: 70—71° (*P.*; *B.*, *F.*). Meist leicht löslich; färbt sich an der Luft gelb (*B.*, *F.*).

4-[2-Oxy-benzylamino]-phenol $C_{13}H_{13}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion des 4-Salicylalaminophenols (S. 457) mit Zinkstaub und Natronlauge (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 211869; *C.* 1909 II, 392). — Kristalle (aus Benzol). *F.*: 122° bis 123°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Methylalkohol, leicht in heißem Benzol, schwer in kaltem Benzol und Wasser.

[2-Oxy-benzyl]-p-anisidin $C_{14}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus Salicylal-p-anisidin (S. 457) durch Reduktion mit Natriumamalgalam in absolut-alkoholischer Lösung (HANTZSCH, WECHSLER, *A.* 325, 248). Beim Erhitzen von Methylen-di-p-anisidin (S. 452) mit Phenol auf 180° oder beim Kochen der Lösung der beiden Verbindungen in Xylol (BISCHOFF, FRÖHLICH, *B.* 39, 3974). Neben Oxalsäure-di-p-anisidat aus Methylen-di-p-anisidin und Oxalsäure-diphenylester in siedendem Xylol (*B.*, *F.*). Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Saligenin und p-Anisidin in Gegenwart von wenig absolutem Alkohol im Druckrohr auf 150—160° (PAAL, *Ar.* 240, 681). — Nadeln oder sechseckige Tafeln (aus mit etwas Essigsäure angesäuertem Alkohol). *F.*: 128° (PAAL), 127—128° (*B.*, *F.*), 127° (*H.*, *W.*). Leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln (PAAL; *H.*, *W.*).

[2-Oxy-benzyl]-p-phenetidin $C_{15}H_{17}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen von Saligenin mit p-Phenetidin in alkoh. Lösung im Druckrohr auf 150—160° (PAAL, *Ar.* 240, 683). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 145—146°. Ziemlich löslich in heißem Ligroin, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Natriumsalz. Blättchen. Wird durch Wasser teilweise gespalten.

Bis-[2-oxy-benzyl]-amin, 2,2'-Dioxy-dibenzylamin $C_{16}H_{15}O_2N = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2NH$. *B.* Beim allmählichen Eintragen von 1 Tl. Natrium in eine Lösung von 1 Tl. Hydrosalicylamid (Bd. VIII, S. 48) in absol. Alkohol (EMMERICH, *A.* 241, 349). Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Saligenin mit 3 Tln. konzentriertem alkoholischem Ammoniak im Druckrohr auf 140—145° (PAAL, SENNINGER, *B.* 27, 1800). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 170° (*E.*), 168° (*P.*, *S.*). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin (*E.*). — $C_{16}H_{15}O_2N + HCl$. Nadelchen. *F.*: 190° (*P.*, *S.*). — $2 C_{16}H_{15}O_2N + 2 HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln (*E.*).

N-[2-Oxy-benzyl]-acetamid $C_{12}H_{13}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen von 2-Oxy-benzylamin mit Essigsäureanhydrid (GOLDSCHMIDT, ERNST, *B.* 23, 2745). — Nadeln. *F.*: 140°. Löslich in Alkalien. Gibt mit Eisenchlorid Blaufärbung.

N-[2-Methoxy-benzyl]-acetamid $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf 2-Methoxy-benzylamin (S. 580) (GOLDSCHMIDT, ERNST, *B.* 23, 2743). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 97°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

N-[2-Benzoyloxy-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N-[2-Oxy-benzyl]-acetamid (s. o.) mit Benzoylchlorid und Pyridin (AUWERS, EISENLOH, *A.* 369, 236). — Kristalle (aus Benzol + Ligroin). *F.*: 108—109°. — Liefert bei der Verseifung mit kaltem alkoholischem Natron N-[2-Oxy-benzyl]-acetamid.

N-[2-Oxy-benzyl]-acetanilid $C_{15}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Neben N-[2-Acetoxy-benzyl]-acetanilid (S. 583) bei längerem Kochen von [2-Oxy-benzyl]-anilin (S. 580) mit Essigsäureanhydrid; man trennt das Gemisch durch verdünnte kalte Natronlauge (PAAL, HÄTZEL, *B.* 32, 2062). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 132°. Löslich in verd. Alkali.

N-[2-Oxy-benzyl]-N-acetyl-4-chlor-anilin $C_{15}H_{14}O_2NCl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch einmaliges Aufkochen einer Lösung von N-[2-Oxy-benzyl]-4-chlor-anilin (S. 580) in Essigsäureanhydrid (PAAL, *Ar.* 240, 685). — Tafeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 95°. Löslich in verd. Alkali.

N-[2-Oxy-benzyl]-N-acetyl-4-brom-anilin $C_{15}H_{14}O_2NBr = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Br) \cdot CO \cdot CH_3$. Tafeln (aus Alkohol). *F.*: 108°; löslich in verd. Alkali (PAAL, *Ar.* 240, 686).

N-[2-Oxy-benzyl]-N-acetyl-3-nitro-anilin $C_{15}H_{14}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch kurzes Aufkochen von N-[2-Oxy-benzyl]-3-nitro-anilin (S. 581) mit Essigsäureanhydrid (PAAL, HÄRTEL, B. 32, 2060). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 126°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform. Löslich in Alkali.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. s. bei N-[2-Oxy-benzyl]-acetanilid (S. 582). — Tafeln (aus Alkohol). F: 98—99°; leicht löslich außer in Ligroin (PAAL, HÄRTEL, B. 32, 2062).

N-[2-Acetoxy-benzyl]-N-acetyl-4-chlor-anilin $C_{17}H_{16}O_3NCl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch längeres Kochen von N-[2-Oxy-benzyl]-4-chlor-anilin (S. 580) mit Essigsäureanhydrid unter Zusatz von etwas entwässertem Natriumacetat (PAAL, Ar. 240, 685). — Farblose, gläserne Masse.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-N-acetyl-4-brom-anilin $C_{17}H_{16}O_3NBr = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Br) \cdot CO \cdot CH_3$. Amorph. Leicht löslich in gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (PAAL, Ar. 240, 686).

N-[2-Acetoxy-benzyl]-N-acetyl-3-nitro-anilin $C_{17}H_{16}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen von N-[2-Oxy-benzyl]-3-nitro-anilin (S. 581) oder N-[2-Oxy-benzyl]-N-acetyl-3-nitro-anilin (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (PAAL, HÄRTEL, B. 32, 2060). — Nadeln (aus Alkohol durch Wasser). F: 99°. Ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol, Chloroform und Benzol; unlöslich in verd. Natronlauge.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin $C_{17}H_{16}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch längeres Kochen von N-[2-Oxy-benzyl]-4-nitro-anilin (S. 581) mit Essigsäureanhydrid (PAAL, HÄRTEL, B. 32, 2061). — Nadeln (aus Alkohol). F: 79°. Leicht löslich in heißem Chloroform, Eisessig und Benzol.

N-[2-Oxy-benzyl]-[acet-p-anisidid] $C_{16}H_{17}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [2-Oxy-benzyl]-p-anisidin und überschüssigem Essigsäureanhydrid in der Kälte (PAAL, Ar. 240, 682). — Tafeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 98°. Löslich in verd. Alkali.

N-[2-Oxy-benzyl]-[acet-p-phenetidid] $C_{17}H_{19}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [2-Oxy-benzyl]-p-phenetidin und Essigsäureanhydrid in der Kälte (PAAL, Ar. 240, 683). — Nadeln oder Blättchen (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 101°. Löslich in verd. Alkali.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-[acet-p-anisidid] $C_{18}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch kurzes Kochen von [2-Oxy-benzyl]-p-anisidin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (PAAL, Ar. 240, 682). — Krystallinisch. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N-[2-Oxy-benzyl]-benzamid $C_{14}H_{13}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Aufkochen einer wäßr. Lösung von salzsaurem Benzoylbenzotriazindihydrid

$C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ C_6H_4 \quad N=N \end{array}$ (Syst. No. 3804) (BUSCH, J. pr. [2] 51, 283). — Nadeln (aus Essigester). F: 139—140°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

[2-Oxy-benzyl]-harnstoff $C_8H_{10}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem 2-Oxy-benzylamin und Kaliumcyanat beim Erwärmen in wäßr. Lösung (GOLDSCHMIDT, ERNST, B. 23, 2745). Durch Reduktion von N-Carbaminylo-salicylaldehyd $HO \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ N \cdot CO \cdot NH_2 \end{array}$ bzw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(O) \cdot CO \cdot NH_2$ (Syst. No. 4221) in Alkohol mit Aluminiumamalgam (CONDUCHÉ, A. ch. [8] 13, 45). — Nadeln. F: 174° (C.), 170° (G., E.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther und kaltem Wasser, sehr wenig in Benzol (C.).

N-Phenyl-N'-[2-oxy-benzyl]-harnstoff $C_{16}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Oxy-benzylamin und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in Benzol beim Erwärmen (GOLDSCHMIDT, ERNST, B. 23, 2746). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Alkalien. Gibt mit Eisenchlorid Blaufärbung.

[2-Methoxy-benzyl]-harnstoff $C_9H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem 2-Methoxy-benzylamin und Kaliumcyanat beim Erwärmen der wäßr. Lösung (G., E., B. 23, 2743). — Nadeln (aus Wasser). F: 127°.

N-Phenyl-N'-[2-methoxy-benzyl]-harnstoff $C_{15}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Methoxy-benzylamin und Phenylisocyanat (G., E., B. 23, 2743). — Nadeln (aus Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol.

N-[2-Oxy-benzyl]-o-phenylendiamin $C_{13}H_{14}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin (S. 6) mit 1 Mol.-Gew. Saligenin bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen ohne Solvens auf 140° oder in alkoh. Lösung bei 1-stdg. Erhitzen im Druckrohr

auf 170–180° (PAAL, RECKLEBEN, *B.* 28, 934). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Alkalien und Mineralsäuren.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-N'-acetyl-o-phenylendiamin $C_{17}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N-[2-Oxy-benzyl]-o-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid in der Kälte oder mit Eisessig in der Wärme (PAAL, RECKLEBEN, *B.* 28, 935). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Löst sich nur langsam in verd. Alkalien und Mineralsäuren.

N-[2-Acetoxy-benzyl]-N,N'-diacetyl-o-phenylendiamin $C_{19}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von N-[2-Oxy-benzyl]-o-phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid (PAAL, RECKLEBEN, *B.* 28, 935). — Krystalle. F: 133°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Essigester. Unlöslich in Alkalien und Mineralsäuren. — Wird durch längeres Erwärmen mit verd. Alkalilaugen unter gleichzeitiger Lösung verseift.

N-[2-Oxy-benzyl]-p-phenylendiamin $C_{15}H_{14}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Analog dem N-[2-Oxy-benzyl]-o-phenylendiamin (S. 583). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 119° (PAAL, RECKLEBEN, *B.* 28, 936).

Mono-[2-oxy-benzyl]-asymm.-o-toluylendiamin $C_{14}H_{16}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Analog dem N-[2-Oxy-benzyl]-o-phenylendiamin (S. 583). — Nadelchen. F: 167° (PAAL, RECKLEBEN, *B.* 28, 935).

N-Nitroso-N-[2-oxy-benzyl]-anilin, [2-Oxy-benzyl]-phenyl-nitrosamin $C_{13}H_{12}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]-anilin in überschüssiger verdünnter Schwefelsäure mit 10%iger Natriumnitritlösung bei ca. 40° (BAMBERGER, MÜLLER, *A.* 313, 105; vgl. PAAL, SENNINGER, *B.* 27, 1803). — Hellgelbe oder fast farblose Prismen (aus verdünntem Methylalkohol). F: 131°, 5° (Ba., Mü.). Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Chloroform, Eisessig, Alkohol und Methylalkohol, schwerer in Benzol und Äther, sehr schwer in kaltem Ligroin (Ba., Mü.). — Geht durch Reduktion mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung bei 30–40° in das asymm. [2-Oxy-benzyl]-phenylhydrazin (Syst. No. 2078) über. Verdünnte Natronlauge spaltet es sehr langsam bei Zimmertemperatur, schnell beim Erwärmen in Natrium-benzol-anti-diazotat und 2-Oxy-benzylalkohol (Bd. VI, S. 891) (Ba., Mü.; vgl. HANTZSCH, WECHSLER, *A.* 325, 234). Wird weder von Kaliumcyanid noch von Kaliumsulfid angegriffen (HANTZSCH, WECHSLER, *A.* 325, 247). — $KC_3H_7O_3N_3$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]-phenyl-nitrosamin und Kaliumäthylat in äther. Lösung (H., W.). Gelber Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. Zeigt in wäbr. Lösung keine Diazoreaktionen und wird durch Säuren unter Rückbildung von [2-Oxy-benzyl]-phenyl-nitrosamin zerlegt.

N-Nitroso-N-[2-oxy-benzyl]-p-toluidin, [2-Oxy-benzyl]-p-tolyl-nitrosamin $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]-p-toluidin in überschüssiger verdünnter Salzsäure mit 10%iger Natriumnitritlösung bei 40° (BAMBERGER, MÜLLER, *A.* 313, 116). — Fast farblose Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 74,5–75°. Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, leicht in Alkohol, Äther und Essigester, schwer löslich in Ligroin.

N-Nitroso-N-[2-oxy-benzyl]-β-naphthylamin, [2-Oxy-benzyl]-β-naphthyl-nitrosamin $C_{17}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus [2-Oxy-benzyl]-β-naphthylamin in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung mit wäbriger Natriumnitritlösung (EMMERICH, *A.* 241, 353). — Blättchen (aus Alkohol). F: 165° (Zers.). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Verändert sich an der Luft.

N-Nitroso-N-[2-oxy-benzyl]-p-anisidin, [2-Oxy-benzyl]-[4-methoxy-phenyl]-nitrosamin $C_{14}H_{14}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Eintragen einer wäbr. Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit in eine salzsaure Lösung von 1 Mol.-Gew. [2-Oxy-benzyl]-p-anisidin bei 5° (HANTZSCH, WECHSLER, *A.* 325, 249). — Rote Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 91°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, kaum in Ligroin.

[5-Brom-2-oxy-benzyl]-anilin $C_{15}H_{13}ONBr = HO \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 5-Brom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 361) und 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzol (AUWERS, BÜTTNER, *A.* 302, 144). — Krystalle. F: 114–115°. Leicht löslich in Äther, ziemlich schwer in Benzol, Alkohol und Essigester, schwer in Ligroin.

[3,5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-diäthylamin $C_{11}H_{15}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Aus 3,5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 362) und Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) in Benzol bei 100° oder ohne Lösungsmittel bei gewöhnlicher Temperatur (AUWERS, *A.* 332, 221). — Nadeln (aus Benzol). F: 141–142°. Leicht löslich, außer in Schwefelkohlenstoff, Ligroin, Petroläther. Löslich in verd. Natronlauge.

[3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzyl]-diäthylamin $C_{15}H_{19}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid und Diäthylamin in Benzol bei 40° (AUWERS, A. 332, 220). — Gelbes Öl. Leicht löslich in Benzol, Äther, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, Ligroin.

[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-diisoamylamin $C_{17}H_{27}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_5H_{11})_2$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 361) und Diisoamylamin (AUWERS, SCHROETER, A. 344, 145). — Das salzsaure Salz liefert beim Kochen mit Eisessig und Natriumacetat [3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 894). — $C_{17}H_{27}ONBr_2 + HCl$. Weiße Masse.

[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-anilin $C_{15}H_{11}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 361) mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzol (AUWERS, BÜTTNER, A. 302, 149). — Nadeln. F: 98–99°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und heißem Ligroin, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-methylanilin $C_{16}H_{13}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzyl]-methylanilin (s. u.) durch alkoh. Kalilauge (AUWERS, A. 332, 225). — Krystalle (aus Petroläther). F: 67–68°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer in Petroläther.

[3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzyl]-methylanilin $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid und Methylanilin (Bd. XII, S. 135) in Benzol im Wasserbade (AUWERS, A. 332, 225). Durch Acetylierung von [3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-methylanilin (Av., A. 332, 226). — Nadeln (aus Alkohol). F: 91°. Leicht löslich in Benzol, mäßig löslich in heißem Alkohol, Ligroin, schwer in Petroläther.

[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-benzylamin, 3.5-Dibrom-2-oxy-dibenzylamin $C_{16}H_{13}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 361) und 2 Mol.-Gew. Benzylamin (Bd. XII, S. 1013) in Benzollösung (AUWERS, SCHROETER, A. 344, 144). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 129–130°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Ligroin. — Wird von siedendem Eisessig und Essigsäureanhydrid zersetzt.

N-Isoamyl-N-[3.5-dibrom-2-oxy-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{21}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_5H_{11}) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 362) und Isoamylamin (Bd. IV, S. 180) in siedendem Benzol (AUWERS, ULRICH, A. 332, 187). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, mäßig löslich in heißem Ligroin, schwer in Alkohol.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid $C_{15}H_{11}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzol (AUWERS, B. 33, 1923; Av., ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 177). Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf [3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-anilin (s. o.) (Av.; Av., An., R.). Entsteht auch durch Digestion des N-[3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzyl]-acetanilids (s. u.) mit alkoh. Natronlauge (Av., An., R.; Av.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in Äther, Benzol, ziemlich in heißem Ligroin, Alkohol, schwer in Petroläther. Leicht löslich in verd. Natronlauge.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-acetyl-2-chlor-anilin $C_{15}H_{11}O_2NClBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch 4-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid mit 2 Mol.-Gew. 2-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 597) in Alkohol (AUWERS, ULRICH, A. 332, 187). — Schräg abgestumpfte Prismen (aus Methylalkohol). F: 129–130°. Leicht löslich in kaltem Benzol, heißem Eisessig, Alkohol, sehr wenig in Ligroin.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-acetyl-2.4-dichlor-anilin $C_{15}H_{11}O_2NCl_2Br_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_3Cl_2) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid und 2.4-Dichlor-anilin in Alkohol bei 100° (Av., U., A. 332, 188). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 141,5–143,5°. Leicht löslich in verd. Alkali.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-acetyl-3-nitro-anilin $C_{15}H_{11}O_4N_2Br_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid und 3-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 698) in Alkohol bei 100° (Av., U., A. 332, 189). — Krystalle (aus Aceton + Methylalkohol). F: 158–159°. Leicht löslich in Aceton, mäßig in Benzol, Eisessig, Alkohol, unlöslich in Ligroin. Löslich in verd. Natronlauge.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin $C_{15}H_{11}O_4N_2Br_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzylbromid und 4-Nitro-anilin in Alkohol bei 100° (Av., U., A. 332, 190). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 155–157° (Av., EISENLOHR, A. 360, 237). Löslich in heißem Methylalkohol und in viel kaltem Benzol, unlöslich in Äther, Ligroin (Av., U.).

N-[3.5-Dibrom-2-acetoxy-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{15}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus dem N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid (s. o.)

durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (AUWERS, ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 178). — Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in den meisten organischen Mitteln. — Liefert bei der Behandlung mit alkoh. Natronlauge wieder N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid.

N-[3.5-Dibrom-2-benzoyloxy-benzyl]-acetanilid $C_{22}H_{17}O_3NBr_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid (S. 585) mit Benzoylchlorid in Pyridin (AUWERS, EISENLOHR, A. 369, 237). — Prismen (aus Alkohol). F: 147°. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig und Benzol. — Liefert bei der Verseifung mit kalter alkoholischer Kalilauge wieder N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid.

N-[3.5-Dibrom-2-benzoyloxy-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin $C_{22}H_{15}O_3N_2Br_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin (S. 585) mit Benzoylchlorid und Pyridin (AU., Ex., A. 369, 237). — Gelbliche krystallinische Masse (aus Benzol + Ligroin). F: 153,5–154°. — Liefert bei der Verseifung mit kalter alkoholischer Natronlauge wieder N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-[acet-o-toluidid] $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid (Bd. VI, S. 362) mit 2 Mol.-Gew. o-Toluidin in Benzol (AUWERS, ULRICH, A. 332, 186). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Benzol, mäßig in Ligroin, Alkohol, schwer in Petroläther. Löslich in verd. Natronlauge.

N-[4-Nitro-2-methyl-phenyl]-N-[3.5-dibrom-2-oxy-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{14}O_2N_2Br_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3] \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid und 4-Nitro-2-methyl-anilin (Bd. XII, S. 846) durch Kochen in alkoh. Lösung (AUWERS, ULRICH, A. 332, 191). — Nadeln und Prismen (aus Methylalkohol). F: 161–162°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroin.

N-[3-Nitro-4-methyl-phenyl]-N-[3.5-dibrom-2-oxy-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{14}O_2N_2Br_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3] \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid und 3-Nitro-4-methyl-anilin (Bd. XII, S. 996) (AU., U., A. 332, 192). — Gelbliche rechteckige Tafeln (aus Benzol + Methylalkohol). F: 179–180,5°. Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln, außer in Methylalkohol und Ligroin.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-[acet-vic-m-xylidid] $C_{17}H_{17}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(CH_3)_2] \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid und vic-m-Xylidin (Bd. XII, S. 1107) beim Kochen in Alkohol (AUWERS, A. 365, 279 Anm. 2). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 169–170° (AUWERS, Privatmitteilung). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-acetpseudocumidid $C_{18}H_{19}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(CH_3)_3] \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid und Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in Alkohol (AUWERS, ULRICH, A. 332, 198). — Krystalle (aus Alkohol). F: 120–121°. Ziemlich leicht löslich, außer in Ligroin, Petroläther. Löslich in verd. Natronlauge.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid $C_{19}H_{15}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid mit 2 Mol.-Gew. β-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) in Benzol (AU., U., A. 332, 187). — Nadeln. F: 137°. Löslich in verd. Natronlauge.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-[acet-o-anisidid] $C_{16}H_{15}O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung von 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid und o-Anisidin (S. 358) (AU., U., A. 332, 192). — Krystalle (aus Alkohol). F: 102–103°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol, heißem Methylalkohol, unlöslich in Ligroin. Löslich in verd. Natronlauge.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-[acet-p-anisidid] $C_{16}H_{15}O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung von 3.5-Dibrom-2-acetoxylbromid mit p-Anisidin (S. 435) (AU., U., A. 332, 193). — Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 114–115°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Eisessig, Alkohol, sehr wenig in Ligroin.

Laurinsäure-[(3.5-dibrom-2-oxy-benzyl)-anilid] $C_{22}H_{33}O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-[laurinoyl-oxy]-benzylbromid (Laurinsäure-[4.6-dibrom-2-brommethyl-phenyl]-ester, Bd. VI, S. 362) mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzol (AUWERS, BERGS, WINTERNITZ, A. 332, 202). — Nadeln (aus Alkohol). F: 50–51°. Leicht löslich außer in Ligroin und Petroläther.

Palmitinsäure-[(3.5-dibrom-2-oxy-benzyl)-anilid] $C_{26}H_{41}O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 3.5-Dibrom-2-[palmitoyl-oxy]-benzylbromid (Palmitinsäure-[4.6-dibrom-2-brommethyl-phenyl]-ester, Bd. VI, S. 362)

mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzol (Av., B., W., A. 332, 203). Aus dem Palmitinsäure-[(3.5-dibrom-2-acetoxy-benzyl)-anilid] (s. u.) durch Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Av., B., W., A. 332, 204). — Krystalle (aus Alkohol). F: 56—57°.

Palmitinsäure-[(3.5-dibrom-2-acetoxy-benzyl)-anilid] $C_{31}H_{45}O_5NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsäure-[(3.5-dibrom-2-oxy-benzyl)-anilid] und Essigsäureanhydrid (Av., B., W., A. 332, 203). — Krystalle (aus Alkohol). F: 64° bis 65°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln.

N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-bensanilid $C_{20}H_{15}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-benzoyloxy-benzylbromid (Benzoesäure-[4.6-dibrom-2-brommethyl-phenyl]-ester, Bd. IX, S. 120) und Anilin in Äther (Av., B., W., A. 332, 200). Aus [3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-anilin (S. 585) und Benzoylchlorid beim Erwärmen (Av., B., W.) oder in Pyridinlösung bei gewöhnlicher Temperatur (Av., SONNENSTUHL, B. 37, 3940). — Prismen und Tafeln (aus Alkohol). F: 167—168° (Av., S.), 163° (Av., B., W.). Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, ziemlich leicht in heißem Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin (Av., S.).

[3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-diisoamylamin $C_{17}H_{25}ONBr_4 = HO \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)_2$. B. Aus Diisoamylamin (Bd. IV, S. 182) und 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 364) in Benzol (AUWERS, SCHRÖTER, A. 344, 152). — Öl. — Liefert beim Kochen mit Eisessig [3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 895). Wird auch beim Kochen mit Essigsäureanhydrid zersetzt. — $C_{17}H_{25}ONBr_4 + HCl$.

[3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_9ONBr_4 = HO \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzylbromid und Anilin in Benzol (AUWERS, ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 179). — Nadeln (aus Benzol). F: 165—170°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, heißem Benzol, schwer in kaltem Alkohol, sehr wenig in Ligroin.

[3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-benzylamin, **3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-dibenzylamin** $C_{14}H_{11}ONBr_4 = HO \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzylbromid und Benzylamin (Bd. XII, S. 1013) in Benzol (AUWERS, SCHRÖTER, A. 344, 150). — Blättchen (aus Ligroin, Benzol oder Methylalkohol). F: 170—171°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, Ligroin, Petroläther. — Liefert beim Kochen mit Eisessig [3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 895), mit Essigsäureanhydrid dagegen ein Produkt, wahrscheinlich das O,N-Diacetylderivat, das beim Erwärmen mit alkoh. Alkalilauge N-Benzyl-N-[3.4.5.6-tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetamid (s. u.) gibt.

Bis-[3.4.5.6-tetrabrom-2-oxy-benzyl]-methylamin $C_{15}H_{13}O_2NBr_4 = (HO \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzylbromid in Benzol beim Schütteln mit wäßr. Methylaminlösung (AUWERS, SCHRÖTER, A. 344, 147). — Läßt sich nicht umkrystallisieren. F: 205—207°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol, Chloroform, schwer in Alkohol. — Liefert mit Essigsäureanhydrid Bis-[3.4.5.6-tetrabrom-2-acetoxy-benzyl]-methylamin (s. u.).

Bis-[3.4.5.6-tetrabrom-2-acetoxy-benzyl]-methylamin $C_{19}H_{17}O_4NBr_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Bis-[3.4.5.6-tetrabrom-2-oxy-benzyl]-methylamin (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (AUWERS, SCHRÖTER, A. 344, 148). — Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt unscharf zwischen 145—150°.

N-[3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid $C_{15}H_{11}O_2NBr_4 = HO \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrabrom-2-acetoxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 364) und Anilin beim Erhitzen in Benzol (AUWERS, ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 178). Entsteht auch durch partielle Verseifung von N-[3.4.5.6-Tetrabrom-2-acetoxy-benzyl]-acetanilid (s. u.), sowie aus [3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-anilin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (Av., AN., R.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157—158°. Leicht löslich in Benzol, Essigester, ziemlich in Alkohol, Eisessig, sehr wenig in Ligroin.

N-[3.4.5.6-Tetrabrom-2-acetoxy-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{13}O_3NBr_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von N-[3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (Av., AN., R., A. 332, 180). — Blättchen (aus Alkohol). F: 161—162°. Ziemlich löslich in Benzol, Eisessig, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Ligroin. — Liefert bei der Verseifung wieder N-[3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetanilid.

N-Benzyl-N-[3.4.5.6-tetrabrom-2-oxy-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{13}O_2NBr_4 = HO \cdot C_6H_3Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man kocht 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-dibenzylamin (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und verseift das Acetylierungsprodukt mit alkoh. Alkalilauge (AUWERS, SCHRÖTER, A. 344, 151). — Prismen (aus Ligroin). F: 150°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich leicht in Äther, ziemlich schwer in Alkohol und Ligroin.

5-Nitro-2-oxy-benzylamin $C_7H_7O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-benzamid (S. 588) beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 243). Aus N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-phthalimid (Syst. No.

3210), erhalten aus N-Oxymethyl-phthalimid (Syst. No. 3211) und 4-Nitro-phenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure, durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° (TSCHERNIAC, D. R. P. 134979; C. 1902 II, 1084). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Wasser), gelbe Nadeln (aus verd. Ammoniak). F: 253° (Zers.) (T.), 250° (Zers.) (E., B., Sz.). — Gibt mit salpetriger Säure 5-Nitro-2-oxy-benzylalkohol (Bd. VI, S. 895) (E., B., Sz.). — Hydrochlorid. Gelbliche Nadeln. F: 250° (E., B., Sz.).

[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-diäthylamin $C_{11}H_{16}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 1 g 5-Nitro-2-oxy-benzylchlorid (Bd. VI, S. 367) und 0,75 g Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) (in Alkohol oder Benzol beim Erwärmen (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 247). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $68-69^\circ$. — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol). F: 197° (Zers.).

[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-äthylanilin $C_{15}H_{16}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 g 5-Nitro-2-oxy-benzylchlorid und 3 g Äthylanilin (Bd. XII, S. 159) in Benzol beim Kochen (E., B., Sz., A. 343, 247). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 126° .

N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-formamid $C_8H_8O_4N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CHO$. Aus 9,26 g 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) in 50 g konz. Schwefelsäure und 5 g N-Oxymethyl-formamid (Bd. II, S. 27) (EINHORN, LADISCH, A. 343, 265). — Gelbliche prismatische Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 236° (Zers.).

N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-chloracetamid $C_9H_9O_4N_2Cl = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) und N-Oxymethyl-chloracetamid (Bd. II, S. 200) mit 50 g konz. Schwefelsäure (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 286; E., D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55). — Hellgelbe Nadeln (aus Aceton). F: $185-186^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Äther; löst sich in Alkalien hellgelb (E., M.).

N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-benzamid $C_{14}H_{12}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 10 g 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226), 50 g konz. Schwefelsäure und 10 g N-Oxymethyl-benzamid (Bd. IX, S. 207) unter Kühlung (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 242; E., D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55). — Gelbliche Nadeln (aus Aceton). F: $217-218^\circ$. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

N,N'-Bis-[5-nitro-2-oxy-benzyl]-succinamid $C_{18}H_{14}O_8N_4 = [HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2]_2$. B. Aus 5 g 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) in konz. Schwefelsäure und 3,2 g N,N'-Bis-[oxymethyl]-succinamid (Bd. II, S. 615) (EINHORN, LADISCH, A. 343, 278; E., D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55). — Weiße Kryställchen. F: 257° (Zers.) (E., L.; E.). — Spaltet sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in Bernsteinsäure und 5-Nitro-2-oxy-benzylamin (E., L.).

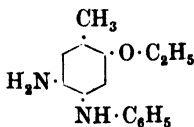
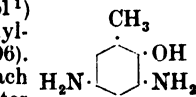
Diäthylaminoessigsäure-[5-nitro-2-oxy-benzylamid], [N,N-Diäthyl-glycin]-[5-nitro-2-oxy-benzylamid] $C_{13}H_{16}O_5N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-chloracetamid (s. o.) und Diäthylamin in Alkohol beim Erwärmen (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 287). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 150° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sonst schwer löslich. — $C_{13}H_{16}O_5N_2 + HCl$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 199° . Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther.

Diaminoderivate des 2-Oxy-1-methyl-benzols.

3,5-Diamino-2-oxy-1-methyl-benzol, 4,6-Diamino-o-kresol¹⁾ $C_7H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3,5-Dinitro-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 368) mit Zinn und Salzsäure (CAZENEUVE, Bl. [3] 17, 206). — Bei der Oxydation des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid entsteht je nach den Bedingungen ein hellrotes (vielleicht parachinoides) oder ein dunkelrotes (vielleicht orthochinoides) Salz $CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2)(:O)(:NH) + HCl$ (Syst. No. 1874) (PICCARD, B. 42, 4339; vgl. KEHRMANN, PRAGER, B. 39, 3439). — $C_7H_{10}ON_2 + 2 HCl$ (C.).

3,5-Diamino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4,6-Diamino-o-kresol-äthyläther $C_9H_{14}ON_2 = (H_2N)_2C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3,5-Dinitro-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 369) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, SALIS, A. ch. [6] 4, 112). — Sehr leicht zersetzbar. — $C_9H_{14}ON_2 + 2 HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

5-Amino-4-anilino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-5-anilino-o-kresol-äthyläther¹⁾, 3-Äthoxy-6-amino-4-methyldiphenylamin $C_{15}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei allmählichem Eintragen von 10 g 4-Äthoxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) in 180 g einer gelinde erwärmten Zinnchlorürlösung (40 g Zinnchlorür in 100 ccm 38%iger Salzsäure) (JACOBSON, A. 287, 147). —



¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 94—95°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Benzol. — Wird von Eisenchlorid zu 5-Anilino-toluchinon (Syst. No. 1874) oxydiert. Das salzsaure Salz gibt in alkoh. Suspension auf Zusatz von alkoh. Amylnitrit eine tief rot-violett gefärbte Lösung; erhitzt man diese Lösung zum Sieden, fügt Eisessig hinzu und erwärmt nochmals kurze Zeit, so erhält man das Phenyl-äthoxy-methyl-benztriazol von nebenstehender Formel (Syst. No. 3832).

Das salzsaure Salz liefert mit Benzil (Bd. VII, S. 747) in alkoh. Lösung 7-Äthoxy-6-methyl-1.2.3-triphenyl-chinoxalinumchlorid (Syst. No. 3518), das durch Ammoniak in die Pseudobase $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \cdot C(OH) \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ übergeführt wird.

Beim Kochen von 5-Amino-4-anilino-2-äthoxy-1-methyl-benzol mit wasserfreier Ameisensäure entsteht das 1-Phenyl-β-äthoxy-5-methyl-benzimidazol $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{matrix} CH$ (Syst. No. 3509). Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung bildet sich 1-Phenyl-6-äthoxy-5-methyl-benzimidazolthion $C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot \begin{matrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{matrix} CS$ (Syst. No. 3635).

5-Amino-4-o-toluidino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-5-o-toluidino-o-kresol-äthyläther, 3'-Äthoxy-6'-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 4'-Äthoxy-2.3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, A. 287, 190). — Prismen (aus Ligroin). F: 78°.

5-Amino-4-m-toluidino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-5-m-toluidino-o-kresol-äthyläther, 3'-Äthoxy-6'-amino-3.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 4-Äthoxy-3.3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure (J., A. 287, 196). — Nadeln (aus Ligroin). F: 91—91,5°.

5-Amino-4-p-toluidino-2-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-5-p-toluidino-o-kresol-äthyläther, 3-Äthoxy-6-amino-4.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 4-Äthoxy-3.4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure (J., A. 287, 201). — Nadelchen (aus Ligroin). F: 76°.

2-Oxy-5-amino-benzylamin $C_7H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von N-[2-Oxy-5-amino-benzyl]-benzamid (s. u.) mit konz. Salzsäure am Rückflußkühler (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 249). Aus 5-Nitro-2-oxy-benzylamin (S. 587) durch Reduktion mit Zinn $H_2N \cdot \begin{matrix} CH_2 \cdot NH_2 \\ | \\ \text{Ring} \\ | \\ OH \end{matrix}$ und Salzsäure (E., B., Sz.; E., D. R. P. 167572; C. 1906 I, 1069). — Die freie Base ist nicht bekannt. — $C_7H_{10}ON_2 + 2 HCl$. Weiße Nadelchen. Schmilzt nicht unter 300°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Reduziert Silbersalzlösung und ist ein photographischer Entwickler.

N-[2-Oxy-5-amino-benzyl]-benzamid $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 10 g N-[5-Nitro-2-oxy-benzyl]-benzamid (S. 588) durch Reduktion mit 15 g Zinn und 50 g konz. Salzsäure (E., B., Sz., A. 343, 248; E., D. R. P. 167572; C. 1906 I, 1069). — Nadeln. F: 186° (E., B., Sz.; E.). Schwer löslich (E., B., Sz.). — Hydrochlorid. Wärschen. F: 157° (Zers.) (E., B., Sz.). — $C_{14}H_{14}O_2N_2 + HCl + SnCl_2$. Krystalle (aus Wasser) (E., B., Sz.).

2. Aminoderivate des 3-Oxy-1-methyl-benzols $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 373). Vgl. auch No. 4 auf S. 614.

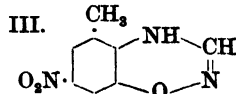
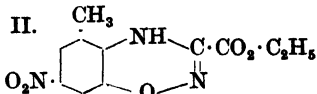
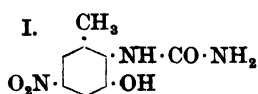
Monoaminoderivate des 3-Oxy-1-methyl-benzols.

2-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

2-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 2-Amino-m-kresol¹⁾ C_7H_8ON , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Carbonyl-[2-amino-3-oxy-1-methyl-benzol] $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{matrix} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{matrix} CO$ (F: 158—159) (Syst. No. 4278) mit NH_3 $\begin{matrix} CH_3 \\ | \\ \text{Ring} \\ | \\ OH \end{matrix}$ auf 130—140° (JAFFÉ, HILBERT, H. 12, 313). — Blättchen. F: 148—150°. Sublimierbar.

¹⁾ Benifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

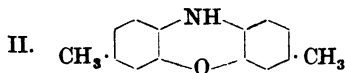
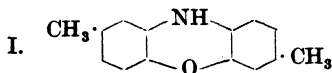
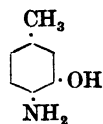
[4-Nitro-6-oxy-2-methyl-phenyl]-harnstoff $C_8H_9O_4N_3$, s. Formel I¹⁾. B. Durch Kochen der Verbindung $C_{11}H_{11}O_5N_3$ der Formel II¹⁾ (Syst. No. 4588) [erhalten bei der Einw. von salpetriger Säure auf Oxalsäure-äthylester-o-toluidoxim (Bd. XII, S. 798)] mit der 6 Mol.-Gew. Alkali entsprechenden Menge $n/_{10}$ -Alkalilauge (JOWITSCHITSCH, B. 39, 3829). Durch Kochen der Verbindung $C_8H_7O_5N_3$ der Formel III¹⁾ (Syst. No. 4491) [erhalten aus



der Verbindung $C_{11}H_{11}O_5N_3$ durch Einw. einer 2 Mol.-Gew. Alkali entsprechenden Menge $n/_{10}$ -Alkalilauge] mit der 6 Mol.-Gew. Alkali entsprechenden Menge $n/_{10}$ -Alkalilauge (J.). — Goldgelbe Schuppen (aus Wasser). F: 178°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in kalten Säuren. Gibt mit Alkalien Salze, die durch CO_2 nicht zersetzt werden. Beim Kochen mit Säuren entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 254°.

4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

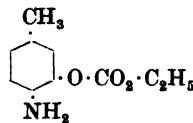
4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 6-Amino-m-kresol²⁾ C_8H_9ON , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 385) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure im Wasserbad (KEHRMANN, STAMPA, A. 322, 18). — Blättrige Krystalle. — Bei der Oxydation in neutraler wäßriger Lösung mit Luft entsteht 5-Amino-2-methyl-p-chinon-[2-oxy-4-methyl-phenylimid]-(1) (Syst. No. 1874) (KEHRMANN, BÜHLER, B. 39, 137; v. AUWERS, BORSCHKE, WELLER, B. 54 [1921], 1315). Beim Erhitzen mit Homobrenzcatechin (Bd. VI, S. 878) im Einschlußrohr auf 240–250° entstehen 2,6-Dimethyl-phenoxazin (Formel I) und 2,7-Dimethyl-phenoxazin (Formel II) (Syst. No. 4198) (K., Str.). 4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol kondensiert sich in Benzol mit Phenanthrenchinon



(Bd. VII, S. 796) zu einer farblosen Pseudobase $C_{21}H_{15}O_2N$ (Zersetzungspunkt: ca. 200°) (Syst. No. 4204), die mit starken Säuren in blaue Methylphenanthrophenazoxoniumsalze $C_6H_4 \cdot C \equiv N^+ \cdot C_6H_3 \cdot CH_3$ übergeht (KEHRMANN, WINKELMANN, B. 40, 614; vgl. HANTZSCH, B. 39, 158).

4-Amino-3-methoxy-1-methyl-benzol, 6-Amino-m-kresol-methyläther $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-3-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 385) durch Kochen mit Schwefel und alkoh. Natronlauge, neben 4-Amino-3-methoxy-benzaldehyd (Syst. No. 1877) (KHOTINSKY, JACOPSON-JACOPMANN, B. 42, 3103). — Hellgelbe Flüssigkeit. Kp: 237–239°. Löslich in den üblichen organischen Solvenzien. Flüchtig mit Wasserdampf. — Läßt sich diazotieren.

[6-Amino-3-methyl-phenyl]-kohlenensäure-äthylester $C_{10}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht durch Reduktion von [6-Nitro-3-methyl-phenyl]-kohlenensäure-äthylester (Bd. VI, S. 385) mit Zinn und Salzsäure (UPSON, Am. 32, 20). — Die freie Base ist nicht isoliert worden. Über die Affinitätskonstante und über die Umlagerung in [2-Oxy-4-methyl-phenyl]-urethan (S. 591) vgl. STIEGLITZ, UPSON, Am. 31, 490. — $C_{10}H_{13}O_3N + HCl$. Weißer Niederschlag (U.). — $2 C_{10}H_{13}O_3N + 2 HCl + PtCl_4$. Gelber Niederschlag (U.).

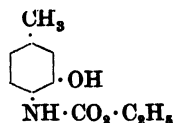


4-Acetamino-3-methoxy-1-methyl-benzol, 6-Acetamino-m-kresol-methyläther $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-3-methoxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (KHOTINSKY, JACOPSON-JACOPMANN, B. 42, 3103). — Krystalle (aus Alkohol). F: 131°.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von SEMPER, LICHTENSTADT, A. 400 [1913], 302.

²⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

[3-Oxy-4-methyl-phenyl]-urethan $C_{10}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Wasser auf salzsauren [6-Amino-3-methyl-phenyl]-kohlen säure-äthylester (S. 590) (UPSON, *Am.* 32, 20). — Krystalle (aus Wasser). F: 95°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, unlöslich in Säuren, löslich in Alkalien.



2,6-Dinitro-4-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 2,4-Dinitro-6-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_5O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. BORSCHKE, HEYDE, *B.* 39, 4092. — B. Durch Erwärmen von 2,4,6-Trinitro-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 387) mit alkoh. Schwefelammonium (KELLNER, BEILSTEIN, *A.* 128, 166). — Gelbe Nadeln. F: 151° (LIEBERMANN, VAN DORP, *A.* 103, 104), 156° (OFFENHEIM, EMMERLING, *B.* 9, 1094). Zersetzt sich nur wenige Grade höher (L., v. D.; O., E.). Unlöslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkohol und noch leichter in Äther (K., BEI.). — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 129283; *C.* 1902 I, 690). — Magnesiumsalz. Spieße (aus heißem Wasser) (K., BEI.).

4-Amino-3-sulphydryl-1-methyl-benzol, 4-Amino-3-mercapto-1-methyl-benzol, 6-Amino-thio-m-kresol, 6-Amino-3-methyl-phenylmercaptan $C_7H_9NS = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot SH$. B. Durch Reduktion von 4-Amino-1-methyl-benzol-sulfon säure-(3)-chlorid mit Zinn und Salzsäure (HESS, *B.* 14, 492). — Dickflüssiges Öl. Oxydiert sich langsam an der Luft. Liefert beim Kochen mit Ameisensäure 6-Methyl-benzthiazol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ S \end{smallmatrix} > CH$ (Syst. No. 4195). — $C_7H_9NS + HCl$. Nadeln.

6,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylsulfid, Thio-p-toluidin CH_3 CH_3
 $C_{14}H_{16}N_2S$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. BOGERT, MANDELBAUM, *Am. Soc.* 45 [1923], 3045. — B. Beim Erhitzen von p-Toluidin mit Schwefel unter Zusatz von Bleiglätte auf 140° (MERZ, WEITH, *B.* 4, 393). — Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). F: 103° (TRUHLAR, *B.* 20, 664). Wenig löslich in heißem Wasser, leicht in Äther, ziemlich leicht in Alkohol (ME., W.). — Gibt durch Diazotieren und Verkothen der Diazoverbindung 3,3'-Dimethyl-diphenylsulfid (Bd. VI, S. 388) (B., MA.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: DAHL & Co., D. R. P. 34299; *Frdl.* 1, 534. — $C_{14}H_{16}N_2S + 2HCl$. Prismen (ME., W.). — $C_{14}H_{16}N_2S + 2HBr$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol, wenig in Äther (T.). — $C_{14}H_{16}N_2S + 2HI$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 100° unter Jodabscheidung (T.). — $C_{14}H_{16}N_2S + H_2SO_4$. Krystalle (aus Alkohol) (ME., W.). Wird beim Kochen mit Wasser dissoziiert (ME., W.). Beim Umkrystallisieren aus schwefelsäurehaltigem Wasser scheiden sich Nadeln von der Zusammensetzung $C_{14}H_{16}N_2S + H_2SO_4 + 2H_2O$ aus (ME., W.). — Pikrat $C_{14}H_{16}N_2S + 2C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 179°; kaum löslich in kaltem Wasser und Äther, ziemlich leicht in heißem Benzol, leicht in kaltem Alkohol und in heißem Wasser (T.). — $C_{14}H_{16}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (ME., W.).

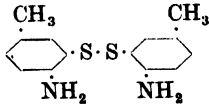
Verbindung $(C_{14}H_{16}ON_2S)_x$. B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Benzollösung von 6,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylsulfid (TRUHLAR, *B.* 20, 671). — Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Etwas löslich in Alkohol, wenig in Äther, kaum in Benzol.

Verbindung $(C_{14}H_{16}N_2S_2)_x$. B. Beim Kochen von 6,6'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenylsulfid mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (T., *B.* 20, 672). — Pulver. F: 228–231°. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Verbindung $(C_{14}H_{16}N_2S)_x$. B. Bei 3-stdg. Erwärmen der Verbindung $(C_{14}H_{16}N_2S_2)_x$ (s. o.) mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak und Quecksilberoxyd auf dem Wasserbade; man fällt die filtrierte Lösung durch Wasser und NaCl (T., *B.* 20, 673). — Amorphes Pulver. Schmilzt bei 194–196° unter Zersetzung. Leicht löslich in Benzol und in heißem Alkohol, schwerer in Äther. — Platinchloriddoppelsalz. Braunes amorphes Pulver. Etwas löslich in Alkohol.

Verbindung $(C_{14}H_{16}N_2S)_x$. B. Aus der Verbindung $(C_{14}H_{16}N_2S_2)_x$ (s. o.) mit überschüssigem Anilin und Quecksilberoxyd (T., *B.* 20, 674). — Harzig. F: 118–119°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI S. 373.

6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{16}N_2S_2$, s.  nebenstehende Formel. *B.* Beim Einleiten von Luft in eine ammoniakalische Lösung von 4-Amino-3-sulphydryl-1-methyl-benzol (JACOBSON, NEX, *B.* 22, 908). — Schwach grünlichgelb gefärbte Nadeln (aus Alkohol). *F*: 89°. Leicht löslich in Alkohol.

6.6'-Bis-acetamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{18}H_{20}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot S]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (s. o.) mit Acetylchlorid (J., N., *B.* 22, 908). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 204—206°. Schwer löslich in Alkohol.

6.6'-Bis-benzamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{22}H_{24}O_2N_2S = [C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$. *B.* Beim Erwärmen von 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid mit überschüssigem Benzoylchlorid auf dem Wasserbade (TRUHLAR, *B.* 20, 668). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 185—186°. Löslich in Alkohol und Benzol, weniger in Äther.

6.6'-Bis-carbäthoxyamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{22}H_{24}O_4N_2S = [C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$. *B.* Beim Eintragen von Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) in eine Benzollösung von 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid (T., *B.* 20, 668). — Nadeln. *F*: 113°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

6.6'-Diureido-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{16}H_{18}O_2N_4S = [H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$. *B.* Man trägt allmählich in die kalte wäßr. Lösung von salzsaurem 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid die berechnete Menge Kaliumcyanat ein und erwärmt den hierbei erhaltenen gelben Niederschlag längere Zeit auf dem Wasserbade (T., *B.* 20, 669). — Nadeln mit 1 Mol. Krystallbenzol (aus Benzol). *F*: 150—151°. Bei 100—110° entweicht nur $\frac{1}{4}$ des Benzols. Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser, leicht in warmem Alkohol und Äther; leicht löslich in verd. Säuren.

6.6'-Bis-[ω -phenyl-guanidino]-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{22}H_{28}N_6S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Beim Erhitzen von 6.6'-Bis-[ω -phenyl-thioureido]-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid mit alkoh. Ammoniak und Quecksilberoxyd (T., *B.* 20, 675). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). *F*: 152—153°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — $C_{22}H_{28}N_6S + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes, amorphes Pulver. Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

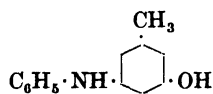
6.6'-Bis-[ω , ω' -diphenyl-guanidino]-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{40}H_{36}N_6S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$ bzw. desmotrope Formen. *B.* Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 6.6'-Bis-[ω -phenyl-thioureido]-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid mit Anilin und Quecksilberoxyd (T., *B.* 20, 675). — Graues, amorphes Pulver. *F*: 106°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

6.6'-Bis-thioureido-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{16}H_{18}N_4S_3 = [H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$. *B.* Beim Abdampfen von salzsaurem 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid mit Ammoniumrhodanid (T., *B.* 20, 669). — Amorphes Pulver (aus Benzol durch Ligroin). *F*: 120—121°. Leicht löslich in heißem Benzol und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin; schwer löslich in verd. Säuren.

6.6'-Bis-[ω -phenyl-thioureido]-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{28}H_{26}N_4S_3 = [C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2S$. *B.* Durch Versetzen der Benzollösung von 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid mit der berechneten Menge Phenylsenföl und Abdampfen auf dem Wasserbade (T., *B.* 20, 670). — Prismatische Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F*: 134°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr leicht in Äther, leicht in verdünnten Säuren. — Bei der Destillation wird N,N'-Diphenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 394) gebildet.

Derivat des 5-Amino-3-oxy-1-methyl-benzols.

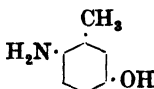
5-Anilino-3-oxy-1-methyl-benzol, 5-Anilino-m-kresol¹⁾, 5-Oxy-3-methyl-diphenylamin $C_{13}H_{13}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Orcin (Bd. VI, S. 882) mit 2 Tln. Anilin und 1 Tl. $CaCl_2$ auf 260—270°; man fraktioniert das Produkt und destilliert den bei 330—370° siedenden Anteil mit Wasserdämpfen (ZEGA, BUCH, *J. pr.* [2] 33, 539). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 79°; *Kp*: 345°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, schwer in Petroläther. — Wird durch Glühen mit Zinkstaub in 3-Methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 857) umgewandelt. — $C_{13}H_{13}ON + HCl$. Krystallpulver. Wird durch Wasser sofort zersetzt.



¹⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-m-kresol¹⁾ C_7H_7ON , s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 4-Oxy-2-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, KOHN, *B.* 17, 367). Aus 6-Nitro-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 386) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, KOLB, *A.* 259, 217). In geringer Menge beim Kochen des aus o-Toluoldiazoniumperbromid darstellbaren o-Diazotoluolimids mit verdünnter Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, ZEITLIN, *B.* 27, 194). Bei der Elektrolyse einer Lösung von 2-Nitrotoluol (Bd. V, S. 318) in konz. Schwefelsäure entsteht eine Sulfonsäure des 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzols, aus welcher beim Erhitzen mit Salzsäure auf 160° 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol erhalten wird (GATTERMANN, *B.* 27, 1930). — Warzen (aus Benzol). *F.* 174° (Zers.) (ST., KOLB), 173—174° (*F.*, *Z.*), 173° (*G.*). — Chlorkalklösung erzeugt Toluchinon-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 647) (ST., KOLB). Liefert mit Chromsäure Toluchinon (Bd. VII, S. 645) (*N.*, KOHN). Gibt ein Dibenzoylderivat (Prismen aus Eisessig. *F.* 161°) (*F.*, *Z.*). — $C_7H_7ON + HCl$. Viereckige Plättchen (ST., KOLB).



6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-m-kresol-äthyläther $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Behandeln von 6-Nitro-3-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 386) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 219). — Öl. — Hydrochlorid. Blätter. — Sulfat. Quadratische Tafeln. — Oxalat 2 $C_9H_{11}ON + C_2H_2O_4$. Rötliche Tafeln.

6-Benzylamino-3-oxy-1-methyl-benzol, 4-Benzylamino-m-kresol $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von 6-Benzalaldehyd auf schwefelsaures 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol (s. u.) mit Zinkstaub und 20%iger Natronlauge bei 50° (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 213592; *C.* 1909 II, 1097). — Läßt sich aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther umlösen. *F.* 84°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Hydrochlorid. *F.* 220° (geringe Zersetzung). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem.

6-Benzalamino-3-oxy-1-methyl-benzol, 4-Benzalamino-m-kresol $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$. *B.* Durch Einw. von Benzaldehyd auf schwefelsaures 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol (s. o.) in Gegenwart von wäßr. Kaliumacetatlösung (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 213592; *C.* 1909 II, 1097). — Läßt sich gut aus heißem Alkohol umlösen. *F.* 133°. — Geht bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in 6-Benzylamino-3-oxy-1-methyl-benzol (s. o.) über.

6-Acetamino-3-oxy-1-methyl-benzol, 4-Acetamino-m-kresol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (STAEDEL, KOCH, *A.* 259, 217). — Blättchen mit 1 Mol. H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 80° und wird bei 110—120° wasserfrei. Die wasserfreie Verbindung krystallisiert aus Benzol in Blättchen und schmilzt bei 125°.

6-Acetamino-3-äthoxy-1-methyl-benzol, 4-Acetamino-m-kresol-äthyläther $C_{11}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Acetylierung von 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-benzol (s. o.) (STAEDEL, *A.* 217, 220). — Nadeln (aus Wasser). *F.* 114°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

4-Äthoxy-4'-amino-2-methyl-diphenylamin $C_{15}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Neben Anilin, 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-benzol und einem $H_2N \cdot \text{Benzol} \cdot NH \cdot \text{Benzol} \cdot O \cdot C_2H_5$ (nicht näher beschriebenen) o-Semidin (JACOBSON, *B.* 31, 890 Anm. 5) beim Behandeln von 4-Äthoxy-2-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit $SnCl_4$ und Salzsäure (*J.*, *A.* 287, 156). — Prismen (aus Ligroin). *F.* 61°; mäßig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (*J.*, *A.* 287, 157).

4-Äthoxy-4'-acetamino-2-methyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-2-methyl-diphenylamin (s. o.) mit der 5-fachen Menge Eisessig (*J.*, *A.* 287, 158). — Nadeln (aus Alkohol durch Wasser). *F.* 97—98°. Leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln.

Thioharnstoff aus 4-Äthoxy-4'-amino-2-methyl-diphenylamin $C_{31}H_{29}O_2N_2S = CS(NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Beim Kochen von 0,2 g 4-Äthoxy-4'-amino-2-methyl-diphenylamin (s. o.) mit 1 ccm Alkohol und 1 ccm Schwefelkohlenstoff (*J.*, *A.* 287, 159). — Rhomboeder oder Blättchen (aus Alkohol). *F.* 181,5°. Unlöslich in wäßer. Natronlauge.

4-Äthoxy-4'-acetamino-2-methyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{19}H_{23}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von 1 g 4-Äthoxy-4'-amino-2-methyl-diphenylamin (s. o.) mit 10 ccm Acetylchlorid auf dem Wasserbade (*J.*, *A.* 287, 158). — Prismen. *F.* 153°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

4-Äthoxy-4'-amino-2,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Behandeln von 4-Äthoxy-2,3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure (J., A. 287, 207). — Prismen (aus ligroin-haltigem Benzol). F: 95–96°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol und Äther. Die salzsaure Lösung wird durch Eisenchlorid tiefblau gefärbt.

4-Äthoxy-4'-acetamino-2,2'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-2,2'-dimethyl-diphenylamin (s. o.) mit Eisessig (J., A. 287, 208). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 116°. Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Thioharnstoff aus 4-Äthoxy-4'-amino-2,2'-dimethyl-diphenylamin $C_{23}H_{28}O_2N_4S = CS[NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. *B.* Durch Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-2,2'-dimethyl-diphenylamin (s. o.) mit überschüssigem Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung (J., A. 287, 208). — Krystalle (aus Methylalkohol). Schmilzt bei 70–72° zu einer zähflüssigen Masse, die erst etwa 100° höher dünnflüssig wird.

4-Äthoxy-4'-amino-2,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 4-Äthoxy-2,2'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure (J., A. 287, 204). — Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 86°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Die salzsaure Lösung gibt mit Eisenchlorid eine tiefviolette Färbung. — $2C_{16}H_{20}ON_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus verd. Alkohol).

4-Äthoxy-4'-acetamino-2,3'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Kochen von 4-Äthoxy-4'-amino-2,3'-dimethyl-diphenylamin (s. o.) mit der 10-fachen Gewichtsmenge Eisessig (J., A. 287, 206). — Stäbchen (aus verd. Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Äther und Ligroin.

4-Äthoxy-4'-acetamino-2,3'-dimethyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{20}H_{24}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen von 4-Äthoxy-4'-amino-2,3'-dimethyl-diphenylamin (s. o.) mit der 10-fachen Gewichtsmenge Acetylchlorid (J., A. 287, 206). — Kryställchen (aus Benzol mit Petroläther). Schmilzt bei etwa 115°.

2-Chlor-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 2-Chlor-4-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_8ONCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. RAIFORD, *Am.* 46 [1911], 437. — *B.* Durch Chlorierung von 6-Nitro-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 386) in Eisessig mit Chlorgas und Reduktion des hierbei entstandenen Chlorierungsproduktes mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, TICHWINSKI, A. 303, 22). — F: 166–167° (R.).

4-Chlor-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 6-Chlor-4-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_8ONCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot OH$. *B.* Aus den beiden stereoisomeren Formen des 5-Chlor-toluchinon-oxims-(1) (Bd. VII, S. 650) durch Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, TICHWINSKI, A. 303, 20). — Krystallblätter. F: 204–205°.

4-Chlor-6-acetamino-3-acetoxy-1-methyl-benzol, O.N-Diacetyl-[6-chlor-4-amino-m-kresol] $C_{11}H_{12}O_3NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Cl(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Erhitzen von 4-Chlor-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, TICHWINSKI, A. 303, 20). — Nadeln (aus Benzol). F: 162°.

4-Brom-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 6-Brom-4-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_8ONBr = H_2N \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot OH$. *B.* Bei der Elektrolyse einer Lösung von 4-Brom-2-nitro-toluol (Bd. V, S. 333) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 27, 1931). Aus den beiden stereoisomeren Formen des 5-Brom-toluchinon-oxims-(1) (Bd. VII, S. 652) durch Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, RÜST, A. 303, 28). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 205° bis 208° (K., R.), schmilzt bei 215° (G.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (K., R.).

4-Brom-6-acetamino-3-acetoxy-1-methyl-benzol, O.N-Diacetyl-[6-brom-4-amino-m-kresol] $C_{11}H_{12}O_3NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Brom-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (K., R., A. 303, 29). — Prismen (aus Toluol). F: 171–172°.

4-Brom-6-benzamino-3-benzoyloxy-1-methyl-benzol, O.N-Dibenzoyl-[6-brom-4-amino-m-kresol] $C_{21}H_{16}O_3NBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4-Brom-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol durch Benzoylierung (GATTERMANN, B. 27, 1931). — Nadeln (aus Eisessig). F: 229°.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

2,4-Dibrom-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 2,6-Dibrom-4-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_5ONBr_2 = H_2N \cdot C_6H_3Br_2(CH_3) \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 2,4-Dibrom-6-nitro-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 386) (ZINCKE, *J. pr.* [2] 61, 564). — F: 116°²⁾.

2-Nitro-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 2-Nitro-4-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_5O_3N_2$, $H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 2,6-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 341) durch Reduktion mit H_2S in alkoh. Ammoniak und nachfolgende Behandlung mit verd. Salzsäure (COHEN, MARSHALL, *Soc.* 85, 527). Beim Erwärmen von 6-Nitro-2-hydroxylamino-1-methyl-benzol (Syst. No. 1933) mit 60%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (BRAND, ZÖLLER, *B.* 40, 3332). — Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 201° (B., Z.). Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien (C., M.). Wird durch Bleidioxid und Schwefelsäure zu 3-Nitro-toluchinon (Bd. VII, S. 653), durch Chlorkalk und Salzsäure zu 5 oder 6-Chlor-3-nitro-toluchinon (Bd. VII, S. 653) oxydiert (C., M.). — Hydrochlorid. Prismen (C., M.). — Sulfat. Nadeln (C., M.). — Nitrat. Nadeln (C., M.).

2-Nitro-6-acetamino-3-acetoxy-1-methyl-benzol, O.N-Diacetyl-(2-nitro-4-amino-m-kresol)¹⁾ $C_{11}H_{13}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen des 2-Nitro-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzols mit Eisessig (BRAND, ZÖLLER, *B.* 40, 3332). — Nadeln. F: 127—128°.

2,4-Dinitro-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol, 2,6-Dinitro-4-amino-m-kresol¹⁾ $C_7H_5O_5N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2(CH_3) \cdot OH$. B. Man führt die 5-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure (Syst. No. 1911) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat in die (nicht näher beschriebene) O.N-Diacetylverbindung über, spaltet das am Hydroxyl befindliche Acetyl durch Behandlung mit verd. Natronlauge ab, tröpfelt sodann zu der Lösung der (ebenfalls nicht näher beschriebenen) 5-Acetamino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure in Eisessig rauchende Salpetersäure und kocht das erhaltene 2,4-Dinitro-6-acetamino-3-oxy-1-methyl-benzol (gelbe Krystalle, F: 225°) mit verd. Schwefelsäure (NIETZKI, RUPPERT, *B.* 23, 3479). — Rubinrote Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Bildet mit Essigsäureanhydrid ein bei 175° schmelzendes Diacetylderivat.

4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{15}NS$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von p-toluolsulfinsaurem o-Toluidin (Bd. XII, S. 783) auf 220° neben p-toluolsulfonsaurem o-Toluidin (Bd. XII, S. 783) (E. v. MEYER, E. MEYER, *J. pr.* [2] 68, 279). — Nadeln oder prismenartige Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 48—49°. — $C_{14}H_{15}NS + HCl$. Krystallpulver. F: 212°. Wird leicht dissoziiert. — $2 C_{14}H_{15}NS + H_2SO_4$. Blättchen. F: 191°. — Oxalat $2 C_{14}H_{15}NS + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 128°. — Pikrat $C_{14}H_{15}NS + C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. F: 210°.

4-Benzalamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{21}H_{21}NS = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Die Verbindung mit HCl entsteht aus salzsaurem 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid (s. o.) und Benzaldehyd in Alkohol oder Eisessig (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 288). — Verbindung $C_{21}H_{21}NS + HCl$. Prismen (aus Alkohol). F: 204°.

4-Cinnamalamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{23}H_{21}NS = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Die Verbindung mit HCl entsteht aus dem salzsauren 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Zimtaldehyd in Alkohol oder Eisessig (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 288). — Verbindung $C_{23}H_{21}NS + HCl$. Ziegelrote Blättchen oder Nadelchen. F: 171°.

4-Salicylalamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{21}H_{19}ONS = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Die Verbindung mit HCl entsteht aus dem salzsauren 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid in Alkohol oder Eisessig und Salicylaldehyd (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 288). — Verbindung $C_{21}H_{19}ONS + HCl$. Goldgelbe Nadeln. F: 203°.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

²⁾ In der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von RAIFFORD (*Am.* 46, 428) wird für das 2,4-Dibrom-6-amino-3-oxy-1-methyl-benzol der Schmelzpunkt 175—176°, für das 2,6-Dibrom-4-amino-3-oxy-1-methyl-benzol der Schmelzpunkt 116—117° angegeben. RAIFFORD weist nach, daß bei der Behandlung von 2,4,6-Tribrom-3-oxy-1-methyl-benzol in Eisessig mit Natriumnitrit nicht nur, wie ZINCKE angibt, das 2,4-Dibrom-6-nitro-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 386), sondern auch das 2,6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-1-methyl-benzol entsteht. Vermutlich hat daher ZINCKE ein Gemisch der beiden Dibromnitroverbindungen reduziert. Redaktion dieses Handbuches.

4-Vanillalamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{22}H_{21}O_2NS = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Die Verbindung mit HCl entsteht aus salzsaurem 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid in Alkohol oder Eisessig und Vanillin (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 288). — Verbindung $C_{22}H_{21}O_2NS + HCl$. Weiße Nadelchen. *F.*: 200°.

4-Acetamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{19}H_{17}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus dem salzsauren 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid in Eisessig beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 282). — Prismen oder schiefwinklige Tafeln (aus Aceton). *F.*: 135—136°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Aceton, unlöslich in Wasser, Äther, Benzol oder Ligroin. Beständig gegen Alkalien selbst in alkoh. Lösung.

4-Benzamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{21}H_{19}ONS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Benzoylchlorid in Pyridin (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 282). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 133°. Löslich in Alkohol, Aceton, Benzol oder Eisessig, sehr wenig löslich in Äther, unlöslich in Wasser, Ligroin oder Petroläther.

4-Äthoxalylamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid, [4-p-Tolylmercapto-2-methyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester $C_{18}H_{19}O_3NS = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Oxalester (Bd. II, S. 535) (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 283). — Täfelchen (aus absol. Alkohol). *F.*: 113—114°.

N-Phenyl-N'-[4-p-tolylmercapto-2-methyl-phenyl]-oxamid $C_{22}H_{20}O_2N_2S$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-[Äthoxalyl-amino]-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid (s. o.) durch Erhitzen mit Anilin (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 284). — Nadeln (aus Eisessig mit Äther). *F.*: 238°. Leicht löslich in heißem Eisessig oder Benzol.

N,N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-2-methyl-phenyl]-oxamid $C_{30}H_{26}O_2N_2S_2 = [-CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. *B.* Beim Zusammenschmelzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und 4-Äthoxalylamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid bei etwa 180° (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 284). — Blättchen (aus Eisessig mit Äther). *F.*: 198—199°.

4-Carbäthoxyamino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid, [4-p-Tolylmercapto-2-methyl-phenyl]-urethan $C_{17}H_{19}O_3NS = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid, Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) und Sodalösung (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 285). — Prismen. *F.*: 81°. Löslich in Alkohol, Äther.

4-Ureido-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid, [4-p-Tolylmercapto-2-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{15}H_{16}ON_2S = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid in heißem Eisessig und Kaliumcyanat (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 285). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 175°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig oder Petroläther.

4-[ω-Phenyl-ureido]-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid, **N-Phenyl-N'-[4-(p-tolylmercapto)-2-methyl-phenyl]-harnstoff** $C_{21}H_{20}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in Äther (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 286). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 187°. Löslich in Alkohol, Eisessig oder Aceton, unlöslich in Petroläther, Benzol, Äther oder Ligroin.

4-[ω-Phenyl-thioureido]-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid, **N-Phenyl-N'-[4-(p-tolylmercapto)-2-methyl-phenyl]-thioharnstoff** $C_{21}H_{20}N_2S_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und Phenylsenföhl (Bd. XII, S. 453) in Äther (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 287). — Prismen oder Nadeln (aus Aceton). *F.*: 143°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Eisessig oder Aceton, unlöslich in Äther, Petroläther und Ligroin.

N,N'-Bis-[4-p-tolylmercapto-2-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{28}H_{24}N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2 Mol.-Gew. 4-Amino-3,4'-dimethyl-diphenylsulfid und 1 Mol.-Gew. Schwefelkohlenstoff in Äther bei Gegenwart von ca. 1 Mol.-Gew. Wasserstoffperoxyd in 3%iger Lösung (E. v. M., E. M., *J. pr.* [2] 68, 286). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 151°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Benzol oder Eisessig, unlöslich in Ligroin oder Petroläther.

Derivat eines *eso*-Amino-3-oxy-1-methyl-benzols.

Bis-[x-amino-3-methyl-phenyl]-äther, **x,x'-Diamino-3,3'-dimethyl-diphenyläther** $C_{14}H_{16}ON_2 = [H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)]_2O$. *B.* Aus x,x'-Dinitro-3,3'-dimethyl-diphenyläther (Bd. VI, S. 386) in Alkohol durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbade (Cook, *Am.* 36, 551). — Löslich in Alkohol, Äther, unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{16}ON_2 + 2 HCl$. Krystalle (aus konz. Salzsäure).

Derivate des 3-Oxy-benzylamins (1¹-Amino-3-oxy-1-methyl-benzols).

[3-Oxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_{13}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$, [3-Oxy-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 217) durch Reduktion mit Natrium-amalgam in alkoh. Lösung (BAMBERGER, MÜLLER, A. 313, 113). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 103—104°. Sehr leicht löslich in Aceton, leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, fast unlöslich in kaltem Ligroin und Wasser.

N-Nitroso-N-[3-oxy-benzyl]-anilin, [3-Oxy-benzyl]-phenyl-nitrosamin $C_{13}H_{13}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. B. Durch Zusatz einer 10%igen Natriumnitrit-lösung zu einer salzsauren Lösung von [3-Oxy-benzyl]-anilin (s. o.) (B., M., A. 313, 114). — Nadeln (aus Benzol). F: 87,5—88°. Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Äther, Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Benzol, sehr wenig in Ligroin.

[2.4.6-Tribrom-3-oxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_9ONBr_3 = HO \cdot C_6H_2Br_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Man kocht 1 Mol.-Gew. 2.4.6-Tribrom-3-acetoxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 384) mit 2 Mol.-Gew. Anilin in benzolischer Lösung auf dem Wasserbade und verseift das hierbei entstandene [2.4.6-Tribrom-3-acetoxy-benzyl]-anilin durch Behandlung mit alkoholischer Kalilauge (AUWERS, ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 181, 182). — Nadeln (aus Alkohol). F: 96°.

[2.4.6-Tribrom-3-acetoxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_9O_2NBr_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2Br_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Ligroin). F: 99—100°. Leicht löslich in Benzol, heißem Alkohol, ziemlich in Ligroin, sehr wenig in Petroläther; unlöslich in wäßr. Alkali (AUW., ANS., R., A. 332, 182).

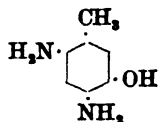
N-[2.4.6-Tribrom-3-oxy-benzyl]-acetanilid $C_{15}H_{12}O_2NBr_3 = HO \cdot C_6H_2Br_3 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Verreiben von [2.4.6-Tribrom-3-oxy-benzyl]-anilin mit Essigsäureanhydrid (AUW., ANS., R., A. 332, 182). — Prismen (aus Alkohol). F: 180°. Löslich in verd. Alkali.

[2.4.5.6-Tetrabrom-3-oxy-benzyl]-diisoamylamin $C_{17}H_{25}ONBr_4 = HO \cdot C_6H_2Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_5H_{11})_2$. B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 2.4.5.6-Tetrabrom-3-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 384) mit 2 Mol.-Gew. Diisoamylamin (Bd. IV, S. 182) in Benzol (AUWERS, SCHÖRTER, A. 344, 156). — Nadelchen (aus Benzol). F: 167—168°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Äther, sehr wenig in Ligroin und Petroläther.

Diaminderivate des 3-Oxy-1-methyl-benzols.

4.6-Diamino-3-oxy-1-methyl-benzol, 4.6-Diamino-m-kresol¹⁾ $C_7H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Elektrolyse von 2.4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 26, 1849; BAYER & Co., D. R. P. 75260; *Frdl.* 3, 54). Bei der Elektrolyse einer Lösung von 4-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 844) oder 2-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 996) in 7 Tln. konz. Schwefelsäure (G.). — Sehr unbeständige Nadeln. Schmilzt bei 170° unter Bräunung (G.). — Das Hydrochlorid geht durch Einw. von $FeCl_3$ in das 5-Amino-toluchinon-imid-(1) (Syst. No. 1874) über (KEHRMANN, PRAGER, B. 39, 3440).

Eine mit diesem 4.6-Diamino-3-oxy-1-methyl-benzol vielleicht identische Verbindung entsteht neben 2.4-Diamino-toluol (S. 124), wenn man das aus 3.3'-Diamino-4.4'-dimethyl-azoxybenzol durch Umlagerung entstehende Oxydiaminodimethylazobenzol $CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N:N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot (CH_3) \cdot OH$ (Syst. No. 2185) mit Zinnchlorür und Salzsäure kocht (GRAEFF, A. 229, 349). — Sehr unbeständig; verharzt sofort. — $C_7H_{10}ON_2 + H_2SO_4 + H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Alkohol.



4.6-Diamino-3-sulphydryl-1-methyl-benzol, 4.6-Diamino-3-mercapto-1-methyl-benzol, 4.6-Diamino-thio-m-kresol, 4.6-Diamino-3-methyl-phenylmercaptan $C_7H_{10}N_2S = (H_2N)_2C_6H_3(CH_3) \cdot SH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die salzsaure Lösung des 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfids (S. 598) (SCHULTZ, BEYSCHLAG, B. 42, 761). Aus 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 389) mit Zinnchlorür und Salzsäure (SCH., B., B. 42, 748). — Hellgelbe Nadelchen. Löslich in Wasser. Oxydiert sich in Berührung mit Luft zum 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (SCH., B., B. 42, 752). Gibt bei der Einw. von Schwefel in siedender alkoholischer Lösung höher geschwefelte Produkte (SCH., B., B. 42, 755). — $C_7H_{10}N_2S + 2 HCl$. Weiße Nadeln. Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, schwer in konz. Salzsäure (SCH., B., B. 42, 752).

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „m-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI S. 373.

4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{12}N_4S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus asymm. m-Toluyldiamin (S. 124) und Schwefel in siedender alkoholischer Lösung neben anderen Produkten (SCHULTZ, BEYSCHLAG, B. 42, 746). Man reduziert das 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 389) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure und oxydiert das erhaltene Mercaptan mit Luftsauerstoff (SCH., B., B. 42, 748). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 215° (SCH., B., B. 42, 750). — Gibt mit Zinkstaub, Eisessig und Essigsäureanhydrid 5-Acetamino-2.6-dimethyl-benzthiazol $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) < \begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4341) (SCH., B., B. 42, 751). Gibt bei der Einw. von Schwefel in siedender alkoholischer Lösung höher geschwefelte Produkte (SCH., B., B. 42, 754).

4.6.4'.6'-Tetrakis-benzalamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{42}H_{30}N_4S_2 = [(C_6H_5 \cdot CH:N)C_6H_4(CH_3) \cdot S]_2$. B. Beim Kochen von 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (s. o.) mit Benzaldehyd in alkoh. Lösung (SCH., B., B. 42, 751). — Schwach gelbstichige Nadeln (aus Ligroin). F: $152-153^\circ$. Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

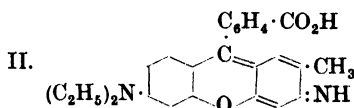
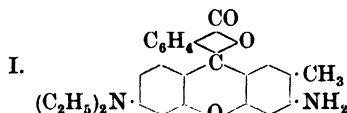
4.6.4'.6'-Tetrakis-benzamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{42}H_{30}O_4N_4S_2 = [(C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)C_6H_4(CH_3) \cdot S]_2$. B. Durch Benzoylierung von 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (SCH., B., B. 42, 750). — Nadeln (aus Eisessig). Schwer löslich in den niedrig siedenden Lösungsmitteln.

3. *Aminoderivate des 4-Oxy-1-methyl-benzols* $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 389). Vgl. auch No. 4, S. 614.

Monoaminoderivate des 4-Oxy-1-methyl-benzols.

2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Amino-p-kresol¹⁾ C_7H_7ON , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 411) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KNECHT, A. 215, 91; WALLACH, B. 15, 2833). — Krystalle (aus Wasser oder aus Äther). F: $144,5^\circ$ (MAASSEN, B. 17, 610). Sublimiert in Blättchen (WA.). Schwer löslich in kaltem Wasser (WA.). — Läßt sich durch Diazotieren in verdünnt-schwefelsaurer Lösung und Kochen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung in Kresorcin (Bd. VI, S. 872) überführen (KN.; NEVILE, WINTHER, B. 15, 2981). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 260° entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (VIDAL, D. R. P. 107236; C. 1900 I, 880). — Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entstehen je nach der Dauer der Einw. 2-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzol oder 2-Acetamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol (M., B. 17, 608). Bei der Einw. von Formaldehyd auf die Lösung von 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol in verd. Salzsäure entsteht 4.4'-Diamino-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (LEONHARDT & Co., D. R. P. 75373; Frdl. 3, 93). Bei der Kondensation mit Naphthochinon-(1.4)-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 727) in siedendem Methylalkohol erhält man einen blauen Oxazinfarbstoff (L. & Co., D. R. P. 82233;



Frld. 4, 470). Überführung von 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol in blaue Oxazinfarbstoffe durch Einw. von salzsaurem 4-Nitroso-diäthylanilin (Bd. XII, S. 684), durch Einw. von salzsaurem 4-Dimethylamino-azobenzol (Syst. No. 2172), durch gemeinsame Oxydation mit salzsaurem p-Toluyldiamin (S. 144) bei Gegenwart von Natriumacetat in wäbr. Lösung durch $FeCl_3$: L. & Co., D. R. P. 82233; Frdl. 4, 470, durch Einw. von salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol [4-Dimethylamino-o-chinon-oxim-(1), Syst. No. 1874] oder analogen Verbindungen in siedendem Alkohol: L. & Co., D. R. P. 81242; Frdl. 4, 476. 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol läßt sich durch Kondensation mit 2-[4-Diäthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure (Syst. No. 1920) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure in Diäthylhomorhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) überführen (NOELTING, DZIEWONSKI, B. 38, 3521). Kondensation mit den Alkylestern der 2-[4-Dialkylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäuren

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „p-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

zu Rhodaminfarbstoffen: Basler Chem. Fabrik, D. R. P. 132066; *C.* 1902 II, 171; vgl. *Schultz, Tab.* No. 576. 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol läßt sich durch Kuppelung mit Diazoniumverbindungen in alkalischer oder schwach essigsaurer Lösung in Azoverbindungen überführen; diese Azoderivate können zur Herstellung von Oxazinfarbstoffen verwendet werden, z. B. durch Erhitzen mit Tetramethyl-m-phenyldiamin in Gegenwart von Salzsäure (L. & Co., D. R. P. 80737; *Frdl.* 4, 473), durch Erhitzen mit salzsaurem α -Naphthylamin (L. & Co., D. R. P. 77885; *Frdl.* 4, 477), durch Erhitzen mit 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol (L. & Co., D. R. P. 82921; *Frdl.* 4, 474). Verwendung der O-Alkylderivate des 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzols zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 74516, 78493; *Frdl.* 3, 779; 4, 793; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 84772; *Frdl.* 4, 790; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 83244; *Frdl.* 4, 972; vgl. auch *Schultz, Tab.* No. 439, 440.

$C_8H_9ON + HCl$. Blättchen (WA.). Sublimiert in Flocken (KN.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther (KN.).

2-Amino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 3-Amino-p-kresol-methyläther $C_8H_9ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 411) mit Zinn und Salzsäure (KNECHT, *A.* 215, 89). Aus 6-Nitro-3-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol (S. 606) durch Eliminierung der Aminogruppe und darauffolgende Reduktion (LIMPACH, *B.* 22, 791; vgl. *B.* 24, 4140 Anm.). — Nadeln (aus Wasser). F: 47° (K.; L., *B.* 24, 4140). Kp: 253° (L., *B.* 24, 4140). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen; ziemlich löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Äther (K.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 83244; *Frdl.* 4, 972.

2-Methylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Methylamino-p-kresol $C_8H_9ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Beim mehrstündigen Erhitzen des Natriumsalzes der 2-[Methylamino]-toluol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) mit 2–3 Tln. KOH unter Luftabschluß auf 220–260° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 69074; *Frdl.* 3, 169; D. R. P. 69596; *Frdl.* 3, 60). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: ca. 108° (B. A. S. F.). — Überführung in rote basische Pyroninfarbstoffe durch Kondensation mit aromatischen Aldehyden, Behandlung der Produkte mit wasserentziehenden Mitteln und Oxydation der entstandenen Leukobasen: BAYER & Co., D. R. P. 150440; *C.* 1904 I, 1115. Überführung in einen Rhodaminfarbstoff durch Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart oder Abwesenheit eines Kondensationsmittels: B. A. S. F., D. R. P. 69074. Überführung in Oxazinfarbstoffe durch Kondensation mit 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol [4-Dimethylamino-o-chinon-oxim-(1), Syst. No. 1874]: LEONHARDT & Co., D. R. P. 81242; *Frdl.* 4, 476.

2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Dimethylamino-p-kresol $C_8H_9ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Man diazotiert 4-Amino-2-dimethylamino-toluol (S. 129) in schwefelsaurer Lösung und verkocht die Diazoniumsalzlösung mit bei 140° siedender Schwefelsäure (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, *C.* 1902 II, 377). Aus 2-Dimethylamino-toluol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) durch Kalischmelze (M., KL., KA.). — F: 46°; Kp: 253°; schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln (M., KL., KA.). — Liefert bei der Einw. von Natriumnitrit in saurer Lösung Dinitrosokresorcin (Bd. VII, S. 887); durch Vereinigung äquimolekularer Mengen von salzsaurem 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol und Natriumnitrit in kalter wäßriger Lösung entsteht 5-Nitroso-2-dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol [5-Dimethylamino-4-methyl-o-chinon-oxim-(2), Syst. No. 1874]; aus dem Natriumsalz des 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzols und Amylnitrit in Alkohol entsteht das Natriumsalz des 5-Nitroso-2-dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzols (LEONHARDT & Co., D. R. P. 78924; *Frdl.* 3, 60; M., KL., KA.). Beim Kochen der natronalkalischen Lösung von 2 Mol.-Gew. 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit 1 Mol.-Gew. Formaldehyd entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-6,6'-dioxy-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (L. & Co., D. R. P. 103645; *C.* 1899 II, 638). Beim Erwärmen von 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit p-Chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 624) in Alkohol wird ein Farbsalz $C_{18}H_{19}ON_2Cl$ gebildet, dem als Leukoverbindung das

7-Amino-2-dimethylamino-3-methyl-phenoxazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4367) entspricht (L. & Co., $H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$, D. R. P. 62367; *Frdl.* 3, 382; M., KL., KA., *C.* 1902 II, 458). Beim Erhitzen mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Methylalkohol (L. & Co., D. R. P. 62367) oder in Eisessig (M., KL., KA., *C.* 1902 II, 378) erhält man Capriblau, dem als Leukoverbindung 2,7-Bis-dimethylamino-3-methyl-phenoxazin (Syst. No. 4367) zugrunde liegt; analoge Farbstoffe erhält man mit 4-Nitroso-diäthylanilin (M., KL., KA., *C.* 1902 II, 378) und mit den 4-Nitroso-Derivaten sekundärer Amine, z. B. mit 4-Nitroso-N-äthyl-anilin (Bd. VII, S. 626) (L. & Co., D. R. P. 68558; *Frdl.* 3, 384) oder 4-Nitroso-diphenylamin (Bd. XII, S. 207) (M., KL., KA., *C.* 1902 II, 458). Dieselben bzw. analogen Farbstoffe erhält man auch, wenn man anstatt der Nitrosoverbindung p-Diamine bzw. deren Alkylderivate in Gegenwart eines Oxydationsmittels auf 2-Dimethylamino-4-oxy-

1-methyl-benzol einwirken läßt (L. & Co., D. R. P. 69820; *Frdl.* 3, 386), oder wenn man 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit p-Amino-azoverbindungen in Gegenwart von Salzsäure erhitzt (L. & Co., D. R. P. 71250; *Frdl.* 3, 386).

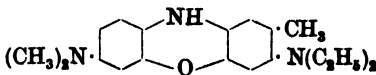
$C_9H_{11}ON + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 213°; leicht löslich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Chloroform und Aceton (M., KL., KA., C. 1902 II, 377).

2-Dimethylamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol, [3-Dimethylamino-4-methylphenyl]-acetat $C_{11}H_{15}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 318; C. 1902 II, 377). — Öl. Kp_{80} : 195°. Leicht löslich.

2-Dimethylamino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol, [3-Dimethylamino-4-methylphenyl]-benzoat $C_{16}H_{17}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln der natronalkalischen Lösung von 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Benzoylchlorid (M., KL., KA., *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 318; C. 1902 II, 377). Vierseitige Blätter (aus Alkohol). F: 46°. Leicht löslich.

2-Äthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Äthylamino-p-kresol $C_9H_{11}ON = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Beim Verschmelzen des Natriumsalzes der 2-Äthylamino-toluolsulfonsäure-(4) (erhalten aus Äthyl-o-toluidin und rauchender Schwefelsäure von ca. 40% Anhydridgehalt bei 40–70°) mit 2–3 Tln. KOH unter Luftabschluß bei 220–260° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 69074; *Frdl.* 3, 169; D. R. P. 69596; *Frdl.* 3, 60). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: ca. 87° (B. A. S. F.). — Liefert beim Erhitzen mit Formaldehyd in alkal. Lösung 4,4'-Bis-äthylamino-6,6'-oxy-3,3'-dimethyl-diphenylmethan (Syst. No. 1869) (LEONHARDT & Co., D. R. P. 84988; *Frdl.* 4, 176). Überführung in einen Rhodaminfarbstoff durch Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart oder Abwesenheit eines Kondensationsmittels: B. A. S. F., D. R. P. 69074; *Frdl.* 3, 169. Überführung in Oxazinfarbstoffe durch Kondensation mit 6-Nitroso-3-dialkylamino-phenolen: L. & Co., D. R. P. 81242; *Frdl.* 4, 476, oder durch Einw. von 5-Benzolazo-2-äthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol: L. & Co., D. R. P. 82921; *Frdl.* 4, 474.

2-Diäthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Diäthylamino-p-kresol $C_{11}H_{17}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Durch Diazotierung von 4-Amino-2-diäthylamino-toluol (S. 130) in saurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalzlösung mit Schwefelsäure (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 321; C. 1902 II, 378). Beim Verschmelzen von 2-Diäthylamino-toluol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) mit Kali bei 270–280° (M., KL., KA.). — Krystalle (aus Benzol). F: 49°; Kp : 259°; flüchtig mit Wasserdämpfen; leicht löslich in organischen Mitteln und in Säuren (M., KL., KA.). — Liefert beim Erhitzen mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol (LEONHARDT & Co., D. R. P. 63238; *Frdl.* 3, 383) oder in Eisessig (M., KL., KA.) einen Farbstoff der Capriblau-Gruppe, dem als Leukoverbindung 7-Dimethylamino-2-diäthylamino-3-methylphenoxazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4367) entspricht. — $C_{11}H_{17}ON + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 187° (Zers.); leicht löslich in Wasser und Alkohol (Mö., KL., KA.).



2-Diäthylamino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol, [3-Diäthylamino-4-methylphenyl]-benzoat $C_{16}H_{19}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln der natronalkalischen Lösung von 2-Diäthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Benzoylchlorid (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 322; C. 1902 II, 378). — Prismen. F: 36°.

2-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Acetamino-p-kresol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Bei kurzem Kochen von 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (MAASSEN, B. 17, 609). — Krystalle (aus wäsr. Alkohol). F: 178°. Löslich in Natronlauge.

2-Acetamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol, O.N-Diacetyl-[3-amino-p-kresol] $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 2–3-stdg. Kochen von 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (MAASSEN, B. 17, 609). — Krystalle. F: 128° bis 129°.

2-Benzolsulfamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3-Benzolsulfamino-p-kresol $C_9H_9O_2NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-2-benzolsulfamino-toluol (S. 139) durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsalzlösung mit Natriumacetat (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 1295). — Läßt sich aus Alkohol oder Benzol nur schwer umkrystallisieren; wird durch Lösen in Natronlauge und Fällen mit Essigsäure gereinigt. F: 183°.

5-Chlor-2-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 6-Chlor-3-amino-p-kresol-methyl-äther¹⁾ $C_8H_{10}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Chlor-2-nitro-4-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 413) durch Reduktion mit Eisen und verd. Essigsäure (DE VRIES, *R.* 28, 402). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 116° (korr.).

5-Chlor-2-acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 6-Chlor-3-acetamino-p-kresol-methyläther $C_{10}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 5-Chlor-2-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (DE VRIES, *R.* 28, 402). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 184°.

5-Nitroso-2-methylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitroso-3-methylamino-p-kresol¹⁾ $C_8H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO)(CH_3) \cdot OH$ ist demotrop mit 5-Oxy-2-methyl-p-chinon-methylimid-(1)-oxim-(4) $CH_3 \cdot N : C_6H_4(:N \cdot OH)(CH_3) \cdot OH$, Bd. VIII, S. 263.

5-Nitroso-2-dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitroso-3-dimethylamino-p-kresol $C_8H_{12}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NO)(CH_3) \cdot OH$ ist demotrop mit 5-Dimethylamino-4-methyl-o-chinon-oxim-(2) $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(:N \cdot OH)(CH_3) \cdot O$, Syst. No. 1874.

5-Nitroso-2-äthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitroso-3-äthylamino-p-kresol $C_8H_{12}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(NO)(CH_3) \cdot OH$ ist desmotrop mit 5-Oxy-2-methyl-p-chinon-äthylimid-(1)-oxim-(4) $C_2H_5 \cdot N : C_6H_4(:N \cdot OH)(CH_3) \cdot OH$, Bd. VIII, S. 264.

5-Nitroso-2-diäthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitroso-3-diäthylamino-p-kresol $C_{10}H_{16}O_2N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4(NO)(CH_3) \cdot OH$ ist desmotrop mit 5-Diäthylamino-4-methyl-o-chinon-oxim-(2) $(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4(:N \cdot OH)(CH_3) \cdot O$, Syst. No. 1874.

3,5-Dinitro-2-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2,6-Dinitro-3-amino-p-kresol¹⁾ $C_7H_7O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_2(CH_3) \cdot OH$. *B.* Bei kurzem Erhitzen von 3,5-Dinitro-2-amino-4-methylamino-toluol (S. 142) mit wäbr. Natronlauge (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 551). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 141–142°.

3,5-Dinitro-2-methylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2,6-Dinitro-3-methylamino-p-kresol $C_8H_9O_5N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(CH_3) \cdot OH$. *B.* Bei kurzem Erhitzen von 3,5-Dinitro-2,4-bis-methylamino-toluol (S. 142) mit wäbr. Kalilauge (So., *J. pr.* [2] 67, 550). — Gelbe Nadeln mit bläulichem Reflex (aus Alkohol). F: 177°.

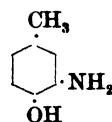
2-Amino-4-sulphydryl-1-methyl-benzol, 2-Amino-4-mercapto-1-methyl-benzol, 3-Amino-thio-p-kresol, 3-Amino-4-methyl-phenylmercaptan $C_7H_7NS = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot SH$. *B.* Aus 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid (Bd. XI, S. 111) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (HESS, *B.* 14, 489) oder durch elektrolytische Reduktion in schwefelsaurer Lösung (FICHTER, BERNOULLI, *B.* 42, 4310). — Öl. Löslich in Alkohol, Äther, Alkalien und Säuren (H.). — $C_7H_7NS + HCl + H_2O$. Tafeln (H.).

3,3'-Diamino-4,4'-dimethyl-diphenyldisulfid
 $C_{14}H_{16}N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Das Sulfat entsteht bei der Einw. von Luft auf eine schwefelsaure Lösung des $CH_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot S \cdot S \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot CH_3$, 3-Amino-4-methyl-phenylmercaptans (FICHTER, BERNOULLI, *B.* 42, 4310). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 82°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Solvenzien. — $C_{14}H_{16}N_2S_2 + H_2SO_4$. Krystallinischer Niederschlag.

3,3'-Bis-acetamino-4,4'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{18}H_{20}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot S]_2$. *B.* Beim Vermischen des Sulfats des 3,3'-Diamino-4,4'-dimethyl-diphenyldisulfids mit wasserfreiem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (F., B., *B.* 42, 4310). — Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 239°.

3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und seine Derivate.

3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2-Amino-p-kresol¹⁾ C_7H_7ON , s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3-Nitro-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 412) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (WAGNER, *B.* 7, 1270). Bei der elektrolytischen Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-1-methyl-benzol in natronalkalischer Lösung an einer Nickelnkathode (AUWERS, EISENLOHR, *A.* 369, 223). Aus 6-Oxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (NOELTING, KOHN, *B.* 17, 359) oder mit Phenylhydrazin (ODDO, PUXEDDU, *B.* 38, 2754). — Blättchen (aus Benzol oder Äther). Rhombisch bipyramidal (HINTZE, *B.* 7, 1271; vgl. Groth, *Ch. Kr.* 4, 388). F: 135° (N., Ko.). Sublimiert leicht in Blättchen oder Nadeln (N., Ko.). In kaltem Wasser fast unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Äther (WA.) und Chloroform,



¹⁾ Bezifferung der vom Namen „p-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

viel schwerer in Benzol (N., Ko.). Die wäßr. Lösung von salzsaurem 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol wird durch Eisenchlorid rot gefärbt (N., Ko.). — Durch Sättigen der Suspension von salzsaurem 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol in Eisessig mit Chlor entsteht *exo*-Pentachlor-1-methyl-cyclohexen-(x)-dion-(3.4) (Bd. VII, S. 578) (BERGMANN, FRANCKE, A. 396, 160). Bei der Einw. von Phenanthrenchinon in siedendem Benzol entsteht die farblose Pseudoform des Methylphenanthrophenazoniumhydroxyds C₂₁H₁₅O₃N [F: ca. 195° (Zers.)] (Syst. No. 4204) (KEHRMANN, WINKELMANN, B. 40, 617; vgl. HANTZSCH, B. 39, 158). Bei der Destillation des salzsauren Salzes mit Natriumformiat entsteht 5-Methyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) (HOFMANN, v. MILLER, B. 14, 572). Analog erhält man mit wasserfreiem Natriumacetat und überschüssigem Essigsäureanhydrid 2.5-Dimethyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) (N., Ko., B. 17, 361). Beim Vermischen von 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid entsteht 3-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzol, beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat 3-Acetamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol (Äv., E., A. 369, 223, 224). — Verwendung von 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol zur Herstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 174789; C. 1908 II, 1540. Verwendung der Alkyläther des 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzols für Azofarbstoffe: BAYER & Co., D. R. P. 74516, 78493; *Frdl.* 3, 779; 4, 793. — C₇H₅ON + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Wa.).

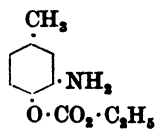
3 - Amino - 4 - methoxy - 1 - methyl - benzol, 2 - Amino - p - kresol - methyläther C₈H₁₁ON = H₂N·C₆H₃(CH₃)·O·CH₃. B. Beim Kochen von 10 g 3-Nitro-4-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 412) mit 10 g Eisen und 60 g Essigsäure (1:5) (DE VRIES, R. 28, 288; vgl. HOFMANN, v. MILLER, B. 14, 573). — Nadeln oder Blätter (aus Ligroin oder Alkohol). F: 51,5° (LIMPACH, B. 22, 348; DE V.). Kp: 235° (L.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in kaltem Wasser (L.). Über Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. *Schultz*, Tab. No. 100, 101. — C₈H₁₁ON + HCl + H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser (L.).

3-Amino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 2-Amino-p-kresol-äthyläther C₉H₁₃ON = H₂N·C₆H₃(CH₃)·O·C₂H₅. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 412) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, A. 217, 220). Bei der Reduktion von 6-Äthoxy-3,4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit salzsaurem Zinnchlorür, neben anderen Produkten (JACOBSON, PIEPENBRINK, B. 27, 2712). — Nadeln (aus Wasser). F: 40° bis 41° (Str.). Kp: 240° (korr.) (J., P.). In Wasser nicht leicht löslich; sehr leicht in Alkohol, Äther und Benzol (Str.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 78493; *Frdl.* 4, 793. — C₉H₁₃ON + HCl + 1½ H₂O. Nadeln (Str.). — Nitrat. Blättchen (Str.). — 2 C₉H₁₃ON + H₂SO₄ + 2 H₂O. Nadeln (Str.).

3-Amino-4-[2-chlor-benzoyloxy]-1-methyl-benzol, 2-Amino-p-kresol-[2-chlor-benzyl]-äther C₁₄H₉ONCl = H₂N·C₆H₃(CH₃)·O·CH₂·C₆H₄Cl. B. Bei der Reduktion des [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[2-chlor-benzyl]-äthers (Bd. VI, S. 444) (Höchster Farbw., D. R. P. 142061; C. 1903 II, 82). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F. — Hydrochlorid. F: 208°.

3-Amino-4-[4-chlor-benzoyloxy]-1-methyl-benzol, 2-Amino-p-kresol-[4-chlor-benzyl]-äther C₁₄H₉ONCl = H₂N·C₆H₃(CH₃)·O·CH₂·C₆H₄Cl. B. Bei der Reduktion des [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[4-chlor-benzyl]-äthers (Bd. VI, S. 445) (Höchster Farbw., D. R. P. 142061; C. 1903 II, 82). — Verwendung für Azofarbstoffe: H. F. — Hydrochlorid. F: 195—200°.

[3-Amino-4-methyl-phenyl]-kohlensäure-äthylester C₁₀H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-kohlensäure-äthylester (Bd. VI, S. 412) mit Zinn und Salzsäure (URSON, Am. 32, 18). — Über die Affinitätskonstante und über die Umlagerung in [6-Oxy-3-methyl-phenyl]-urethan (S. 604) vgl. STIEGLITZ, URSON, Am. 31, 485, 501. — C₁₀H₁₃O₃N + HCl. Weißer Niederschlag. F: 135—137° (Zers.); löslich in Alkohol, alkoholhaltigem Äther und verdünnten Säuren (U.). — 2 C₁₀H₁₃O₃N + 2 HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag. F: 171° (Schwärzung); löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (U.).

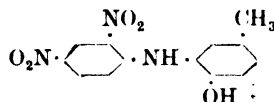


[3-Amino-4-methyl-phenyl]-kohlensäure-anilid, Carbanilsäure-[3-amino-4-methyl-phenyl]-ester C₁₄H₁₁O₃N₂ = H₂N·C₆H₃(CH₃)·O·CO·NH·C₆H₅. B. Aus Carbanilsäure-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-ester (Bd. XII, S. 328) in Alkohol mit Zinkstaub und etwas Eisessig unter Kühlung (AUWERS, A. 364, 176). — Krystalle (aus Äther). F: 169°.

3-Amino-4-p-toluolsulfonyloxy-1-methyl-benzol, p-Toluolsulfonsäure-[3-amino-4-methyl-phenyl]-ester C₁₄H₁₁O₃NS = H₂N·C₆H₃(CH₃)·O·SO₂·C₆H₄·CH₃. B. Aus dem (nicht näher beschriebenen) p-Toluolsulfonsäure-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-ester durch Reduktion (GEIGY & Co., D. R. P. 201377; C. 1908 II, 999). — Prismatische Krystalle (aus Alkohol). F: 78°. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. & Co.

2,4'-Dinitro-6-oxy-3-methyl-diphenylamin

$C_{12}H_{11}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 194199; *C.* 1908 I, 1014). — Bei der Einw. von Natriumpolysulfid in Gegenwart von Kupfersalzen entsteht ein gelbbrauner Farbstoff.



3-Formamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 2-Formamino-p-kresol-methyläther $C_9H_{11}O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 3-Amino-4-methoxy-1-methyl-benzol mit Ameisensäure (LIMPACH, *B.* 22, 349). — Prismen (aus verd. Alkohol). *F:* 86°.

3-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2-Acetamino-p-kresol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Man verreibt 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und dann mit 8%iger Natronlauge (AUWERS, EISENLOHR, *A.* 369, 223). Bei kurzem Digerieren von 3-Acetamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol in alkoh. Lösung mit etwas konz. Natronlauge (A., E., *A.* 369, 224). Beim Erwärmen von 2,5-Dimethyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) mit verd. Schwefelsäure auf 100° (NOELTING, KOHN, *B.* 17, 361). — Nadeln (aus Wasser). *F:* 159—160°; sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (N., K.).

3-Acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 2-Acetamino-p-kresol-methyläther $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 3-Amino-4-methoxy-1-methyl-benzol mit Eisessig (LIMPACH, *B.* 22, 349). — Blättchen. *F:* 110°.

3-Acetamino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 2-Acetamino-p-kresol-äthyläther $C_{11}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Digerieren von 3-Amino-4-äthoxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (STAEDEL, *A.* 217, 221). — Blätter (aus Wasser). *F:* 106,5°.

3-Acetamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol, O,N-Diacetyl-[2-amino-p-kresol] $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei 3-stdg. Kochen von 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat (AUWERS, EISENLOHR, *A.* 369, 224). — Blätter oder flache Nadeln. *F:* 145°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

3-Acetamino-4-propionyloxy-1-methyl-benzol, N-Acetyl-O-propionyl-[2-amino-p-kresol] $C_{12}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_2H_5$. *B.* Aus dem Natriumsalz des 3-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzols mit Pottasche und Propionylchlorid in trockenem Äther auf dem Wasserbade (Au., Ei., *A.* 369, 231). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F:* 104—105°. — Liefert bei der Verseifung mit Alkalien in der Kälte ein Gemisch von 3-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzol und 3-Propionylamino-4-oxy-1-methyl-benzol.

3-Acetamino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol, N-Acetyl-O-benzoyl-[2-amino-p-kresol] $C_{16}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus dem Natriumsalz des 3-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzols mit Pottasche und Benzoylchlorid in trockenem Äther auf dem Wasserbade (Au., Ei., *A.* 369, 226). Bei der Reduktion von Benzoesäure-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-ester (Bd. IX, S. 121) mit Zinkstaub und Eisessig in Gegenwart von Essigsäureanhydrid (Au., Ei., *A.* 369, 229). — Nadeln (aus Methylalkohol), Prismen (aus Benzol). *F:* 146°. — Liefert bei der Verseifung mit alkoh. Alkali 3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol¹⁾, bei langem Kochen mit Anilin ein Gemenge von 3-Acetamino-4-oxy-1-methyl-benzol und 3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol (Au., Ei., *A.* 369, 232). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 3-Acetylbenzoylamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol (S. 604) (Au., Ei., *A.* 369, 228).

3-Propionylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2-Propionylamino-p-kresol $C_{10}H_{13}O_2N = C_2H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit 1 Mol.-Gew. Propionylchlorid in Pyridin (A., E., *A.* 369, 230). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F:* 95° bis 96°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin.

3-Propionylamino-4-propionyloxy-1-methyl-benzol, O,N-Dipropionyl-[2-amino-p-kresol] $C_{13}H_{15}O_3N = C_2H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit 4—5 Mol.-Gew. Propionylchlorid in Pyridin (A., E., *A.* 369, 231). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). *F:* 91—92°. Sehr leicht löslich in Methylalkohol.

3-Isovalerylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2-Isovalerylamino-p-kresol $C_{12}H_{17}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot C_2H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. *B.* Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und Isovalerylchlorid in Pyridin (A., E., *A.* 369, 233). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F:* 106°.

¹⁾ Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] RAIFFORD, COUTURE, *Am. Soc.* 46 [1924], 2305.

3-Isovaleryl-amino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol, N-Isovaleryl-O-benzoyl-[2-amino-p-kresol] $C_{15}H_{19}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des 3-Isovaleryl-amino-4-oxy-1-methyl-benzols mit Benzoylchlorid und Pottasche in Äther (A., E., A. 369, 233). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 142°. — Liefert bei der Verseifung mit alkoh. Natronlauge in der Kälte 3-Isovaleryl-amino-4-oxy-1-methyl-benzol und 3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol.

3-Önanthoyl-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2-Önanthoyl-amino-p-kresol $C_{14}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und Önanthensäurechlorid in Pyridin (A., E., A. 369, 234). — Undeutliche Krystalle (aus Ligroin). F: 103—104°. Leicht löslich.

3-Önanthoyl-amino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol, N-Önanthoyl-O-benzoyl-[2-amino-p-kresol] $C_{21}H_{25}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Önanthoyl-amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Benzoylchlorid und Pottasche in Äther (A., E., A. 369, 235). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 87—89°. Leicht löslich. — Liefert bei der Verseifung mit kalter alkoholischer Natronlauge 3-Önanthoyl-amino-4-oxy-1-methyl-benzol.

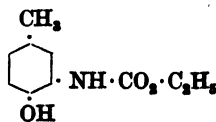
3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2-Benzamino-p-kresol $C_{11}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$. B. Aus Benzoesäure-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-ester (Bd. IX, S. 121) durch Reduktion mit Zinkstaub in kalter essigsaurer Lösung (AUWERS, A. 360, 13 Anm. 6). Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol in Pyridin mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (AUWERS, EISENLOHR, A. 369, 224). Beim Lösen von 3-Benzamino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol in verd. Natronlauge (AUWERS, CZERNY, B. 31, 2695). — Blättchen (aus Alkohol). F: 191°; löslich in Alkali (A., Cz.). — Geht bei kurzem Kochen für sich (A., Cz.) oder beim Digerieren mit Acetylchlorid (A., E.) in 5-Methyl-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) über. Gibt mit überschüssigem Acetylchlorid in Pyridin bei gewöhnlicher Temperatur 3-Benzamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol (A., E.). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Eisessig 3-Benzamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol und 3-Acetylbenzoyl-amino-4-acetoxy-1-methyl-benzol (A., E.).

3-Benzamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol, O-Acetyl-N-benzoyl-[2-amino-p-kresol] $C_{16}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol mit überschüssigem Acetylchlorid in Pyridin bei gewöhnlicher Temperatur (AUWERS, EISENLOHR, A. 369, 225). — Blättchen oder flache Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 134°. — Liefert beim Verreiben mit kalter 10%iger Natronlauge 3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol¹⁾.

3-Benzamino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol, O,N-Dibenzoyl-[2-amino-p-kresol] $C_{21}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit der dreifachen Menge Benzoylchlorid (AUWERS, CZERNY, B. 31, 2695). — Blättchen (aus Alkohol). F: 190—191°. — Geht beim Kochen in 5-Methyl-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4199) über.

3-Acetylbenzoyl-amino-4-acetoxy-1-methyl-benzol, O,N-Diacetyl-N-benzoyl-[2-amino-p-kresol] $C_{18}H_{21}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Benzamino-4-oxy-1-methyl-benzol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Eisessig neben 3-Benzamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol (AUWERS, EISENLOHR, A. 369, 227). Aus 3-Acetamino-4-benzoyloxy-1-methyl-benzol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (A., E.). — Krystalle (aus Benzol oder Äther). F: 101—102°.

[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-urethan $C_{10}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-kohlen-säure-äthylesters (Bd. VI, S. 412) mit Zinn und Salzsäure und Umlagerung des entstandenen [2-Amino-4-methyl-phenyl]-kohlen-säure-äthylesters (S. 602) durch Stehenlassen in wässrig-salzsaurer Lösung (URSON, Am. 32, 16, 19). Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (U., Am. 32, 17). — Nadeln (aus Alkohol). F: 101°. Löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren.



N-Phenyl-N'-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-harnstoff $C_{14}H_{17}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) bei gewöhnlicher Temperatur (AUWERS, A. 364, 176). Bei der Reduktion des Carbanil-säure-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-esters (Bd. XII, S. 328) mit Zinkstaub und Eisessig ohne Kühlung (A.). — Nadeln (aus Benzol). F: 158—159°.

N-p-Tolyl-N'-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{21}ON_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 6-Äthoxy-3,4'-dimethyl-hydrazo-benzol (Syst. No. 2078) mit Schwefelkohlenstoff auf 160° (JACOBSON, HUGGENSROFF, B. 36,

¹⁾ Vgl. die Anmerkung auf S. 603.

3856). Aus 3-Amino-4-äthoxy-1-methyl-benzol und p-Tolylsenföhl (Bd. XII, S. 956) (J., H.). — Prismatische Tafeln (aus Alkohol). F: 158°. Schwer löslich in Alkohol.

3-p-Toluolsulfamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 2-p-Toluolsulfamino-p-kresol-methyläther $C_{15}H_{17}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfchlorid (Bd. XI, S. 103) und 3-Amino-4-methoxy-1-methyl-benzol (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 157859; C. 1905 I, 415). — Nadeln. F: 112°. — Liefert beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure 6-Nitro-3-p-toluolsulfamino-4-methoxy-1-methyl-benzol (S. 606).

5-Chlor-3-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2-amino-p-kresol¹⁾ $C_7H_6ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot OH$. B. Bei der Reduktion von 5-Chlor-3-nitro-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 413) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, SCHNEIDER, EMMERICH, A. 328, 313). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 89–90°. In Alkali mit bräunlicher Farbe löslich. — Geht beim Chlorieren in Eisessiglösung in das eso-Pentachlor-1-methyl-cyclohexen-(x)-dion-(3.4) vom Schmelzpunkt 90° (Bd. VII, S. 578) über. — $C_7H_6ONCl + HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser.

5-Chlor-3-acetamino-4-acetoxy-1-methyl-benzol, O.N-Diacetyl-[6-chlor-2-amino-p-kresol] $C_{11}H_{10}O_3NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-3-amino-4-oxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Z., SCH., E., A. 328, 313). — Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 162–163°.

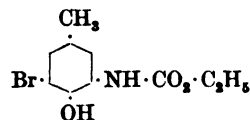
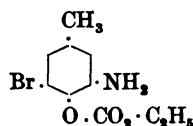
6-Chlor-3-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Chlor-2-amino-p-kresol-methyläther¹⁾ $C_8H_{10}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-4-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 412) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure, neben 3-Amino-4-methoxy-1-methyl-benzol (DE VRIES, C. 1910 I, 260; R. 28, 396, 398). — Nadeln (aus Ligroin). F: 106° (korr.).

6-Chlor-3-acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Chlor-2-acetamino-p-kresol-methyläther $C_{10}H_{12}O_3NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 6-Chlor-3-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (DE VRIES, R. 28, 398). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115°.

5-Brom-3-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Brom-2-amino-p-kresol¹⁾ $C_7H_6ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-oxy-1-methyl-benzol durch Reduktion mit salzsaurem Zinnchlorür in Eisessiglösung (THIELE, EICHWENDE, A. 311, 375). — Nadeln (aus Alkohol). F: 93°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_7H_6ONBr + HCl$. Blättchen, die sich bei 240–250° schwärzen.

[6-Brom-2-amino-4-methyl-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{10}H_{12}O_3NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von [6-Brom-2-nitro-4-methyl-phenyl]-kohlen säure-äthylester (Bd. VI, S. 413) durch Zinn und Salzsäure (UPSON, Am. 32, 35). — Lagert sich beim Erwärmen seines Hydrochlorids mit Wasser in [5-Brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-urethan (s. u.) um (U.). Über Geschwindigkeit dieser Umwandlung vgl. STRIEGLITZ, U., Am. 31, 501. — $C_{10}H_{12}O_3NBr + HCl$. F: 142–143° (Zers.); löslich in alkoholhaltigem Äther, unlöslich in Wasser (U.).

[5-Brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-urethan $C_{10}H_{12}O_3NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen des Hydrochlorids des [6-Brom-2-amino-4-methyl-phenyl]-kohlen säure-äthylesters (s. o.) mit Wasser (UPSON, Am. 32, 36; vgl. STRIEGLITZ, U., Am. 31, 501). — F: 83°; löslich in Alkohol, Äther, Alkalien; unlöslich in Säuren (U.).



5-Nitro-3-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 6-Nitro-2-amino-p-kresol¹⁾ $C_7H_6O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 3,5-Dinitro-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 414) in verd. Ammoniak mit Schwefelwasserstoff (KEHRMANN, WINKELMANN, B. 40, 618). — Rotbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 110° (K., W.). — Gibt mit Phenanthrenchinon in siedendem Benzol die farblose Pseudoform des Nitromethyl-phenanthrophenazoniumhydroxyds $C_{21}H_{14}O_4N_2$ (Syst. No. 4204) (K., W.; vgl. HANTZSCH, B. 39, 158). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 139213; C. 1903 I, 679; Chem. Fabr. SANDOZ, D. R. P. 175625; C. 1906 II, 1748.

6-Nitro-3-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 5-Nitro-2-amino-p-kresol¹⁾ $C_7H_6O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3) \cdot OH$. B. Aus dem durch Einw. von Phosgen auf 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol entstehenden 5-Methyl-benzoxazol-(2) (Syst. No. 4278) durch Nitrieren

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „p-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

und nachfolgende Verseifung mit Calciumhydroxyd oder Soda (Höchstes Farb., D.R.P. 184689; *C.* 1907 II, 764). — Gelb. Löslich in heißem Wasser und in verd. Salzsäure. Die Lösung in Alkalien ist rotbraun. Verwendung für Azofarbstoffe: H. F., D.R.P. 184689, 188819; *C.* 1907 II, 764, 1571.

6-Nitro-3-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Nitro-2-amino-p-kresol-methyl-äther $C_9H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 6-Nitro-3-acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol (s. u.) beim Kochen mit Natronlauge (LIMPACH, *B.* 22, 790). — Gelbe Nadeln. *F.* 132°. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt. Ges. f. Anilin., D.R.P. 126174, 126676, 215371; *C.* 1901 II, 1374; 1902 I, 85; 1909 II, 1951; Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 153939; *C.* 1904 II, 1013.

6-Nitro-3-acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Nitro-2-acetamino-p-kresol-methyläther $C_{10}H_{11}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Versetzen einer gekühlten Lösung von 3-Acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol in Eisessig mit Salpetersäure (*D.* 1,48) (LIMPACH, *B.* 22, 790). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.* 156°.

6-Nitro-3-p-toluolsulfamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Nitro-2-[p-toluolsulfamino]-p-kresol-methyläther $C_{15}H_{16}O_5N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 3-p-Toluolsulfamino-4-methoxy-1-methyl-benzol beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure (Akt. Ges. f. Anilin., D.R.P. 157859; *C.* 1905 I, 415). — Gelbe Prismen. *F.* 150°.

4-Oxy-benzylamin (1'-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol) und seine Derivate.

4-Oxy-benzylamin, p-Oxy-benzylamin $C_7H_9ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Beim Erwärmen einer stark salzsauren Lösung von 4-Amino-benzylamin (*S.* 174) mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit (SALKOWSKI, *B.* 23, 2142). — Täfelchen mit 1 H_2O (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 95°. — $C_7H_9ON + HCl$. Tafeln (aus Alkohol). — $2C_7H_9ON + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln.

4-Methoxy-benzylamin, Anisylamin $C_8H_{11}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Neben Bis-[4-methoxy-benzyl]-amin (*S.* 608), aus 4-Methoxy-benzylchlorid (Bd. VI, *S.* 403) und konzentriert-alkoholischem Ammoniak (CANNIZZARO, *A.* 117, 240). Durch Reduktion einer essigsauer gehaltenen Lösung von α -Anisaldoxim (Bd. VIII, *S.* 76) in Alkohol mit Natriumamalgam (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, *B.* 20, 2407). Neben Bis-[4-methoxy-benzyl]-amin bei 24–30-stündigem Stehen von 20 g Hydroanisamid (Bd. VIII, *S.* 75), gelöst in absol. Alkohol, mit 400 g 3%igem Natriumamalgam (STEINHART, *A.* 241, 332). Man trennt 4-Methoxy-benzylamin und Bis-[4-methoxy-benzyl]-amin durch Destillation mit Wasserdampf (nur 4-Methoxy-benzylamin ist flüchtig) (Str.) oder durch Behandeln der Hydrochloride mit kaltem Wasser, in welchem das des Bis-[4-methoxy-benzyl]-amins schwerer löslich ist als das des 4-Methoxy-benzylamins (*C.*; Str.). — Flüssig. *Kp.* 220–223° (Str.), *Kp.*₇₆₀: 234–235° (G., P.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, flüchtig mit Wasserdampf (Str.). Zieht an der Luft CO_2 an (Str.; G., P.). — $C_8H_{11}ON + HCl$. Blättchen (Str.), Prismen (G., P.). *F.* 230° (Str.), 231° (G., P.). Sehr leicht löslich in Wasser (*C.*; Str.) und Alkohol (Str.). — $C_8H_{11}ON + HCl + HgCl_2 + H_2O$. Blättchen. Schmilzt bei 200° unter Zersetzung; ziemlich schwer löslich in Wasser (G., P.). — $2C_8H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (Str.), goldgelbe Blättchen (G., P.). *F.* 210° (Str.).

[4-Oxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_{13}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$.

Präparat von Emmerich. *B.* Beim Behandeln von [4-Oxy-benzal]-anilin (Bd. XII, *S.* 218) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (E., *A.* 241, 355). — Nadeln (aus Alkohol). *F.* 208°. — $2C_{13}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln.

Präparat von Bamberger, Müller. *B.* In geringer Menge beim Behandeln von [4-Oxy-benzal]-anilin mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (Ba., M., *A.* 313, 110). — Konnte nicht kristallisiert erhalten werden.

Präparat von Bischoff, Fröhlich. *B.* Neben [2-Oxy-benzyl]-anilin (*S.* 580) beim Erhitzen von Methylendianilin (Bd. XII, *S.* 184) und Phenol auf 200° (Br., F., *B.* 39, 3966). — Prismen (aus Benzol). *F.* 156°.

[4-Methoxy-benzyl]-anilin $C_{14}H_{15}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim allmählichen Eintragen von 170 g 3%igem Natriumamalgam in eine Lösung von 5 g Anisalanilin (Bd. XII, *S.* 218) in 60 g absol. Alkohol (STEINHART, *A.* 241, 337). Bei der elektrochemischen Reduktion von Anisalanilin in verd. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat unter Anwendung von konz. Sodaaugabe als Anodenflüssigkeit bei 80° (BRAND, *B.* 43, 3462).

Man trägt Anhydroformaldehydanilin $C_6H_5 \cdot N < \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_6H_5) \\ CH_2 \cdot N(C_6H_5) \end{smallmatrix} > CH_2$ (Syst. No. 3796) allmählich in ein Gemisch von Anisol und Schwefelsäure ein, oder man läßt eine durch Schütteln von Anilin und Anisol mit käuflicher Formaldehydlösung hergestellte Lösung des Anhydroformaldehydanilins in Anisol in gekühlte Schwefelsäure eintropfen (FRITSCH, *A.* 315, 140). —

Prismen (aus Methylalkohol oder Äthylalkohol). F: 64,5° (Str.). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin (Str.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure Anisaldehyd (F.). — $C_{14}H_{15}ON + HCl$. Blättchen. F: 163° (Str.). — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (Str.).

[4-Äthoxy-benzyl]-anilin $C_{15}H_{17}ON = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Man trägt Anhydroformaldehydanilin (Syst. No. 3796) allmählich in ein Gemisch von Phenetol und Schwefelsäure ein oder man läßt eine durch Schütteln von Anilin und Phenetol mit käuflicher Formaldehydlösung hergestellte Lösung des Anhydroformaldehydanilins in Phenetol in gekühlte Schwefelsäure eintropfen (FRITSCH, A. 315, 140, 142). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 65°. — Liefert ein öliges Nitrosamin und eine ölige Acetylverbindung.

[4-Oxy-benzyl]-methylanilin $C_{14}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch Verschmelzen des Kaliumsalzes der ω -Methylanilino-toluol-sulfonsäure-(4) $HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 1923) mit KOH (GNEHM, SCHÖNHOLZER, J. pr. [2] 76, 503). — Krystallinische Masse. F: 40–41°.

[4-Oxy-benzyl]-äthylanilin $C_{16}H_{19}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$. B. Durch Verschmelzen des Kaliumsalzes der ω -Äthylanilino-toluol-sulfonsäure-(4) $HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 1923) mit KOH (G., SCH., J. pr. [2] 76, 497). — Krystalle (aus Ligroin). F: 62–63°.

[4-Methoxy-benzyl]-o-toluidin $C_{15}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Anisal-o-toluidin (Bd. XII, S. 790) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (STEINHART, A. 241, 340). Man trägt Anhydroformaldehyd-o-toluidin $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N < \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \\ CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \end{smallmatrix} > CH_2$ (Syst. No. 3796) allmählich in ein Gemisch von Anisol und Schwefelsäure ein oder man läßt eine durch Schütteln von o-Toluidin und Anisol mit käuflicher Formaldehydlösung hergestellte Lösung des Anhydroformaldehyd-o-toluidins in Anisol in gekühlte Schwefelsäure eintropfen (FRITSCH, A. 315, 140, 142). — Dreieckige Blättchen (aus Alkohol). F: 55° (Str.). — Liefert ein öliges Nitrosamin (Str.) und eine ölige Acetylverbindung (F.).

[4-Äthoxy-benzyl]-o-toluidin $C_{16}H_{19}ON = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man trägt Anhydroformaldehyd-o-toluidin allmählich in ein Gemisch von Phenetol und Schwefelsäure ein oder man läßt eine durch Schütteln von o-Toluidin und Phenetol mit käuflicher Formaldehydlösung hergestellte Lösung des Anhydroformaldehyd-o-toluidins in Phenetol in gekühlte Schwefelsäure eintropfen (FRITSCH, A. 315, 140, 142). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 53°. — Liefert ein öliges Nitrosamin und eine ölige Acetylverbindung.

[4-Oxy-benzyl]-p-toluidin $C_{14}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus [4-Oxy-benzal]-p-toluidin (Bd. XII, S. 916) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (EMMERICH, A. 241, 356). — Nadeln (aus Alkohol). F: 186°. — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Rote Nadeln.

[4-Methoxy-benzyl]-p-toluidin $C_{15}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Anisal-p-toluidin (Bd. XII, S. 916) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (STEINHART, A. 241, 339). — Säulen (aus Alkohol). F: 68°. — $C_{15}H_{17}ON + HCl$. Blättchen. F: 160°.

[4-Oxy-benzyl]- β -naphthylamin $C_{17}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus [4-Oxy-benzal]- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1283) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (EMMERICH, A. 241, 357). — Nadeln (aus Alkohol). F: 117°.

[4-Methoxy-benzyl]- β -naphthylamin $C_{18}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Behandeln von Anisal- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1283) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (STEINHART, A. 241, 341). — Blättchen (aus Alkohol). F: 101°. Leicht löslich in Ligroin, Benzol und Alkohol. — Hydrochlorid. F: 195°.

[4(P)-Oxy-benzyl]-o-anisidin $C_{14}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methylen-di-o-anisidin (S. 368) und Phenol bei 180–200° (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3972). — Stäbchen (aus Benzol). F: 125°. Löslich in Äther, Aceton, Benzol, heißem Chloroform, schwer löslich in Ligroin. Färbt sich an der Luft rot.

[4(P)-Oxy-benzyl]-p-phenetidin $C_{18}H_{17}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Methylen-di-p-phenetidin (S. 452) und Phenol in siedendem Benzol (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3976). Neben Oxalsäure-di-p-phenetidid (S. 473) aus Methylen-di-p-phenetidid und Oxalsäure-di-phenylester in siedendem Xylol (B., F.). — Prismen (aus heißem Alkohol durch heißes Wasser). F: 106°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton, Eisessig, schwer löslich in Wasser und Ligroin.

4-[4-Methoxy-benzylamino]-phenol $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 4-Anisalamino-phenol (S. 458) mit Zinkstaub und Natronlauge in Gegenwart von Alkohol (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 211869; C. 1909 II, 392). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 102–103°.

Bis-[4-methoxy-benzyl]-amin, 4,4'-Dimethoxy-dibenzylamin, Dianisylamin $C_{16}H_{18}O_2N = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2NH$. *B.* s. im Artikel 4-Methoxy-benzylamin (S. 606). — Nadeln. *F.*: 34°; unlöslich in Wasser, mischt sich mit Alkohol und Äther; nicht flüchtig mit Wasserdampf (STEINHART, *A.* 241, 333). — $C_{16}H_{18}O_2N + HCl$. Prismen. *F.*: 243°; fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol (Str.). — $2C_{16}H_{18}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (Str.). Krystallisiert auch mit $2H_2O$ (CANNIZZARO, *A.* 117, 243).

4-Methoxy-benzylaminoacetaldehyd $C_{10}H_{12}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CHO$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht bei $\frac{3}{4}$ -stdg. Erhitzen einer Lösung von 1 Tl. 4-Methoxy-benzylaminoacetaldehyd-diäthylacetal (s. u.) in 6 Tln. Salzsäure (D: 1,19) auf 50° (HELLER, *B.* 27, 3098). — Amorph. Schwer löslich in Wasser. — $C_{10}H_{12}O_3N + HCl + \frac{1}{2}H_2O$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

4-Methoxy-benzylaminoacetaldehyd-diäthylacetal $C_{14}H_{18}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus Anisalaminoacetal (Bd. VIII, S. 75) mit Natrium und Alkohol (H., *B.* 27, 3098). — Öl. K_{p15} : 187° (korr.). Bildet ein bei 174° schmelzendes Oxalat.

N-[4-Methoxy-benzyl]-acetamid $C_{10}H_{12}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Methoxy-benzylamin (S. 606) und Essigsäureanhydrid (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, *B.* 20, 2409). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 96°.

N-[4-Methoxy-benzyl]-acetanilid $C_{16}H_{14}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Methoxy-benzyl]-anilin (S. 606) und Essigsäureanhydrid bei Wasserbadtemperatur (FRITSCH, *A.* 315, 141). — Krystalle (aus Äther + Ligroin). *F.*: 54°.

[4-Methoxy-benzyl]-harnstoff $C_9H_{11}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Methoxy-benzylamin und der äquimolekularen Menge Kaliumcyanat in Wasser auf dem Wasserbad (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, *B.* 20, 2409). Durch Reduktion von N-Carbaminyl-isoanisaldoxim $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$ bzw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N(O) \cdot CO \cdot NH_2$ (Syst. No. 4221) in Alkohol mit Aluminiumamalgam (CONDUCHÉ, *A. ch.* [8] 13, 30). *F.*: 167° (G., P.), 160° (C.).

[4-Methoxy-benzyl]-thioharnstoff $C_9H_{11}ON_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. *B.* Man dampft die wäßr. Lösung äquimolekularer Mengen von salzsaurem 4-Methoxy-benzylamin und Ammoniumrhodanid ein (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, *B.* 20, 2409). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 95°. Leicht löslich in Wasser.

N,N'-Bis-[4-methoxy-benzyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{20}O_4N_2S = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH)_2CS$. *B.* Man mischt 4-Methoxy-benzylamin mit Schwefelkohlenstoff und kocht das Additionsprodukt mit Alkohol, solange Schwefelwasserstoff entweicht (G., P., *B.* 20, 2409). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 149–150°.

4-Oxy-benzylisothiocyanat, 4-Oxy-benzylsenföl, Sinalbinsenöl $C_8H_9ONS = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N \cdot CS$. *B.* Bei der Spaltung des Sinalbins (Syst. No. 4776) in wäßr. Lösung durch Myrosin; wird dem gebildeten Niederschlag durch Alkohol entzogen (WILL, LAUBENHEIMER, *A.* 199, 163). — Gelbes Öl. Schmeckt sehr scharf; zieht auf der Haut Blasen, aber lange nicht so energisch wie Allylsenöl. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. Zersetzt sich beim Erhitzen.

N,N-Dimethyl-N'-[4-methoxy-benzyl]-p-phenylendiamin $C_{16}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Beim Behandeln von N,N-Dimethyl-N'-anisal-p-phenylendiamin (S. 93) mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (STEINHART, *A.* 241, 343). — Blättchen. *F.*: 104°.

N-Nitroso-N-[4-oxy-benzyl]-anilin, [4-Oxy-benzyl]-phenyl-nitrosamin $C_{15}H_{13}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [4-Oxy-benzyl]-anilin (S. 606) in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitrit (BAMBERGER, MÜLLER, *A.* 318, 110). — Weißgelbe Nadelchen (aus hochsiedendem Ligroin) oder strohgelbe Prismen (aus Alkohol). *F.*: 120°. Sehr leicht löslich in Äthylalkohol und Methylalkohol, ziemlich leicht in Eisessig und Chloroform, sehr wenig in kaltem Ligroin. — Wird langsam bei Zimmertemperatur, schneller beim Erwärmen durch Ätzlauge unter Bildung von Benzolantidiazotat (Syst. No. 2193) verseift.

N-Nitroso-N-[4-methoxy-benzyl]-anilin, [4-Methoxy-benzyl]-phenyl-nitrosamin $C_{16}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [4-Methoxy-benzyl]-anilin (S. 606) in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit unter Kühlen (STEINHART, *A.* 241, 338). — Prismen (aus Äther und Alkohol). *F.*: 104° (Str.), 100–100,5° (FRITSCH, *A.* 315, 141).

N-Nitroso-N-[4-methoxy-benzyl]-p-toluidin, [4-Methoxy-benzyl]-p-tolyl-nitrosamin $C_{17}H_{17}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus [4-Methoxy-benzyl]-p-toluidin (S. 607) in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitrit unter Kühlung (Str., *A.* 241, 340). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 108°.

N-Nitroso-N-[4-oxy-benzyl]-β-naphthylamin, [4-Oxy-benzyl]-β-naphthyl-nitrosamin $C_{17}H_{15}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus schwefelsaurem [4-Oxy-benzyl]-β-naphthylamin (S. 607) in Alkohol mit Natriumnitrit (EMMERICH, *A.* 241, 358). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 142°.

N-Nitroso-N-[4-methoxy-benzyl]-β-naphthylamin, [4-Methoxy-benzyl]-β-naphthyl-nitrosamin $C_{18}H_{17}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_{10}H_7$. *B.* Aus salzsaurem oder schwefelsaurem [4-Methoxy-benzyl]-β-naphthylamin (S. 607) in Alkohol mit Natriumnitrit (STEINHART, *A.* 241, 342). — Blätter (aus Alkohol). *F:* 133°.

Bis-[4-methoxy-benzyl]-nitrosamin, Dianisylnitrosamin $C_{18}H_{19}O_3N_2 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot NO$. *B.* Aus salzsaurem Bis-[4-methoxy-benzyl]-amin (S. 608) und Natriumnitrit (Str., *A.* 241, 335). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 80°.

Betainartiges Anhydrid des Trimethyl-[2.3.5.6-tetrachlor-4-oxy-benzyl]-ammoniumhydroxyds $C_{10}H_{11}ONCl_4 = O \cdot C_6Cl_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3$. *B.* Aus 2.3.5.6-Tetrachlor-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 406) in Äther mit der berechneten Menge Trimethylamin in 30%iger wäßr. Lösung (ZINCKE, HUNKE, *A.* 349, 91). — Weißes krystallinisches Pulver. *F:* 186° (Zers.). Schwer löslich in Äther, Alkohol, Wasser, löslich in heißem Eisessig. — Sehr beständig gegen Alkali. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kali Äthyl-[2.3.5.6-tetrachlor-4-oxy-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 898).

[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-diisoomylamin $C_{17}H_{27}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_5H_{11})_2$. *B.* Aus Diisoomylamin und 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 408) in Benzol (AUWERS, SCHRÖTER, *A.* 344, 162). — Nicht ganz rein erhalten. Beginnt bei 70° zu erweichen, ist bei 97° vollständig geschmolzen. — Liefert beim Kochen mit Eisessig 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenylmethan (Bd. VI, S. 996). Wird durch siedendes Essigsäureanhydrid zersetzt.

[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-o-toluidin $C_{14}H_{13}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid und 2 Mol.-Gew. o-Toluidin in Äther bei 1—2-tägigem Stehen (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1056). — Krystallpulver (aus Ligroin). *F:* 117,5—119°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

[3.5-Dibrom-4-acetoxy-benzyl]-p-toluidin $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-4-acetoxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 409) und p-Toluidin in siedender benzolischer Lösung, neben (nicht näher beschriebenem) Bis-[3.5-dibrom-4-acetoxy-benzyl]-p-toluidin (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1057). — *F:* 109°. — Liefert bei der Verseifung Bis-[3.5-dibrom-4-oxy-benzyl]-p-toluidin (s. u.).

[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-benzylamin, 3.5-Dibrom-4-oxy-dibenzylamin $C_{14}H_{13}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Das salzsaure Salz wird erhalten, wenn man 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid mit Benzylamin in Benzol behandelt und die erhaltene Base aus absol. Äther durch Chlorwasserstoff fällt (AUWERS, SCHRÖTER, *A.* 344, 160). — $C_{14}H_{13}ONBr_2 + HCl$. — Gibt beim Kochen mit Eisessig und Natriumacetat 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenylmethan (Bd. VI, S. 996).

[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-pseudocumidin $C_{16}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid und Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in Äther (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1057). — Nadeln (aus Ligroin). *F:* 123—125°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Bis-[3.5-dibrom-4-oxy-benzyl]-methylamin $C_{15}H_{13}O_2NBr_4 = (HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2)_2N \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid in Benzol mit 33%iger wäßr. Methylaminlösung (AUWERS, SCHRÖTER, *A.* 344, 158). — Krystallinisches Pulver (aus Xylol). *F:* 180°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, Äther, Benzol. — Liefert beim Kochen mit Eisessig [3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 899), mit Essigsäureanhydrid [3.5-Dibrom-4-acetoxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 899).

Bis-[3.5-dibrom-4-oxy-benzyl]-p-toluidin $C_{21}H_{19}O_2NBr_4 = (HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid und p-Toluidin in Benzol in der Kälte (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1057). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 134° bis 135° nach vorherigem Erweichen.

N-[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-[acet-o-toluidid] $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus [3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-o-toluidin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1056). — Nadeln. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, schwer in Alkohol, Eisessig, Benzol, sehr schwer in Ligroin und Petroläther.

N-[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-[acet-asymm.-m-xylidid] $C_{17}H_{17}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_3Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(CH_3)_2] \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man läßt 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid

auf asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) in Äther einwirken und setzt das Reaktionsprodukt mit kaltem Essigsäureanhydrid um (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1056). — Krystallpulver (aus Alkohol + Methylalkohol), Blättchen (aus Eisessig). F: 175°.

N-[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-[acet-p-xylylid] $C_{17}H_{11}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(CH_3)_2] \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man läßt 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid auf p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) einwirken und setzt das Reaktionsprodukt mit kaltem Essigsäureanhydrid um (A., D., *B.* 41, 1056). — Krystalle (aus Xylol). F: 240—241°. Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln.

N-[3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-acetpseudocumidid $C_{18}H_{13}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N[C_6H_3(CH_3)_3] \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus [3.5-Dibrom-4-oxy-benzyl]-pseudocumidin durch Acetylierung (A., D., *B.* 41, 1057). — Krystalle (aus Benzol). F: 205°; schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

[2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_9ONBr_4 = HO \cdot C_6Br_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Anilin und 2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzylchlorid (Bd. VI, S. 410) in heißem Benzol (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1058). Aus 2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 410) in 25 Tln. Benzol mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzollösung in der Kälte (ZINCKE, BÖTTCHER, *A.* 343, 111). Aus „Tetrabrom-p-methylenchinon“ [2.3.5.6-Tetrabrom-chinonmethid-(1), Bd. VII, S. 271] und Anilin in Aceton beim Erhitzen (Z., B., *A.* 343, 126). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 120—122° (Z., B.); 126—127° (AU., D.). Leicht löslich in Äther (Z., B.) und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Ligroin (AU., D.). Löslich in Soda und in Alkalien (Z., B.). — Liefert beim Kochen mit Alkohol Anilin und Bis-[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-benzyl]-anilin (s. u.), dessen Bildung durch Zusatz von etwas Eisessig erheblich begünstigt wird (AU., D.).

Verbindung $C_{13}H_9ONBr_4 = OC \begin{smallmatrix} CBr: CBr \\ CBr: CBr \end{smallmatrix} CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5(?)$ s. Syst. No. 1873.

[2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzyl]-benzylamin, 2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-dibenzylamin $C_{14}H_{11}ONBr_4 = HO \cdot C_6Br_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 410) und Benzylamin in Benzol (AUWERS, SCHRÖTER, *A.* 344, 166). — Krystalle (aus Toluol). Schmilzt bei 163° nach vorherigem Erweichen. Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Liefert beim Kochen mit Eisessig 2.3.5.6.2'.3'.5'.6'-Oktabrom-4.4'-dioxy-diphenylmethan (Bd. VI, S. 997) neben dem [2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 900), mit Essigsäureanhydrid N-Benzyl-N-[2.3.5.6-tetrabrom-4-acetoxy-benzyl]-acetamid (s. u.).

Bis-[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-benzyl]-methylamin $C_{15}H_{13}O_2NBr_8 = (HO \cdot C_6Br_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzylbromid in Benzol mit 33%iger wäßriger Methylaminlösung (A., SCH., *A.* 344, 164). — Nadeln. F: 215°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Liefert beim Kochen mit Eisessig [2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzyl]-acetat, mit Essigsäureanhydrid [2.3.5.6-Tetrabrom-4-acetoxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 900).

Bis-[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-benzyl]-anilin $C_{20}H_{11}O_2NBr_8 = (HO \cdot C_6Br_4 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Kochen der alkoh. Lösung von [2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzyl]-anilin (s. o.) unter Zusatz von etwas Eisessig (AUWERS, DOMBROWSKI, *B.* 41, 1058). — Pulver. Läßt sich aus Eisessig, Xylol oder Nitrobenzol umkrystallisieren. F: 212°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

N-Benzyl-N-[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{13}O_2NBr_4 = HO \cdot C_6Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus N-Benzyl-N-[2.3.5.6-tetrabrom-4-acetoxy-benzyl]-acetamid (s. u.) beim Kochen mit alkoh. Kali (AUWERS, SCHRÖTER, *A.* 344, 169).

N-Benzyl-N-[2.3.5.6-tetrabrom-4-acetoxy-benzyl]-acetamid $C_{18}H_{15}O_3NBr_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_4 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus [2.3.5.6-Tetrabrom-4-oxy-benzyl]-benzylamin (s. o.) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (A., SCH., *A.* 344, 168). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 146—147°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, ziemlich schwer in Äther. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kali N-Benzyl-N-[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-benzyl]-acetamid (s. o.).

3-Nitro-4-oxy-benzylamin $C_7H_7O_2N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus N-[3-Nitro-4-oxy-benzyl]-benzamid (S. 611) mit konz. Salzsäure bei 150° (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, *A.* 343, 240). — Orangerote Nadeln mit 1 Mol. H_2O (aus Wasser). Wird bei 115° unter Wasserverlust hellgelb und schmilzt dann bei 225°. — Hydrochlorid. F: 242° (Zers.).

N-[3-Nitro-4-oxy-benzyl]-chloracetamid (?) $C_7H_7O_2N_2Cl = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl(?)$. *B.* Aus 16,9 g 2-Nitro-phenol, 100 g konz. Schwefelsäure und 15 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) unter Kühlung (EINHORN, MAUERMAYER, *A.* 343,

286). — Hellgelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 106—107°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther. Löst sich in Alkalien rotgelb.

N-[3-Nitro-4-methoxy-benzyl]-acetamid $C_{10}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Auflösen von N-[4-Methoxy-benzyl]-acetamid (S. 608) in stark abgekühlter rauchender Salpetersäure (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, B. 20, 2410). — Prismen (aus Alkohol). F: 137°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, Äther und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch 3-Nitro-anissäure (Bd. X, S. 181).

N-[3-Nitro-4-oxy-benzyl]-benzamid $C_{14}H_{12}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 14 g 2-Nitro-phenol und 15 g N-Methylol-benzamid (Bd. IX, S. 207) in 70 g konz. Schwefelsäure unter Eiskühlung (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 238). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Fast unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in Alkali mit orangefarbener Farbe.

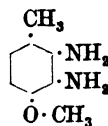
[5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzyl]-diäthylamin $C_{11}H_{16}O_3N_2Br = HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 414) und Diäthylamin in Benzol (AUWERS, SCHRÖTER, A. 344, 268). — Orangefelbe Prismen oder Blättchen (aus Alkohol). F: 164—165°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Benzol und Alkohol, schwer in Chloroform und Ligroin. — Liefert mit siedendem Eisessig [5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 901).

[5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzyl]-diisoamylamin $C_{17}H_{27}O_3N_2Br = HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)_2$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzylbromid und Diisoamylamin in Benzol (A., SCH., A. 344, 270). — Orangefelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 129—129,5°. Leicht löslich in kaltem Benzol und Eisessig, ziemlich leicht in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Ligroin. — Beim Kochen mit Eisessig entsteht [5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 901), mit Essigsäureanhydrid [5-Brom-3-nitro-4-acetoxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 901).

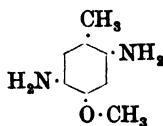
Bis - [5 - brom - 3 - nitro - 4 - oxy - benzyl] - methylamin $C_{15}H_{15}O_3N_3Br = [HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-oxy-benzylbromid in Benzol mit wäßr. Methylaminlösung (A., SCH., A. 344, 267). — Orangefarbes Pulver. F: 184—185°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Diaminoderivate des 4-Oxy-1-methyl-benzols.

2.3-Diamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 2.3-Diamino-p-kresol-methyläther¹⁾ $C_8H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.3-Dinitro-4-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 414) mit Zinn und Salzsäure (KAUFLEB, WENZEL, B. 34, 2239). — Prismen (aus Äther + Benzol). F: 72—73°. Leicht löslich in Alkohol und Äther; schwer löslich in Wasser und Benzol. — Kondensiert sich mit Diacetyl zu 8-Methoxy-2.3.5-trimethyl-chinoxalin (Syst. No. 3510), mit Phenanthrenchinon zu Methoxymethylphenanthrophenazin (Syst. No. 3519).



2.5-Diamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 2.5-Diamino-p-kresol-methyläther¹⁾ $C_8H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-3-amino-4-methoxy-1-methyl-benzol (S. 606) mit Zinn und Salzsäure (LIMPACH, B. 22, 791). — Schmilzt unter Zersetzung bei 166°; die wäßr. Lösung färbt sich an der Luft nach kurzer Zeit grün (L.). — $C_8H_{11}ON_2 + 2 HCl$ (L.).



5-Amino-2-p-toluidino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 2-Amino-5-p-toluidino-p-kresol-äthyläther, 5-Äthoxy-4-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{20}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Eintragen eines Gemenges von 10 g 6-Äthoxy-3.4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) und 80 g Alkohol in 160 g schwach erwärmte Zinnchlorürlösung (40 g $SnCl_2 + 100$ g 38%ige Salzsäure) (JACOBSON, PIEPENBRINK, B. 27, 2707). — Schuppen (aus Ligroin + Benzol). F: 108—109°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (JAC., P.). — Bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure entsteht je nach der Menge des Oxydationsmittels 5-Äthoxy-2-methyl-chinon-[p-tolylimid]-(1) (Bd. XII, S. 917) (JAC., P.) oder 5-Äthoxy-2-methyl-chinon (Bd. VIII, S. 263) (JAC., JANKOWSKI, A. 369, 20).

Bezeichnung der vom Namen „p-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI S. 389.

5-Amino-2-[asymm.-m-xylidino]-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 2-Amino-5-[asymm.-m-xylidino]-p-kresol-äthyläther, 5'-Äthoxy-4'-amino-2.4.2'-trimethyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}ON_3 = [(CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH](H_2N)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 6'-Äthoxy-2.4.3'-trimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) bei der Reduktion in Alkohol mit einer wäßr. Lösung von Zinnchlorür in Salzsäure (JACOBSON, FABIAN, *A.* 369, 34). — Ist in Form seines Salicylalderivats und seines Acetylderivats (s. u.) isoliert. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure unter Kühlung 5-Äthoxy-2-methyl-chinon-[2.4-dimethyl-anil]-(1) (Bd. XII, S. 1117).

2-p-Toluidino-5-salicylal-amino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 5-p-Toluidino-2-salicylal-amino-p-kresol-äthyläther, 5-Äthoxy-4-salicylal-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{22}H_{24}O_2N_2 = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N)C_6H_4(CH_3)(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1 Mol. Gew. 5-Äthoxy-4-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin (S. 611) und 2 Mol. Gew. Salicylaldehyd in Alkohol (JACOBSON, PIEPENBRINK, *B.* 27, 2708). — Täfelchen (aus Alkohol). *F.*: 157°. Unlöslich in Ligroin.

2-[asymm.-m-Xylidino]-5-salicylal-amino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 5-[asymm.-m-Xylidino]-2-salicylal-amino-p-kresol-äthyläther, 5'-Äthoxy-4'-salicylal-amino-2.4.2'-trimethyl-diphenylamin $C_{24}H_{26}O_2N_2 = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N)[(CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH]C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 5'-Äthoxy-4'-amino-2.4.2'-trimethyl-diphenylamin (s. o.) und Salicylaldehyd in siedendem Alkohol (JACOBSON, FABIAN, *A.* 369, 35). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 116°. Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol, Benzol, heißem Ligroin, schwer in kaltem Ligroin, sehr wenig in kaltem Alkohol.

2-Amino-5-acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol, 5-Amino-2-acetamino-p-kresol-methyläther $C_{10}H_{14}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 6-Nitro-3-acetamino-4-methoxy-1-methyl-benzol (S. 606) durch Reduktion (Akt.-Ges. f. Anilin, D. R. P. 126172, 126173; *C.* 1901 II, 1374). — Läßt sich zur Herstellung von Azofarbstoffen verwenden.

2-p-Toluidino-5-acetamino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 5-p-Toluidino-2-acetamino-p-kresol-äthyläther, 5-Äthoxy-4-acetamino-2.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen von 1 Tl. 5-Äthoxy-4-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin (S. 611) mit 5 Tln. Eisessig (JACOBSON, PIEPENBRINK, *B.* 27, 2708). — Täfelchen (aus Ligroin). *F.*: 125°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ligroin.

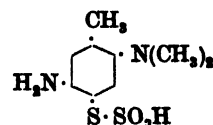
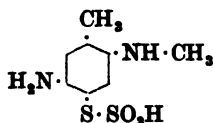
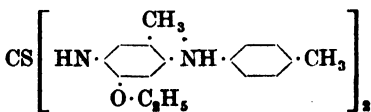
2-[asymm.-m-Xylidino]-5-acetamino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 5-[asymm.-m-Xylidino]-2-acetamino-p-kresol-äthyläther, 5'-Äthoxy-4'-acetamino-2.4.2'-trimethyl-diphenylamin $C_{19}H_{24}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)[(CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH]C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch 4-stdg. Kochen von 1 Tl. 5'-Äthoxy-4'-amino-2.4.2'-trimethyl-diphenylamin (s. o.) mit 4 Tln. Eisessig (JACOBSON, FABIAN, *A.* 369, 35). — Nadeln (aus Ligroin). *F.*: 114°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol, schwer in kaltem Ligroin.

5-Acetamino-2-[acetyl-p-toluidino]-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 2-Acetamino-5-[acetyl-p-toluidino]-p-kresol-äthyläther, 5-Äthoxy-4-acetamino-2.4'-dimethyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{20}H_{24}O_3N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)](CH_3 \cdot CO \cdot NH)C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 1-stdg. Erwärmen von 1 Tl. 5-Äthoxy-4-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin mit 5 Tln. Acetylchlorid (JACOBSON, PIEPENBRINK, *B.* 27, 2709). — Stäbchen (aus Eisessig). *F.*: 165°. Löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Äther.

Thioharnstoff aus 5-Äthoxy-4-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin $C_{22}H_{26}O_2N_4S$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch 6-stdg. Kochen von 1 Tl. 5-Äthoxy-4-amino-2.4'-dimethyl-diphenylamin mit 5 Tln. Alkohol und 5 Tln. Schwefelkohlenstoff (J., P., *B.* 27, 2708). — Tafeln (aus Benzol). *F.*: 176,5°. Schwer löslich in Alkohol.

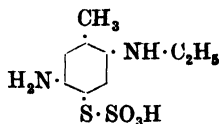
8-[2-Amino-5-methylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Methyl-p-toluyldiamin-thiosulfonsäure“, „Aminomethyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“) $C_8H_{12}O_2N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man gibt zu einer wäßr. Lösung des neutralen Sulfats des 5-Amino-2-methylamino-toluols (S. 144) Aluminiumsulfat und Natriumthiosulfat und fügt dann eine wäßrige, mit Essigsäure versetzte Lösung von Kaliumdichromat hinzu (GREHM, SCHRÖTER, *J. pr.* [2] 78, 15). — Schwach grüne Kryställchen. *F.*: 212–213°.

8-[2-Amino-5-dimethylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Dimethyl-p-toluyldiamin-thiosulfonsäure“, „Amino-dimethyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“) $C_9H_{14}O_2N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man gibt zu einer Lösung des neutralen schwefelsauren 5-Amino-2-dimethylamino-toluols (S. 144)

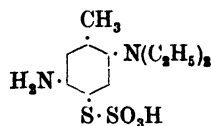


eine schwach essigsäure Lösung von Kaliumdichromat und fügt dann eine konzentrierte, mit Aluminiumsulfat versetzte Lösung von Natriumthiosulfat hinzu (BERNTSEN, *B.* 25, 3135; vgl. dazu *B.*, *A.* 251, 50). — Prismen (aus Wasser). Schmilzt gegen 240° unter Zersetzung. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Das Gemisch mit salzsaurem Dimethylanilin gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat „Tetramethylhomindamin-thiosulfonat“ (s. u.).

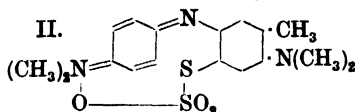
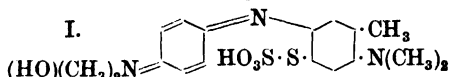
S-[2-Amino-5-äthylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Äthyl-p-toluylendiamin-thiosulfonsäure“, „Amino-äthyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“ $C_9H_{14}O_3N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man gibt zu einer Lösung von neutralem schwefelsaurem 5-Amino-2-äthylamino-toluol (S. 145) eine schwach essigsäure Lösung von Kaliumdichromat und dann eine konzentrierte, mit Aluminiumsulfat versetzte Lösung von Natriumthiosulfat (WEINBERG, *B.* 25, 1614; vgl. dazu BERNTSEN, *A.* 251, 50). — Prismen. Fast unlöslich in Wasser (W.).



S-[2-Amino-5-diäthylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure („Diäthyl-p-toluylendiamin-thiosulfonsäure“, „Amino-diäthyl-o-toluidin-thiosulfonsäure“) $C_{11}H_{18}O_3N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man gibt zu einer Lösung von neutralem schwefelsaurem 5-Amino-2-diäthylamino-toluol (S. 145) eine schwach essigsäure Lösung von Kaliumdichromat und dann eine konzentrierte, mit Aluminiumsulfat versetzte Lösung von Natriumthiosulfat (BERNTSEN, *B.* 25, 3139; vgl. dazu *B.*, *A.* 251, 50). — Prismen. F: 210—215°.

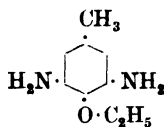


„Tetramethylhomindamin-thiosulfonsäure“ $C_{17}H_{33}O_4N_3S_3$, s. Formel I. *B.* Entsteht als Endosalz $C_{17}H_{31}O_3N_3S_3$ (Formel II) beim Versetzen eines Gemisches aus S-[2-Amino-5-dimethylamino-4-methyl-phenyl]-thioschwefelsäure (S. 612) und Dimethylanilin mit

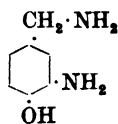


Kaliumdichromat (BERNTSEN, *B.* 25, 3136). — Endosalz, „Tetramethylhomindamin-thiosulfonat“ $C_{17}H_{31}O_3N_3S_3$. Grüne messingglänzende Nadeln mit 1(?) H_2O ; wird bei 95° wasserfrei.

3.5-Diamino-4-äthoxy-1-methyl-benzol, 2.6-Diamino-p-kresol-äthyläther $C_9H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Behandeln von 3.5-Dinitro-4-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 415) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, *A.* 217, 221). — Flüssig. Destilliert unzersetzt (St.). — Gibt die Chrysoidinreaktion (NOELTING, DE SALIS, *B.* 14, 986; 15, 1859). — $C_9H_{14}ON_2 + HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (St.).



4-Oxy-3-amino-benzylamin $C_7H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 3-Nitro-4-oxy-benzylamin (S. 610) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, *A.* 343, 241). Durch Kochen von salzsaurem N-[4-Oxy-3-amino-benzyl]-benzamid (S. 614) mit konz. Salzsäure (Et., *B.*, Sz.). — $C_7H_{10}ON_2 + 2 HCl$. Hellgraue Kryställchen (aus Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.



4-Methoxy-3-amino-benzylamin $C_8H_{11}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Beim Behandeln von N-[3-Nitro-4-methoxy-benzyl]-acetamid (S. 611) mit Zinn und Salzsäure (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, *B.* 20, 2412). — Flüssig. Kaum flüchtig mit Wasserdämpfen. Schwer löslich in Äther. Zieht aus der Luft CO_2 an. — $2 C_8H_{11}ON_2 + 4 HCl + PtCl_4$. Orangefelbe Blättchen.

N-[4-Methoxy-3-acetamino-benzyl]-acetamid $C_{12}H_{15}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 4-Methoxy-3-amino-benzylamin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (G., P., *B.* 20, 2412). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°. Löslich in verd. Säuren und daraus durch Alkalien wieder fällbar.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „p-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

N-[4-Oxy-3-amino-benzyl]-benzamid $C_{14}H_{13}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus N-[3-Nitro-4-oxy-benzyl]-benzamid (S. 611) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (EINHORN, BISCHOFF, SZELINSKI, A. 343, 239). — $C_{14}H_{13}O_2N_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 215° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser.

4. *Aminoderivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie vom o-, m- oder p-Kresol abzuleiten sind.*

3,5-Dinitro-6-amino-2-oxy-1-methyl-benzol, 4,6-Dinitro-3-amino-o-kresol¹⁾ oder 3,5-Dinitro-2-amino-4-oxy-1-methyl-benzol, 2,6-Dinitro-3-amino-p-kresol²⁾ $C_7H_5O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim Eintragen von 3,5-Dinitro-2-azido-1-methyl-benzol (Bd. V, S. 350) in konz. Schwefelsäure (DROST, A. 313, 315). — Gelbe Nadeln (aus Wasser).

x,x-Dinitro-x-amino-x-oxy-methyl-benzol, eso-Dinitro-eso-amino-kresol $C_7H_5O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Beim Eintragen des bei 97° schmelzenden 3,5(?)-Dinitro-4-azido-1-methyl-benzols (Bd. V, S. 351) in konz. Schwefelsäure (DROST, A. 313, 314). — Rote Nadeln (aus Wasser). F: 172° (Zers.). — Liefert mit Essigsäureanhydrid ein bei 171° schmelzendes Acetylderivat $C_9H_7O_6N_2$.

4,6-Bis-äthylamino-2-oxy-1-methyl-benzol, 3,5-Bis-äthylamino-o-kresol¹⁾ oder 2,6-Bis-äthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol, 3,5-Bis-äthylamino-p-kresol²⁾ $C_{11}H_{15}ON_2 = (C_2H_5 \cdot NH)_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 5 g 2-Methyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1109) und 14 g 33%iger wäbriger Äthylaminlösung im geschlossenen Rohr unter Luftausschluß bei 130° (FRIEDL, M. 21, 493). — Hellgelbe Krystallmasse, die sich an der Luft sogleich dunkelgrün färbt. — $C_{11}H_{15}ON_2 + 2HCl$. Nadeln. F: 226—228° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser unter Dissoziation. Leicht löslich in Alkohol.

5-Acetamino-4-[acetylmethylamino]-2-oxy-1-methyl-benzol oder 6-Acetamino-4-[acetylmethylamino]-3-oxy-1-methyl-benzol $C_{11}H_{13}O_3N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3)](CH_3 \cdot CO \cdot NH) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Man reduziert 2,5-Dinitro-4-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 1008) mit Zinn und heißer Salzsäure, erhitzt das Reaktionsprodukt mit Salzsäure (D: 1,19) im geschlossenen Rohr auf 149—154° und acetyliert das so erhaltene Amino-methylamino-kresol mit Soda, Natriumacetat und Acetanhydrid (PINNOW, J. pr. [2] 62, 513). — Nadeln (aus Methylalkohol + Essigester). F: 151—152°. Wird bei 120° wasserfrei. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Wasser. Leicht löslich in verd. Natronlauge.

[2-Oxy-5-acetamino-benzyl]-dimethylamin oder [3-Oxy-6-acetamino-benzyl]-dimethylamin $C_{11}H_{15}O_2N_2 = (HO)C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch 5-stdg. Kochen von 4-Acetamino-phenol mit Dimethylamin und Formaldehyd in Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 92309; *Frdl.* 4, 103). — F: 110°.

2-Äthoxy-5-amino-benzylamin oder 3-Äthoxy-6-amino-benzylamin $C_9H_{11}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus Chloressigsäure-[äthoxy-acetamino-benzylamid] (s. u.) beim Kochen mit Salzsäure (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 301). — Öl. Kp: ca. 300° (Zers.). Absorbiert CO_2 . — $C_9H_{11}ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Methylalkohol + Aceton). F: 276° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser.

Chloressigsäure-[2-äthoxy-5-acetamino-benzylamid] oder Chloressigsäure-[3-äthoxy-6-acetamino-benzylamid] $C_{11}H_{13}O_3N_2Cl = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 14,6 g Acet-p-phenetidid (S. 461) und 10 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in 50 g konz. Schwefelsäure (Er., M., A. 343, 301). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 179°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther und Benzol.

Chloressigsäure-[2-äthoxy-5-lactylamino-benzylamid] oder Chloressigsäure-[3-äthoxy-6-lactylamino-benzylamid] $C_{14}H_{17}O_4N_2Cl = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3[NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 33,8 g Milchsäure-p-phenetidid (S. 491) und 20 g N-Methylol-chloracetamid in 150 g konz. Schwefelsäure (Er., M., A. 343, 303). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol. — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 2 oder 3-Äthoxy-5 oder 6-amino-benzylamin (s. o.).

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „o-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

²⁾ Bezifferung der vom Namen „p-Kresol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

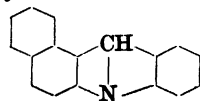
Diäthylaminoessigsäure-[2-äthoxy-5-acetamino-benzylamid], [N.N-Diäthyl-glycin]-[2-äthoxy-5-acetamino-benzylamid] oder Diäthylaminoessigsäure-[3-äthoxy-6-acetamino-benzylamid], [N.N-Diäthyl-glycin]-[3-äthoxy-6-acetamino-benzylamid] $C_{17}H_{21}O_3N_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 10 g Chloroessigsäure-[äthoxy-acetamino-benzylamid] (S. 614) und 8,3 g Diäthylamin in absol. Alkohol (Er., M., A. 343, 302). — Blättchen (aus Essigester). F: 122°. — Hydrochlorid. Hygroskopische Blättchen.

Diäthylaminoessigsäure-[2-äthoxy-5-lactylamino-benzylamid], [N.N-Diäthyl-glycin]-[2-äthoxy-5-lactylamino-benzylamid] oder Diäthylaminoessigsäure-[3-äthoxy-6-lactylamino-benzylamid], [N.N-Diäthyl-glycin]-[3-äthoxy-6-lactylamino-benzylamid] $C_{16}H_{19}O_4N_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4[NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 10 g Chloroessigsäure-[äthoxy-lactylamino-benzylamid] (S. 614) und 4,7 g Diäthylamin in 25 g Alkohol (Er., M., A. 343, 303). — Schuppen (aus Essigester). F: 131—132°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Äther.

5. *Aminoderivate des 1'-Oxy-1-methyl-benzols (Benzylalkohols)* $C_7H_8O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 428).

2-Amino-benzylalkohol und seine Derivate.

2-Amino-benzylalkohol, o-Amino-benzylalkohol $C_7H_9ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-benzylalkohol (Bd. VI, S. 447) in alkoh. Lösung mit Zink und Salzsäure unter Kühlung (FRIEDLÄNDER, HENRIQUES, B. 15, 2109). Neben anderen Produkten in geringer Menge bei der Reduktion von 2-Nitro-benzylalkohol mit Zinkstaub und Natronlauge in Alkohol auf dem Wasserbade (FREUNDLER, C. r. 136, 371; 138, 1425; Bl. [3] 31, 880), sowie beim Erhitzen von 2-Nitro-benzylalkohol mit alkoh. Natronlauge oder mit Natriumäthylat (CARRÉ, C. r. 140, 664; Bl. [3] 33, 1165; A. ch. [8] 6, 413). Entsteht in kleiner Menge beim Behandeln von 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) mit Zink und Salzsäure (FRIE., H., B. 15, 2109). Durch Reduktion von Anthranilsäure (Syst. No. 1889) mit Natriumamalgam in salzsaurer Lösung (LANGGUTH, B. 38, 2064). Durch elektrolytische Reduktion von Anthranilsäure (Syst. No. 1889) in gekühlter 15%iger Schwefelsäure (METTLER, B. 38, 1751). — *Darst.* Man versetzt eine Lösung von 60 g 2-Nitro-benzylalkohol in 240 ccm Alkohol mit 320 ccm Salzsäure (D: 1,19), trägt unter Kühlung 120 g Zinkstreifen (je 30 g nach einer halben Stunde) ein und läßt 4 Stdn. stehen (GABRIEL, POSNER, B. 27, 3512). — Nadeln (aus Benzol). F: 81—82° (FREU.), 82° (FRIE., H.), 84° (M.). Siedet unter Atmosphärendruck zum größten Teil unersetzt bei 270—280°, unter vermindertem Druck (5—10 mm) unersetzt bei 160° (PAAL, LAUDENHEIMER, B. 25, 2968). Verflüchtigt sich nur schwer mit Wasserdampf (FRIE., H.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig (FRIE., H.). — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht ausschließlich o-Toluidin (PAAL, SENNINGER, B. 27, 1084). Läßt sich durch Diazotierung in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit und nachfolgendes Erwärmen der Diazoniumsalzlösung auf dem Wasserbade in Saligenin (Bd. VI, S. 891) überführen (PAAL, SENN.). Liefert, in absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure gelöst, mit Amylnitrit 1'-Oxy-toluoldiazoniumsulfat-(2) (Syst. No. 2199) (PAAL, SENN.). Kondensiert sich in Gegenwart von Schwefelsäure mit Resorcin zu 2'-Amino-2,4-dioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869), mit Phloroglucin zu 2'-Amino-2,4,6-trioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1870) (FRIEDLÄNDER, M. 23, 984). Liefert beim Erhitzen mit β -Naphthol oder β -Naphthylamin auf 200—210° 1,2-Benzo-acridin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3091) (ULLMANN, BAEZNER, B. 35, 2670). Reagiert mit Acetaldehyd unter Bildung von 2-Äthylidenamino-benzylalkohol (S. 617); analog verläuft die Reaktion mit anderen Aldehyden (PAAL, LAU.). Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff (Bd. III, S. 197) und Alkohol entsteht 2-Thion-4,5-benzo-1,3-oxazindihydrid (Thiocumazon) $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CS} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH}_2 \cdot \text{O} \end{matrix}$ (Syst. No. 4278) (PAAL, LAU.; PAAL, COMMEREILL, B. 27, 1866).



Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und alkoh. Kali entsteht das Kaliumsalz des Thiocumothiazons $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CS} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH}_2 \cdot \text{S} \end{matrix}$ (Syst. No. 4278) (PAAL, COMM., B. 27, 2430).

Beim Erhitzen mit Epichlorhydrin (Syst. No. 2362) entsteht 2-[γ -Chlor- β -oxy-propylamino]-benzylalkohol(?) (S. 617) (PAAL, SENN.). — $C_7H_9ON + HCl$. Tafeln (aus Äther-Alkohol). F: 108°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (PAAL, LAU.). — $2 C_7H_9ON + H_2SO_4$. Krystallpulver. F: 114°; schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser (PAAL, LAU.). — Oxalat $C_7H_9ON + C_2H_2O_4$. Nadeln. F: 130°; leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in Äther (PAAL, SENN.). — Pikrat $C_7H_9ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 110° (PAAL,

SENN.). — $2C_7H_7ON + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln; ziemlich leicht löslich in Wasser, Alkohol (AUWERS, B. 37, 2260).

Polymeres o-Benzylidenimid $(C_7H_7N)_x = \left[C_6H_4 \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH} \end{array} \right]_x$ (?). B. Bei der Behandlung von 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) mit der theoretischen Menge (3 Mol.-Gew.) (vgl. E. THIELE, WEIL, B. 28, 1650; J. THIELE, DIMROTH, A. 305, 106, 116) Zinnchlorür in Salzsäure (LELLMANN, STICKEL, B. 19, 1611). Beim Erhitzen von salzsaurem N-[2-Amino-benzyl]-pyridiniumchlorid (Syst. No. 3051) auf 210–220° (LELLMANN, PEKUN, A. 259, 58). — Graugelbes oder rotbraunes Pulver. Schmilzt noch nicht bei 290° (L., P.). Löslich in Chloroform, Eisessig (L., St.). Die Lösung in Salzsäure ist dunkelrot und fluoresciert (L., St.). — $(2C_7H_7N + 2HCl + PtCl_4)_x$. Amorphes rotbraunes Pulver (L., St.).

Methyl-[2-amino-benzyl]-äther $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man gibt eine methylalkoholische Lösung von 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) allmählich unter Kühlung (die Reaktionstemperatur darf 40–50° nicht übersteigen) zu einer Lösung von Zinnchlorür in methylalkoholischer Salzsäure (J. THIELE, DIMROTH, A. 305, 110). Aus Methyl-[2-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 448) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Natronlauge (J. TH., D., A. 305, 109). Bei der Reduktion von Methyl-[2-nitro-benzyl]-äther mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge, neben anderen Produkten (FREUNDLER, C. r. 137, 522; Bl. [3] 31, 41). — Farbloses, an der Luft rasch braun werdendes Öl (J. TH., D.). Verharzt zum größten Teil bei der Destillation unter Atmosphärendruck (J. TH., D.); Kp_{760} : 123–124°; D_4^{20} : 1,0499 (J. TH., D.). Wird durch Säuren leicht verharzt (J. TH., D.). Alkoholische Oxalsäure fällt aus der alkoh. Lösung ein Oxalat vom Schmelzpunkt 124° (J. TH., D.).

Äthyl-[2-amino-benzyl]-äther $C_9H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Äthyl-[2-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 448) wird in Natronlauge suspendiert und mit überschüssiger warmer Ferrosulfatlösung vermischt (THIELE, DIMROTH, A. 305, 111). Entsteht auch, wenn eine alkoh. Lösung von 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) unter Kühlung zu einer Lösung von Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure allmählich zufließt, so daß die Temperatur nicht über 40–50° steigt (TH., D., A. 305, 112). — Gelbliches Öl. Verharzt beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck wie auch beim Kochen mit Säuren. Kp_{760} : 123–129°. — $C_9H_{13}ON + HCl$. Krystalle. F: 82–83°. — Oxalat $2C_9H_{13}ON + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Schwer löslich in Alkohol und Wasser.

Phenyl-[2-amino-benzyl]-äther $C_{13}H_{15}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Man läßt Phenyl-[2-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 449), fein zerrieben, mit auf 0° abgekühlter Zinnchlorür-Eisessiglösung 2 Tage bei 0° stehen (THIELE, DIMROTH, A. 305, 114). — Kleinkörnige Krystalle (aus Alkohol). F: 81–82°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol.

[2-Amino-benzyl]-acetat $C_9H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 449) bei niedriger Temperatur; längere Berührung des Reduktionsproduktes mit Säuren oder Alkalien ist zu vermeiden (AUWERS, B. 37, 2251). Bei 4-stdg. Stehen von [2-Acetamino-benzyl]-acetat (S. 618) mit verd. Salzsäure in der Kälte (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 23, 1667). Das Hydrobromid entsteht bei 1/2-stdg. Erhitzen der wäßr.

Lösung des bromwasserstoffsäuren 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-oxazins $C_8H_7 \begin{array}{c} \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_2 \cdot \text{O} \end{array}$ (Syst.

No. 4195) (GABRIEL, POSNER, B. 37, 3517). — Farbloses, anilinartig riechendes Öl. Schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Säuren (Au.). Geht beim Aufbewahren innerhalb einiger Tage in 2-Acetamino-benzylalkohol über (Au.). Durch Erwärmen wird dieser Übergang beschleunigt (Au.). Die Salze sind in trockenem Zustande beständig; in Lösung werden sie bei Gegenwart überschüssiger Säure leicht verseift (Au.). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln (S., W.). F: 116° (Au.). — $C_8H_{11}O_2N + HBr$. Blättchen (aus Äther-Alkohol) (G., P.). Prismen (Au.). — Pikrat $C_8H_{11}O_2N + C_6H_5O_7N_3$. Gelbrote Krystalle (aus verd. Alkohol). Krystallographisches: DEEKE, B. 37, 2252 Anm. F: 105° (Au.). — $2C_8H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln oder Nadeln (S., W.). Eigelbe, radial angeordnete Krystalle; schrumpft beim Erhitzen zusammen, ohne zu schmelzen (Au.).

[2-Amino-benzyl]-benzoat $C_{14}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von Benzoesäure-[2-nitro-benzyl]-ester (Bd. IX, S. 121) mit Zinkstaub und Salzsäure (PAAL, BODEWIG, B. 25, 2964; vgl. dazu AUWERS, B. 37, 2250). — Krystallinisch erstarrendes Öl. Schwer löslich in Ligroin. — $C_{14}H_{15}O_2N + HCl$. Prismen (aus Äther-Alkohol), Nadeln (aus heißer verdünnter Salzsäure). F: 143° (P., B.; Au.). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol (P., B.).

[2-Amino-phenyl]-[2-amino-benzyl]-äther $C_{13}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Man läßt [2-Nitro-phenyl]-[2-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 449) mit auf 0° abgekühlter Zinnchlorür-Eisessiglösung zwei Tage bei 0° stehen (THIELE, DIMROTH, A. 305,

115). — Säulenförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 118°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht in Benzol und heißem Alkohol.

2-Isopropylamino-benzylalkohol $C_{10}H_{15}ON = (CH_3)_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Bei allmählichem Eintragen von $2\frac{1}{2}$ Tln. Natrium in eine siedende alkoholische Lösung von 1 Tl. 2-Isopropylidenamino-benzylalkohol (s. u.) (PAAL, LAUDENHEIMER, *B.* 25, 2976). — Öl. Siedet nicht unzersetzt bei 250—260°. Kp_{45} : ca. 170°. Zerfällt beim Kochen in 2,2-Dimethylindolin $C_8H_7 \cdot \begin{smallmatrix} CH_2 \\ \diagup \\ NH \end{smallmatrix} > C(CH_3)_2$ (Syst. No. 3063) und Wasser.

2-[γ -Chlor- β -oxy-propylamino]-benzylalkohol (?) $C_{10}H_{14}O_2NCl = CH_2Cl \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH(?)^1$. *B.* Bei kurzem Kochen von 1 Tl. 2-Amino-benzylalkohol mit 2,5 Tln. Epichlorhydrin (Syst. No. 2362) (PAAL, SENNINGER, *B.* 27, 1087). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 95°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

2-Äthylidenamino-benzylalkohol $C_9H_{11}ON = CH_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Man löst 2-Amino-benzylalkohol in Acetaldehyd bei 0° (PAAL, LAUDENHEIMER, *B.* 25, 2969). — Öl. Kp_5 : 135—137°. Beständig gegen Alkalien. — Wird von Säuren leicht in die Komponenten zerlegt.

2-[β , β -Trichlor-äthylidenamino]-benzylalkohol $C_9H_8ONCl_3 = CCl_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Bei kurzem Erhitzen äquimolekularer Mengen 2-Amino-benzylalkohol und Chloral (P., L., *B.* 25, 2970). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

2-Isopropylidenamino-benzylalkohol $C_{10}H_{15}ON = (CH_3)_2C : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Amino-benzylalkohol und Aceton (P., L., *B.* 25, 2973). — Tafeln oder flache Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 120°. Schwer löslich in heißem Wasser und Ligroin, leichter in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol und Essigester. — Wird von Alkalien nicht verändert. Wird von Säuren in die Komponenten gespalten.

2-Benzalamino-benzylalkohol $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 2-Amino-benzylalkohol und Benzaldehyd auf dem Wasserbade (P., L., *B.* 25, 2970). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 115°. Sehr schwer löslich in Ligroin.

2-[3-Nitro-benzalamino]-benzylalkohol $C_{14}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 3-Nitro-benzaldehyd und 2-Amino-benzylalkohol auf dem Wasserbade (P., L., *B.* 25, 2971). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 93°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin.

2-Cuminalamino-benzylalkohol $C_{17}H_{19}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Man erwärmt äquimolekulare Mengen von 2-Amino-benzylalkohol und Cuminal kurze Zeit auf 100° (P., L., *B.* 25, 2972). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Essigester.

2-Salicylamino-benzylalkohol $C_{14}H_{13}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von 2-Amino-benzylalkohol und Salicylaldehyd auf dem Wasserbade (P., L., *B.* 25, 2971). — Nadeln. F: 117°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich.

2-[4-Oxy-benzalamino]-benzylalkohol $C_{14}H_{13}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von 2-Amino-benzylalkohol und 4-Oxy-benzaldehyd auf 100° (P., L., *B.* 25, 2971). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 137°. Leicht löslich in der Wärme in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

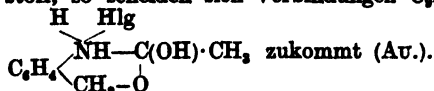
2-Vanillalamino-benzylalkohol $C_{15}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen eines Gemisches aus äquimolekularen Mengen von 2-Amino-benzylalkohol und Vanillin in konzentrierter alkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 50–60° (P., L., *B.* 25, 2972). — Nadeln (aus Alkohol). F: 119°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, kaum löslich in Ligroin.

2-Acetamino-benzylalkohol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Aus 2-Amino-benzylalkohol mit Essigsäureanhydrid in der Kälte (SÖDERBAUM, WIDMAN, *B.* 22, 1667). Aus [2-Amino-benzyl]-acetat (S. 616) durch spontane Umlagerung (AUWERS, *B.* 37, 2252, 2261). — Nadeln (aus Benzol). F: 114° (S., W.), 115–116° (A.). Ziemlich löslich in Wasser, leicht in verd. Säuren (A.). Aus den sauren Lösungen wird bei sofortigem Zusatz von Alkali die Verbindung wiedergewonnen; dagegen wird nach kurzer Einw. der Säure durch

Alkalien ein Gemenge von 2-Methyl-4,5-benzo-1,3-oxazin $C_8H_7 \cdot \begin{smallmatrix} N=CH_2 \\ \diagup \\ CH_2 \cdot O \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4195) und [2-Amino-benzyl]-acetat $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ gefällt (A.). Leitet man in die

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Bd. XII, S. 908 Anm. 1.

absolut-ätherische Lösung des 2-Acetamino-benzylalkohols unter Kühlung Halogenwasserstoff, so scheiden sich Verbindungen $C_8H_{11}O_2NHg$ ab, denen vielleicht die Konstitution



Verbindung $C_8H_{11}O_2NCl$. B. Beim Einleiten von trockenem Chlorwasserstoff in die gekühlte absolut-ätherische Lösung von 2-Acetamino-benzylalkohol (AUWERS, B. 37, 2254, 2262). — Weiße Nadeln. F: 120—125°. Leicht löslich in Wasser unter Bildung von salz-

saurem 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-oxazin $C_8H_8 \begin{array}{c} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{O} \end{array}$ (Syst. No. 4195), das alsbald in

salzsaures [2-Amino-benzyl]-acetat verwandelt wird. Wird die Verbindung $C_8H_{11}O_2NCl$ in äther. Suspension mit Diäthylamin behandelt, so entsteht 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-oxazin.

Verbindung $C_8H_{11}O_2NBr$. B. Analog der Verbindung $C_8H_{11}O_2NCl$ (s. o.). — Weiße Krystalle. F: 166—170° (AUWERS, B. 37, 2254, 2266).

[2-Acetamino-benzyl]-acetat $C_{11}H_{13}O_4N = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. B. Bei kurzem Erhitzen von 2-Amino-benzylalkohol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 22, 1667). — Nadeln (aus Benzol). F: 91°. Sehr leicht löslich in Benzol. — Liefert mit verdünnter kalter Salzsäure [2-Amino-benzyl]-acetat (S. 616).

[2-Diacetylamino-benzyl]-acetat $C_{13}H_{15}O_5N = (\text{CH}_3 \cdot \text{CO})_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. B. Bei 2-stdg. Kochen von 2-Amino-benzylalkohol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 22, 1668). — Zähes Öl.

2-Benzamino-benzylalkohol $C_{14}H_{13}O_2N = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$. B. Durch Digerieren äquimolekularer Mengen von 2-Amino-benzylalkohol, Benzoylchlorid und Kaliumdicarbonat in Äther (AUWERS, B. 37, 2250, 2261). — Nadeln (aus Ligroin). F: 132—133°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol, schwer in Ligroin.

[2-Oxymethyl-phenyl]-harnstoff $C_8H_{10}O_3N_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$. B. Aus 2-Amino-benzylalkohol, Kaliumcyanat und Salzsäure (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 22, 1668). — Vierseitige Tafeln oder Prismen. Schmilzt gegen 180° unter Entwicklung von Ammoniak und Bildung von N,N'-Bis-[2-oxymethyl-phenyl]-harnstoff (S., W.). Ziemlich leicht löslich in kochendem Wasser, sehr schwer in Alkohol, Aceton, Benzol (S., W.). — Beim Erwärmen

mit Salzsäure entsteht 2-Imino-4.5-benzo-1.3-oxazindihydrid $C_8H_8 \begin{array}{c} \text{NH} \text{---} \text{C} \text{---} \text{NH} \\ | \quad | \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{O} \end{array}$ (Syst. No. 4278) (S., W.; PAAL, VANVOLXEM, B. 27, 2415).

N-Phenyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-harnstoff $C_{14}H_{14}O_3N_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$. B. Beim Vermischen gleicher Teile 2-Amino-benzylalkohol und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437), beide gelöst in Benzol (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 22, 1670). — Nadeln (aus Aceton). F: 191°; sehr schwer löslich (S., W.). — Geht beim Erwärmen mit

Salzsäure in 2-Phenylimino-4.5-benzo-1.3-oxazindihydrid $C_8H_8 \begin{array}{c} \text{NH} \text{---} \text{C} \text{---} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ | \quad | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{O} \end{array}$ (Syst. No. 4278) über (S., W.; PAAL, VANVOLXEM, B. 27, 2415).

N,N'-Bis-[2-oxymethyl-phenyl]-harnstoff $C_{18}H_{18}O_4N_2 = (\text{HO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH})_2\text{CO}$. B. Beim Erhitzen von [2-Oxymethyl-phenyl]-harnstoff (s. o.) auf 180° (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 22, 1669). — Nadeln (aus Benzol). F: 108°.

N-Phenyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{14}H_{14}ON_2S = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{CS} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$. B. Aus 2-Amino-benzylalkohol und Phenylsenfö (Bd. XII, S. 453) (SÖDERBAUM, WIDMAN, B. 22, 1671). — Vierseitige Prismen (aus Alkohol). F: 136° (S., W.). — Beim Erwärmen mit Salzsäure entsteht 2-Phenylimino-4.5-benzo-1.3-thiazindihydrid

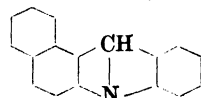
$C_8H_8 \begin{array}{c} \text{NH} \text{---} \text{C} \text{---} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ | \quad | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{S} \end{array}$ (Syst. No. 4278) (S., W.; PAAL, VANVOLXEM, B. 27, 2420).

2-Amino-benzylmercaptan $C_8H_9NS = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{SH}$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von 5 g 2.2-Dinitro-dibenzyldisulfid (Bd. VI, S. 468) mit 50 cm rauchender Salzsäure und viel Zinngranalien (GABRIEL, POSNER, B. 28, 1026). — $C_8H_9NS + \text{HCl}$. Schuppen (aus Amylalkohol). F: 170—172° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser.

Methyl-[2-amino-benzyl]-sulfid $C_8H_9NS = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_3$. B. Bei allmählichem Eintragen von Methyl-[2-nitro-benzyl]-sulfid (Bd. VI, S. 467) in mit wenig Eisessig verührtem Zinkstaub unter Kühlung (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 164). — Widerlich riechendes Öl. Erstarrt nicht bei -18°. Kp_{761} : 277—278°. — Mit Methyljodid entsteht Trimethylsulfoniumjodid (Bd. I, S. 290).

2.2'-Diamino-dibenzylsulfid $C_{14}H_{16}N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. *B.* Man reduziert 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) bei ca. 40–50° mit überschüssiger salzsaurer Zinnchlorürlösung, entzinnt die Lösung mit Schwefelwasserstoff und dampft die entzinnnte Lösung ein (THEILE, DIMBOTH, *B.* 28, 915; *A.* 305, 122). Beim Kochen von 2.2'-Dinitro-dibenzylsulfid (Bd. VI, S. 468) mit Zinnchlorür und Salzsäure (JAHODA, *M.* 10, 879). Beim Behandeln einer Aufschlammung von 2.2'-Dinitro-dibenzylsulfid in warmem absolutem Alkohol mit Zink und rauchender Salzsäure (GABRIEL, POSNER, *B.* 27, 3521). Bei 2-stdg. Erhitzen von 3 g

2-Methyl-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N=C \cdot CH_3 \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot S \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4195) mit 12 ccm Salzsäure (D: 1.19) auf 180° (G., P., *B.* 27, 3520). — Nadeln oder Blättchen. F: 81–82° (G., P.), 80° bis 81° (TH., D.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (JA.). — Liefert beim Erhitzen mit β -Naphthol auf 250° das Benzoacridin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3091) (ULLMANN, BAEZNER, *B.* 35, 2672). — $C_{14}H_{16}N_2S + 2HCl + 2H_2O$ (TH., D.). Farblose (G., P.) Krystalle (aus Alkohol). — Pikrat. Schmilzt bei 203–204° unter Zersetzung (G., P.).



2.2'-Diamino-dibenzyldisulfid $C_{14}H_{16}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S]_2$. *B.* Beim Eintragen von Jodjodkaliumlösung in eine Lösung von salzsaurem 2-Amino-benzylmercaptan (S. 618) (GABRIEL, POSNER, *B.* 28, 1026). — Krystallkörner (aus Ligroin + Essigester). F: 90–91°.

2.2'-Bis-formamino-dibenzylsulfid $C_{16}H_{18}O_2N_2S = (OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. *B.* Bei 1-stdg. Erhitzen von 2.2'-Diamino-dibenzylsulfid (s. o.) mit Ameisensäureäthylester auf 100° (G., P., *B.* 27, 3522). — Nadelchen. F: 163°.

Methyl-[2-acetamino-benzyl]-sulfid $C_{10}H_{13}ONS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CH_3$. *B.* Aus Methyl-[2-amino-benzyl]-sulfid durch Acetylierung (GABRIEL, POSNER, *B.* 29, 164). — Nadelchen (aus siedendem Ligroin). F: 102°.

2.2'-Bis-acetamino-dibenzylsulfid $C_{18}H_{20}O_2N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. *B.* Beim Eindampfen von 2.2'-Diamino-dibenzylsulfid (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (GABRIEL, POSNER, *B.* 27, 3522). — Nadeln. F: 209°. Sehr wenig löslich in Alkohol. — Liefert mit P_2S_5 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N=C \cdot CH_3 \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot S \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4195).

2.2'-Bis-propionylamino-dibenzyldisulfid $C_{20}H_{24}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S]_2$. *B.* Aus 2.2'-Diamino-dibenzylsulfid und Propionsäureanhydrid (KIPPENBERG, *B.* 30, 1146). Man läßt auf 2-Äthyl-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_6H_4 \begin{smallmatrix} N=C \cdot C_2H_5 \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot S \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4195) in der Wärme feuchte Luft einwirken (K.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 190–191°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Eisessig, ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser.

Methyl-[2-benzamino-benzyl]-sulfid $C_{15}H_{15}ONS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CH_3$. *B.* Aus Methyl-[2-amino-benzyl]-sulfid durch Benzoylierung (GABRIEL, STELZNER, *B.* 29, 164). — Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.

3-Amino-benzylalkohol und seine Derivate.

3-Amino-benzylalkohol, m-Amino-benzylalkohol $C_7H_7ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. *B.* Aus 3-Nitro-benzylalkohol (Bd. VI, S. 449) durch Reduktion mit Zink und alkoh. Salzsäure (LUTTER, *B.* 30, 1065). Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 376) in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung (METTLER, *B.* 38, 1751). Durch Reduktion von 3-Amino-benzoesäure (Syst. No. 1905) mit 4%igem Natriumamalgam in heißer, sehr verdünnter Salzsäure (LANGGUTH, *B.* 38, 2062). — Lange Tafeln oder Nadeln (aus Benzol). F: 97° (LV.; LA.). Im Vakuum unzersetzt destillierbar (LA.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, heißem Wasser, löslich in Äther, schwer in Benzol; sehr leicht löslich in Mineralsäuren (LV.). — Bräunt sich allmählich an der Luft (LV.). — $C_7H_7ON + HCl$. Krystallinisch. F: 121°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Äther (M.).

Polymeres m-Benzylidenimid $(C_7H_7N)_x = [C_6H_4 \begin{smallmatrix} CH_2 \\ \diagdown \\ NH \end{smallmatrix}]_x$ (?). *B.* Man erwärmt das salzsaure Salz des N-[3-Amino-benzyl]-pyridiniumchlorids $C_{13}H_{13}N_2Cl + HCl$ (Syst. No. 3051) auf 230° (LELLMANN, PEKRUN, *A.* 259, 60). — Gelbes, amorphes Pulver. Schmilzt zwischen 120° und 145°. — $[2C_7H_7N + 2HCl + PtCl_4]_x$.

3-Acetamino-benzylalkohol $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, *B.* 37, 2253 Anm. 1. — *B.* Aus 3-Amino-benzylalkohol durch Essig-

säureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (LUTTER, B. 30, 1066). — Nadeln (aus Benzol). F: 106—107°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol (L.). Unlöslich in wäBr. Salzsäure (Av.).

[3-Acetamino-benzyl]-acetat (?) $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (?) B. Beim Erhitzen von 3-Amino-benzylalkohol mit Essigsäureanhydrid (LUTTER, B. 30, 1066). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 67°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin.

3-Benzamino-benzylalkohol $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus [3-Benzamino-benzyl]-benzoat (s. u.) durch kurze Digestion mit alkoh. Natronlauge (AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3942). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, mäßig löslich in Benzol, sehr wenig in heißem Ligroin.

[3-Benzamino-benzyl]-benzoat $C_{21}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Amino-benzylalkohol und Benzoylchlorid in Pyridin (Av., S. B. 37, 3941). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 113—114°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, leicht löslich in Eisessig, mäßig löslich in Alkohol, kaum löslich in Ligroin. Unlöslich in wäBr. Alkalien. — Gibt bei kurzem Erwärmen mit alkoh. Natronlauge 3-Benzamino-benzylalkohol.

3-Amino-benzylmercaptan $C_8H_9NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot SH$. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-benzylmercaptan (Bd. VI, S. 468) mit Zinn und Salzsäure (LUTTER, B. 30, 1069). — $C_8H_9NS + HCl$. Krystalle (aus konz. Salzsäure). Schmilzt bei 167° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Salzsäure. Schmeckt bitter mit brennendem Nachgeschmack. Wird von alkoh. Jodlösung zu 3,3'-Diamino-dibenzyldisulfid oxydiert.

Methyl-[3-amino-benzyl]-sulfid $C_9H_{11}NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von Methyl-[3-nitro-benzyl]-sulfid (Bd. VI, S. 468) mit Zinkstaub und Eisessig (L., B. 30, 1071). — Gelbliches Öl. — $C_9H_{11}NS + HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). Leicht löslich in Äthylalkohol und Amylalkohol, sehr wenig in Benzol und Äther.

3,3'-Diamino-dibenzyldisulfid $C_{14}H_{15}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S]_2$. B. Bei der Oxydation von salzsaurem 3-Amino-benzylmercaptan mit alkoh. Jodlösung (L., B. 30, 1070). — $C_{14}H_{15}N_2S_2 + 2HCl$. Schuppen (aus Salzsäure). Färbt sich bei ca. 170° grau, bei 212° schwarz. In Wasser und Salzsäure schwerer löslich als salzsaures 3-Amino-benzylmercaptan.

4-Amino-benzylalkohol und seine Derivate.

4-Amino-benzylalkohol, p-Amino-benzylalkohol $C_8H_9ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Man trägt allmählich 10 g 4-Nitro-benzylalkohol (Bd. VI, S. 450) in ein siedendes Gemisch aus 40 Tln. Zinkstaub, 4 Tln. Calciumchlorid und 200 Tln. Wasser ein und kocht eine halbe Stunde; die mit wenig Soda versetzte Lösung wird filtriert und eingengt (O. FISCHER, G. FISCHER, B. 28, 880; KALLE & Co., D. R. P. 83544; *Frdl.* 4, 50). Durch Reduktion von 4-Nitro-benzylalkohol mit Ferrosulfat und Alkali (J. THIELE, DIMROTH, A. 305, 119; K. & Co.). Entsteht in kleiner Menge bei der Reduktion von 4-Amino-benzoesäure (Syst. No. 1905) mit Natriumamalgam in saurer Lösung (LANGGUTH, B. 38, 2064). — Blätter und Tafeln (aus Benzol). F: 65° (O. F., G. F.). 63—64° (J. TH., D.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Benzol (K. & Co.). — Wird durch überschüssiges Zinnchlorür in der Kälte nicht verändert, bei Wasserbadtemperatur aber unter sehr reichlicher Bildung von p-Toluidin reduziert (J. TH., D., A. 305, 121). Mit H_2S in saurer Lösung entsteht 4,4'-Diamino-dibenzyldisulfid (S. 623) (J. THIELE, DIMROTH, A. 305, 119). Beim Erhitzen mit p-Nitrotoluol und Schwefelsäure entsteht 5-Nitro-4'-amino-2-methyl-diphenylmethan (Bd. XII, S. 1328) (GATTERMANN, KOPPERT, B. 26, 2811). Kondensiert sich in schwach schwefelsaurer Lösung mit Resorcin zu 4'-Amino-2,4-dioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869) und zu 4,6-Bis-[4-amino-benzyl]-resorcin (Syst. No. 1869), kondensiert sich in schwach angesauerter Lösung mit α -Naphthol zu [4-Amino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan (S. 731) (FRIEDLÄNDER, v. HORVÁTH, M. 23, 979). Beim Erwärmen mit verdünnter Salzsäure und Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) entsteht Phenyl-[4-amino-benzyl]-sulfon (S. 623) (HINSBERG, HIMMELSCHNEIN, B. 29, 2022; HINSBERG, B. 50 [1917], 470; TRÖNGER, NOLTE, J. pr. [2] 101 [1920], 140).

Tetrameres(?) p-Benzylidenimid $C_{22}H_{22}N_4(?) = [C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} CH_2 \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{smallmatrix}]_4$ (?). B. Man reduziert 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 329), gelöst in Salzsäure, mit 3 Mol.-Gew. Zinnchlorür, zerlegt das dabei erhaltene Zinn doppelsalz in wäBr. Lösung mit Natronlauge und zieht den Niederschlag nach dem Trocknen mit Chloroform aus (E. THIELE, WEIL, B. 28, 1650; J. THIELE, DIMROTH, A. 305, 116; vgl. LELLMANN, STICKEL, B. 19, 1612). Beim Erhitzen von salzsaurem N-[4-Amino-benzyl]-pyridiniumchlorid (Syst. No. 3051) auf 210—230°

(LELLMANN, PEKRUN, *A.* **259**, 55). — Hellgelbes, amorphes Pulver (aus Chloroform + Äther). F: 110—115° (E. TH., W.). Leicht löslich in Chloroform, wenig in warmem Toluol, Benzol und Alkohol, fast unlöslich in kaltem Alkohol und Ligroin (E. TH., W.). Nimmt beim Behandeln mit Säuren 1 Mol. H₂O auf und bildet Säurederivate C₂₈H₃₆N₄(Ac)₂ + H₂O und C₂₈H₃₄N₄(Ac)₄ + H₂O (E. TH., W.). Verbindet sich mit 4-Nitro-benzaldehyd (E. TH., W.). Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen durch Kondensation mit hydroxylhaltigen Farbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 128726; *C.* **1902** I, 612.

Verbindung C₂₈H₃₀ON₄ = C₂₈H₂₈N₄ + H₂O. *B.* Man leitet Chlorwasserstoff in die Lösung des tetrameren (?) p-Benzylidenimids (S. 620) in Chloroform ein und zerlegt das gefällte orangefarbene Salz durch Soda (E. THIELE, WEIL, *B.* **28**, 1651). — F: 130—135°.

Verbindung C₄₈H₃₇O₈N₇. *B.* Bei längerem Stehenlassen in der Kälte von tetramerem (?) p-Benzylidenimid, gelöst in Chloroform, mit überschüssigem 4-Nitro-benzaldehyd; man fällt durch Äther (E. THIELE, WEIL, *B.* **28**, 1654). — Orangefarbene, krystallinische Masse. Schmilzt gegen 175°.

Verbindung C₄₈H₃₅O₇N₇. *B.* Bei längerem Kochen von tetramerem (?) p-Benzylidenimid, gelöst in Chloroform, mit überschüssigem 4-Nitro-benzaldehyd (E. THIELE, WEIL, *B.* **28**, 1654). — Orangefarb. Schmilzt gegen 150°.

Polymerer Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] (C₇H₇N)_x = $\left[\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{c} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_2 \end{array} \right]_x$. *B.*

Durch Einwirkenlassen von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. Anilin bei Gegenwart überschüssiger starker Mineralsäure (Salzsäure oder Schwefelsäure) (KALLE & Co., D. R. P. 95600; *C.* **1898** I, 812). Durch Einwirkenlassen eines Anilinsalzes auf die äquimolekulare Menge Formaldehyd in wäbr. Lösung; aus salzsaurem Anilin entsteht zunächst Chlormethyl-anilin (Bd. XII, S. 184), das bei längerem Stehen, rascher beim Kochen mit Wasser oder verdünnten Säuren, beim Behandeln mit Alkali schon in der Kälte, Salzsäure abspaltet und in den polymeren Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] übergeht (K. & Co., D. R. P. 96851; *C.* **1898** II, 159). Bei der elektrolytischen Reduktion von Nitrobenzol in Alkohol in Gegenwart von Formaldehyd und rauchender Salzsäure (LÖB, *B.* **31**, 2038). Durch Erwärmen von 4-Amino-benzylalkohol mit wenig Essigsäure (K. & Co., D. R. P. 83544; *Frdl.* **4**, 51). Durch Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure auf N-p-Tolyl-hydroxylamin (Syst. No. 1933) (K. & Co., D. R. P. 93540; *Frdl.* **4**, 179). Durch Behandeln von Anhydroformaldehyd-anilin C₆H₅·N< $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array}$ >CH₃ (Syst. No. 3796) mit Säuren (z. B. starker Salzsäure) in der Kälte (K. & Co., D. R. P. 95184; *C.* **1898** I, 541). — Körnig-krystallinische Masse. F: 214—216°; leicht löslich in verdünnten Säuren, unlöslich in Wasser und organischen Solvenzen (K. & Co., D. R. P. 83544). — Die Reduktion mit Zinkstaub + Salzsäure ergibt p-Toluidin (K. & Co., D. R. P. 83544). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel eine geschwefelte Base, die sich diazotieren und sulfurieren läßt (K. & Co., D. R. P. 98813; *C.* **1898** II, 1152). Bei der Kondensation mit aromatischen Aminen bilden sich Diphenylmethanderivate (K. & Co., D. R. P. 83544). Verwendung zur Verbesserung der aus 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) durch Einw. von Alkalien entstehenden Farbstoffe: Höchster Farbw., D. R. P. 122353; *C.* **1901** II, 327. Verwendung zur Verbesserung von Oxyazofarbstoffen sowie von Farbstoffen der Fluoresceinreihe: Höchster Farbw., D. R. P. 123613; *C.* **1901** II, 875.

Methyl-[4-amino-benzyl]-äther C₉H₁₁ON = H₂N·C₆H₄·CH₂·O·CH₃. *B.* Zu einer wäbr. Lösung von 10 g Methyl-[4-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 450) in 250 ccm 10%iger Natronlauge fügt man allmählich bis zum Verschwinden der alkal. Reaktion 20%ige Ferro-sulfatlösung, dann weitere 50 ccm Natronlauge (ROMEO, *G.* **35** I, 113). — Dickes, fast farbloses Öl. Kp₄₀: 164—167°. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther. Das Oxalat schmilzt bei 116°.

Dimerer (?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] C₁₆H₁₈N₂(?) = C₆H₄< $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ >C₆H₄(?). *B.* Das salzsaure Salz entsteht, wenn man Methylanilin in verd. Salzsäure bis zum ganz geringen Vorwalten derselben löst, die abgekühlte Lösung mit der äquimolekularen Menge 40%iger wäbr. Formaldehydlösung versetzt und mehrere Stunden stehen läßt; man zerlegt das salzsaure Salz mit Natronlauge (FRIEDLÄNDER, *M.* **23**, 987; vgl. KALLE & Co., D. R. P. 97710; *C.* **1898** II, 694; GOLDSCHMIDT, *Ch. Z.* **24**, 284). — Krystalle. Schmilzt bei 205—210°, nachdem schon vorher unter Gelbfärbung Zersetzung eingetreten ist; sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Äther, unlöslich in Wasser (F.). — Wird beim Kochen mit Alkohol in ein weißes, unlösliches Produkt, anscheinend ein hochmolekulares Polymerisationsprodukt, umgewandelt; die gleiche Umwandlung erfährt das Hydrochlorid unter der Einw. von Ammoniak (F.). Zinkstaub und Salzsäure reduzieren zu Methyl-p-toluidin (F.). Kondensiert sich mit Resorcin zu 4'-Methylamino-2,4-dioxy-diphenylmethan (Syst. No. 1869) und zu 4,6-Bis-[4-methylamino-benzyl]-resorcin (Syst. No. 1869). — C₁₆H₁₈N₂ + 2 HCl. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser und verd. Säuren, weniger

löslich in konz. Salzsäure (F.). — $C_{16}H_{18}N_2 + 2 HBr$. Schmilzt oberhalb 250° ; leicht löslich in Wasser (G., *Ch. Z.* 26, 967).

4-Dimethylamino-benzylalkohol $C_9H_{13}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ und [4-Dimethylamino-benzyl]-acetat $C_{11}H_{15}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Die Angaben von ROUSSET, *Bl.* [3] 11, 318—320, über Bildung und Eigenschaften dieser Verbindungen sind von v. BRAUN, KREUER, *B.* 45 [1912], 2991, als unrichtig erkannt worden. Über den wirklichen 4-Dimethylamino-benzylalkohol vgl. CLEMO, SMITH, *Soc.* 1928, 2423, 2424.

Dimerer (?) Anhydro-[4-äthylamino-benzylalkohol] $C_{18}H_{22}N_2(?) = C_6H_4 \cdot \left(\begin{smallmatrix} CH_2 \cdot N(C_2H_5) \\ N(C_2H_5) \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \right) \cdot C_6H_4(?)$. B. Das salzsaure Salz entsteht, wenn man Äthylanilin in verd. Salzsäure bis zum geringen Vorwalten derselben löst, die abgekühlte Lösung mit der äquimolekularen Menge 40%iger wäßr. Formaldehydlösung versetzt und mehrere Stunden stehen läßt; man zerlegt das salzsaure Salz mit Natronlauge (FRIEDLÄNDER, *M.* 23, 987, 990; vgl. KALLE & Co., D. R. P. 97710; *C.* 1898 II, 694). — Nadeln (aus Alkohol, dem einige Tropfen Natronlauge zugefügt sind). F: $79-80^\circ$ (F.). — Zeigt analoge Zersetzungserscheinungen wie der dimere (?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] (F.). — $C_{18}H_{22}N_2 + 2 HCl$. Nadeln (F.).

4-Benzylamino-benzylalkohol $C_{14}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Man löst 10 g Benzylanilin (Bd. XII, S. 1023) in 40 g Alkohol, gibt 12 g Salzsäure ($21^\circ B^e$) und 40 g Wasser hinzu, rührt in den entstehenden Krystallbrei 4 g 40%ige Formaldehydlösung ein und läßt 12 Stdn. stehen (KALLE & Co., D. R. P. 97710; *Frdl.* 5, 95; *C.* 1898 II, 694). — Nadeln (aus Benzol). F: 161° .

4-Benzalaminobenzylalkohol $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-benzylalkohol in Wasser und Benzaldehyd (O. FISCHER, G. FISCHER, *B.* 28, 881). — Blättchen (aus Ligroin). F: $67-68^\circ$.

4-Salicylaminobenzylalkohol $C_{14}H_{13}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-benzylalkohol in Wasser und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) (O. FISCHER, G. FISCHER, *B.* 28, 881). — Goldgelbe Tafeln und Prismen (aus Methylalkohol). F: 155° .

4-Benzamino-benzylalkohol $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-benzylalkohol durch Benzoylieren (O. FISCHER, G. FISCHER, *B.* 28, 881). — Krystalle (aus Wasser). F: $150-151^\circ$.

Methyl-[4-benzamino-benzyl]-äther $C_{15}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-amino-benzyl]-äther in alkal. Lösung durch Benzoylohlchlorid (ROMEO, *G.* 25 I, 114). — Schuppen (aus sehr verd. Alkohol oder aus Benzol + Petroläther). F: 111° bis 113° . Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Petroläther und Wasser.

N-Phenyl-N'-[4-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{14}H_{14}ON_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-benzylalkohol und Phenylsenföhl (Bd. XII, S. 453) in Alkohol (SCHALL, *J. pr.* [2] 64, 264). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: $157-158^\circ$.

2-Chlor-4-amino-benzylalkohol $C_7H_9ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 2-Chlor-4-nitro-benzylalkohol — erhalten aus Äthyl-[2-chlor-4-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 453) durch Verseifung mit Salzsäure bei 100° — oder aus 3,3'-Dichlor-4,4'-bis-oxymethyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) mit Zinn und Salzsäure (WITT, *B.* 25, 83, 85, 86). — Öl. — $C_7H_9ONCl + HCl$. Nadeln. Sublimiert bei 254° unter partieller Zersetzung.

Äthyl-[2-chlor-4-amino-benzyl]-äther $C_9H_{11}ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von Äthyl-[2-chlor-4-nitro-benzyl]-äther (Bd. VI, S. 453) mit Zinn und Salzsäure (WITT, *B.* 25, 86). — Öl. — $C_9H_{11}ONCl + HCl$. Nadeln. Sublimiert bei 240° unter partieller Zersetzung.

3-Nitro-4-amino-benzylalkohol $C_7H_9O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Zufügen von Wasser zur Lösung des polymeren Anhydro-[3-nitro-4-amino-benzylalkohols] (s. u.) in konz. Schwefelsäure (J. MEYER, ROHMER, *B.* 33, 254). — Gelbes, amorphes Pulver. — Geht in lufttrocknem Zustand bei gewöhnlicher Temperatur langsam, schneller im Vakuum, sofort beim Erhitzen mit Eisessig wieder in den polymeren Anhydro-[3-nitro-4-amino-benzylalkohol] über. Durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade entsteht zunächst

eine gelbe Lösung, aus welcher eine amorphe Verbindung $\left[H_2N \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right]_x$ (?) fällbar ist; durch längeres Behandeln mit Zinn und Salzsäure wird 3,4-Diamino-toluol (S. 148) erhalten.

Polymerer Anhydro-[3-nitro-4-amino-benzylalkohol] $(C_7H_9O_2N_2)_x = \left[O_2N \cdot C_6H_4 \cdot \begin{smallmatrix} NH \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right]_x$. B. Durch 1-stdg. Erwärmen von 1 Tl. N,N'-Methylen-bis-[2-nitro-anilin] (Bd. XII, S. 690) mit 10 Tln. konz. Salzsäure auf 40° (J. MEYER, ROHMER, *B.* 33, 253). Zu

einer Lösung von 30 g 2-Nitro-anilin in der 10-fachen Menge konz. Salzsäure werden 22 g 40%iger Formaldehydlösung gegeben und die Flüssigkeit unter Kühlung mit Chlorwasserstoff gesättigt; sobald durch vorsichtiges Erwärmen Lösung eingetreten ist, wird durch Eiswasser abgekühlt (J. M., R.). In beiden Fällen scheidet sich als dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag eine Salzsäureverbindung ab, aus welcher durch Digerieren mit heißem Wasser und Auskochen mit Eisessig der polymere Anhydro-[3-nitro-4-amino-benzylalkohol] nahezu quantitativ erhalten wird. — Rotes Pulver oder rotbraune Kügelchen (aus Nitrobenzol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 265–270° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in siedendem Anilin, Chinolin, Pyridin und Nitrobenzol, sonst unlöslich; unlöslich in verdünnten Mineralsäuren. — Aus der Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Wasser 3-Nitro-4-amino-benzylalkohol (S. 622) gefällt.

Phenyl-[4-amino-benzyl]-sulfon $C_{18}H_{17}O_2NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5^1$. *B.* Man erwärmt 4-Amino-benzylalkohol mit verdünnter Salzsäure und versetzt die Lösung mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) (HINSBERG, HIMMELSCHNEID, *B.* 29, 2022). — Gelbe Nadelchen (aus Wasser). *F.*: 176°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

4,4'-Diamino-dibenzylsulfid $C_{14}H_{16}N_2S = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. *B.* Durch Eintragen von [4-Nitro-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 451) in salzsaures Zinnchlorür und Behandeln des Produktes mit Schwefelwasserstoff (O. FISCHER, G. FISCHER, *B.* 24, 724; 28, 879; vgl. DIMROTH, J. THIELE, *B.* 28, 915; *A.* 305, 105, 107; KALLE & Co., D. R. P. 87059; *Frdl.* 4, 1056). Bei der Reduktion von 4,4'-Dinitro-dibenzylsulfid (Bd. VI, S. 469) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (O. F., *B.* 28, 1338). — Blättchen. *F.*: 104–105° (O. F., G. F., *B.* 28, 880), 105° (D., J. TH.). — Reagiert beim Erwärmen mit Silberlösung unter reichlicher Bildung von Silbersulfid (D., J. TH., *B.* 28, 915). Mit Natrium und Amylalkohol entsteht p-Toluidin (O. F., *B.* 28, 1340). Gibt beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol die Verbindung $SC \begin{smallmatrix} NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} S$ (Syst. No. 4551) (O. F., *B.* 28, 1339). Liefert beim Erhitzen mit Anilin und Zinkchlorid 4,4'-Diamino-diphenylmethan (S. 238) (O. F., *B.* 28, 1341). — $C_{14}H_{16}N_2S + 2 HCl$. Nadeln (O. F., G. F., *B.* 24, 725). — $C_{14}H_{16}N_2S + 2 HBr$. Nadeln (O. F., G. F., *B.* 24, 725).

4,4'-Diamino-dibenzyldisulfid $C_{14}H_{16}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S]_2$. *B.* 4-Amino-benzylalkohol wird in saurer Lösung zuerst in der Kälte, dann bei Wasserbadtemperatur mit Schwefelwasserstoff behandelt (J. THIELE, DIMROTH, *A.* 305, 119). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 96–98°. — Liefert beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid ein bei 173–174° schmelzendes Acetylderivat. — $C_{14}H_{16}N_2S_2 + 2 HCl$. Mikroskopische Blättchen.

4,4'-Bis-dimethylamino-dibenzylsulfon $C_{18}H_{24}O_2N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2]_2SO_2^2$. *B.* Beim Erwärmen von formaldehysulfoxylsaurem Natrium („Rongalit C“, Bd. I, S. 577) mit salzsaurem Dimethylanilin und Formaldehyd in wäßr. Lösung (BINZ, ISAAC, *B.* 41, 3386). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). *F.*: 199° (B., I.). — Einw. von salpetriger Säure: BINZ, *B.* 42, 385.

4,4'-Bis-dimethylamino-dibenzylsulfid $C_{18}H_{24}N_2S_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S]_2$. *B.* Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und alkoh. Ammoniumsulfidlösung bei mehrtägigem Schütteln oder bei zweistündigem Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100–120° (MANCROT, ZAHN, KRÄNZLEIN, *A.* 345, 324). — Prismen (aus Alkohol). *F.*: 83,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und den meisten übrigen Solvenzien. $HgCl_2$ fällt aus alkoh. Lösung einen weißen, beständigen Niederschlag. — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig oder Salzsäure entweicht viel Schwefelwasserstoff, mit Natrium-amalgam erhält man das entsprechende Mercaptan. HgO gibt beim Kochen mit der alkoh. Lösung schwarzes Quecksilbersulfid, beim Erhitzen mit Kupferpulver entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-dibenzyl (S. 248). — $C_{18}H_{24}N_2S_2 + 2 HCl$. *F.*: 211°. Leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion.

4,4'-Bis-benzalamino-dibenzylsulfid $C_{28}H_{24}N_2S = (C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. *B.* Beim Digerieren von 4,4'-Diamino-dibenzylsulfid und Benzaldehyd auf dem Wasserbade (O. FISCHER, G. FISCHER, *B.* 24, 726; O. F., *B.* 28, 1338). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 95°.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von HINSBERG, *B.* 50, 470 und TROEGER, NOLTE, *J. pr.* [2] 101, 140.

²⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BINZ, LIMPACH, JANSSEN, *B.* 48, 1070, 1072.

4.4'-Bis-[4-nitro-benzalamino]-dibenzylsulfid $C_{28}H_{28}O_4N_4S = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. B. Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid mit 2 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd auf 120° (O. FISCHER, B. 28, 1339). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 173° . Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

4.4'-Bis-cinnamalamino-dibenzylsulfid $C_{32}H_{30}N_2S = (C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. B. Beim Digerieren von 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid mit Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) auf dem Wasserbade (O. FISCHER, G. FISCHER, B. 24, 727; O. F., B. 28, 1339). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: $158-159^\circ$ (O. F.). Löslich in siedendem Chloroform, schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (O. F., G. F.).

4.4'-Bis-salicylalamino-dibenzylsulfid $C_{28}H_{28}O_4N_2S = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. B. Beim Digerieren von 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid mit Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) auf dem Wasserbade (O. FISCHER, G. FISCHER, B. 24, 727; O. F., B. 28, 1339). — Goldgelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: $176-177^\circ$.

Phenyl-[4-acetamino-benzyl]-sulfon¹⁾ $C_{15}H_{15}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenyl-[4-amino-benzyl]-sulfon (S. 623) und Essigsäureanhydrid (HINSBERG, HIMMELSCHEIN, B. 29, 2023). — Nadeln (aus Alkohol). F: 201° . Mäßig löslich in Alkohol und Eisessig.

4.4'-Bis-acetamino-dibenzylsulfid $C_{18}H_{20}O_2N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung von 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, G. FISCHER, B. 24, 726; O. F., B. 28, 1337). — Nadeln. F: 188° (O. F., G. F.; DIMROTH, THIELE, B. 28, 915). Schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol, Chloroform, leicht in Alkohol und Eisessig (O. F., G. F.).

4.4'-Bis-benzamino-dibenzylsulfid $C_{28}H_{28}O_2N_2S = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2S$. B. Aus 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid mit Benzoylchlorid und Natronlauge (O. FISCHER, G. FISCHER, B. 24, 726; O. F., B. 28, 1337). — Blättchen (aus Eisessig). F: 223° (O. F., G. F.), 224° (DIMROTH, THIELE, B. 28, 915). Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin, Chloroform (O. F., G. F.).

3. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_8H_{10}O$.

1. *Aminoderivate des 2-Oxy-1-äthyl-benzols* $C_8H_{10}O = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 470). Vgl. auch No. 3 auf S. 628.

[α -(2-Methoxy-phenyl)-äthyl]-anilin $C_{15}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2-Methoxy-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 217) und Methylmagnesiumjodid (ANSELMINO, B. 40, 3474). — Krystalle (aus Petroläther). Rhombisch bipyramidal (JÄGER, B. 40, 3474). F: 46° ; D: 1,141 (A.).

β -[2-Oxy-phenyl]-äthylamin $C_8H_{11}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen des N.N'-Bis-[β -(2-oxy-phenyl)-äthyl]-harnstoffs (s. u.) mit alkoh. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf $150-160^\circ$ (PSCHORR, EINBECK, B. 38, 2072). — $C_8H_{11}ON + HCl$. Rhombenförmige Blättchen (aus Alkohol-Äther). F: $152-153^\circ$.

β -[2-Methoxy-phenyl]-äthylamin $C_8H_{13}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Bei 5-stdg. Erhitzen von β -(2-Methoxy-phenyl)-äthyl-urethan (S. 625) mit 3 Tln. Alkohol und 10 Tln. konzentriertem wäßrigem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 180° (P., Er., B. 38, 2076). — Flüssigkeit. Kp: $236-237^\circ$ (korr.). Leicht löslich in Äther. — $C_8H_{13}ON + HCl$. Prismatische Tafeln (aus Alkohol-Äther). F: 141° .

Trimethyl- β -(2-oxy-phenyl)-äthyl-ammoniumjodid $C_{11}H_{19}ONI = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3$. B. Aus salzsauerm β -(2-Oxy-phenyl)-äthylamin, Methyljodid und Natriumäthylat in siedender alkoholischer Lösung (P., Er., B. 38, 2073). — Prismen (aus absol. Alkohol). F: $217-218^\circ$. — Gibt bei der Destillation mit konz. Natronlauge Cumaran (Syst. No. 2366) und Trimethylamin.

Trimethyl- β -(2-methoxy-phenyl)-äthyl-ammoniumjodid $C_{11}H_{21}ONI = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3$. B. Durch Erhitzen von salzsauerm β -(2-Methoxy-phenyl)-äthylamin mit Methyljodid und Natriumäthylat in Alkohol (P., Er., B. 38, 2076). — Nadeln. F: 209° . — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylat im geschlossenen Rohr Trimethylamin und 2-Methoxy-ätyrol (Bd. VI, S. 560).

N.N'-Bis-[β -(2-oxy-phenyl)-äthyl]-harnstoff $C_{17}H_{25}O_4N_2 = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH)_2CO$. B. Man fügt zu der mit Äther überschichteten wäßr. Lösung des salzsauren β -(2-Oxy-phenyl)-propionsäure-hydrazids (Bd. X, S. 242) konz. Natriumnitritlösung, kocht

¹⁾ Vgl. die Anm. 1 auf S. 628.

die äther. Lösung des entstandenen Azids 3 Stdn. mit dem $1\frac{1}{2}$ -fachen Volumen Alkohol, verjagt den Alkohol, destilliert unter ca. 30–40 mm Druck bei 180–220° das gebildete Hydrocumarin und unter 15 mm Druck bei 250–280° den N.N'-Bis- β -(2-oxy-phenyl)-äthylharnstoff über (P., Er., B. 38, 2071). — Viereckige Blättchen (aus Eisessig). F: 187–188°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Eisessig, unlöslich in Äther und Wasser. — Beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150–160° entsteht β -[2-Oxy-phenyl]-äthylamin (S. 624).

[β -(2-Methoxy-phenyl)-äthyl]-urethan $C_{12}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Hinzufügen einer konz. Natriumnitritlösung zu der mit Äther überschichteten wäßr. Lösung des salzsauren β -[2-Methoxy-phenyl]-propionsäure-hydrazids und nachfolgendes 4-stdg. Kochen der äther. Lösung des entstandenen Azids mit dem $1\frac{1}{2}$ -fachen Volumen absol. Alkohols (P., Er., B. 38, 2075). — Dickflüssiges Öl. Kp_{10} : 200°.

2. *Aminoderivate des 4-Oxy-1-äthyl-benzols* $C_8H_{10}O = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 472). Vgl. auch No. 3 auf S. 628.

α -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin (1¹-Amino-4-oxy-1-äthyl-benzol) und seine Derivate.

α -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin $C_8H_{11}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 4-Oxy-acetophenon-oxim (Bd. VIII, S. 88) mit Natriumamalgam in methylalkoholisch-essigsaurer Lösung (TUTIN, CATON, HANN, Soc. 95, 2123). — Gummiähnliche Masse, schwer löslich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform. — Durch Erhitzen des salpetrigsauren Salzes im CO_2 -Strom und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Essigsäureanhydrid erhält man das Monoacetat des α -[4-Oxy-phenyl]-äthylalkohols (Bd. VI, S. 904). — $C_8H_{11}ON + HCl$. Prismen (aus Wasser). Erweicht beim Erhitzen allmählich und färbt sich zwischen 200° und 280° dunkel.

α -[4-Methoxy-phenyl]-äthylamin $C_9H_{13}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH_2$. B. Aus Anisylhydramid (Bd. VIII, S. 75) und Methylmagnesiumjodid in Äther (BUSCH, LEEFHELM, J. pr. [2] 77, 17). — Wasserhelles, angenehm gewürzartig riechendes Öl. Kp_{12} : 127–131°. Zieht CO_2 an. — $C_9H_{13}ON + HCl$. Nadeln. F: 157°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_9H_{13}ON + HNO_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 114°.

N-[α -(4-Oxy-phenyl)-äthyl]-benzamid $C_{12}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus N-[α -(4-Benzoyloxy-phenyl)-äthyl]-benzamid (s. u.) durch Kochen mit 5%iger alkoholischer Kalilauge (TUTIN, CATON, HANN, Soc. 95, 2123). — Prismen (aus Alkohol). F: 156°.

N-[α -(4-Benzoyloxy-phenyl)-äthyl]-benzamid $C_{22}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus α -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin durch Benzoylierung nach SCHOTTEN-BAUMANN (T., C. H., Soc. 95, 2123). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 187° bis 188°. — Liefert beim Kochen mit 5%iger alkoholischer Kalilauge N-[α -(4-Oxy-phenyl)-äthyl]-benzamid (s. o.).

N-Phenyl-N'-[α -(4-methoxy-phenyl)-äthyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{19}ON_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus α -[4-Methoxy-phenyl]-äthylamin und Phenylsenföl in Alkohol (BUSCH, LEEFHELM, J. pr. [2] 77, 18). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 125,5°.

β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin (1²-Amino-4-oxy-1-äthyl-benzol) und seine Derivate.

β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin $C_8H_{11}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. V. Im Mutterkorn zu ca. 0,01 bis 0,1% (BARGER, Soc. 95, 1125; BARGER, DALL, A. Ph. 61, 115). — B. Bei der Fäulnis von Pferdefleisch (BARGER, WALFOL, C. 1909 I, 1591), von Dorschleber (GAUTIER, Bl. [3] 35, 1195), von menschlicher Placenta (ROSENHEIM, C. 1909 I, 1591). Bei der Selbstverdauung von Rinderpankreas (EMERSON, B. Ph. P. 1, 501). Bei sehr protrahierter (12-monatiger) peptischer Verdauung von (koaguliertem) Eiweiß aus Pferdeblutserum (LANGSTEIN, B. Ph. P. 1, 507). Entsteht bei der Fäulnis von Tyrosin (Syst. No. 1911) in Gegenwart von Fleischbrühe (BARGER, W., C. 1909 I, 1591). Beim Erhitzen von Tyrosin in kleinen Mengen auf 270° (SCHMITT, NASSE, A. 133, 214). Durch Kochen von 4-Oxy-phenyl-essigsäure-nitril (Bd. X, S. 191) mit Natrium und Alkohol (BARGER, Soc. 95, 1127). Aus β -[4-Methoxy-phenyl]-äthylamin (S. 626.) beim Kochen mit starker, entfärbter Jodwasserstoffsäure im CO_2 -Strom (ROSENMUND, B. 42, 4782) oder bei 4-stdg. Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,4) im geschlossenen Rohr auf 160° (BARGER, W., Soc. 95, 1724). Aus N-[β -(4-Oxy-phenyl)-äthyl]-benzamid (S. 627) beim Erhitzen mit 20%iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 140° (BARGER, W., Soc. 95, 1722). — Blättchen oder Nadeln (aus Benzol). F: 160° (ROSENM.), 161° (BARGER, Soc. 95, 1128). Beginnt gegen 220° sich unter geringer Zersetzung zu verflüchtigen (GAU.). Kp_5 : 175–181°; Kp_5 : 161–163° (BARGER, Soc. 95, 1128). Löslich in 95 Tln. Wasser von 15° (GAU.). Löslich in ca. 10 Tln. siedendem Alkohol, weniger löslich in siedendem Wasser, schwer in siedendem, sehr wenig in kaltem

Xylol (BARGER, *Soc.* 95, 1128). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (SCH., N.). — Beim Schmelzen mit Kali entstehen NH_3 und 4-Oxy-benzoesäure (BARTH, A. 152, 101). — Riecht angenehm süßlich, schmeckt bitter (GAV.). Wirkt blutdrucksteigernd und erzeugt Uteruskontraktion; es ist der wirksame Bestandteil der wäßr. Mutterkorn-Auszüge (DALE, DIXON, C. 1909 II, 1143; BARGER, DALE, A. *Ph.* 61, 118, 130). — $C_8H_{11}ON + HCl$. Nadeln; leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol (SCH., N.). — Pikrat. Prismen; F: 200° (BARGER, *Soc.* 95, 1128). — $2 C_8H_{11}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Plättchen (aus Alkohol) (E.). Gelb, ziemlich leicht löslich (GAV.).

β -[4-Methoxy-phenyl]-äthylamin $C_9H_{13}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus 4-Methoxy-phenylacetaldoxim (Bd. VIII, S. 95) mit 3%igem Natriumamalgam in alkoh. Eisessig (ROSENKUND, B. 42, 4782). Aus β -[4-Methoxy-phenyl]-propionsäure-amid (Bd. X, S. 246) mit Brom und Natronlauge bei höchstens 55° (BARGER, WALPOLZ, *Soc.* 95, 1724). — Fischig riechendes Öl. Kp_{760} : 138–140° (B., W.); Kp_{18} : 136–138° (R.). Sehr wenig löslich in Wasser (B., W.). Verwandelt sich an der Luft in das schwer lösliche Carbonat (R.). — Liefert beim Kochen mit starker, entfärbter Jodwasserstoffsäure im CO_2 -Strom (R.) oder bei 4-stdg. Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,4) im geschlossenen Gefäß auf 160° (B., W.) β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin. — $C_9H_{13}ON + HCl$. Weiße Schuppen. F: 206° (B., W.), 207° (R.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in Aceton und kaltem Alkohol (R.).

β -(4-Oxy-phenyl)-äthyl-dimethylamin, Hordenin $C_{10}H_{15}ON = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. V. In den Malzkeimen der Gerste (LÉGER, C. r. 142, 108; C. 1906 I, 941; Bl. [3] 35, 235¹⁾). — B. Man reduziert oxalsaures Dimethyl- β -(4-nitro-phenyl)-äthylamin (Bd. XII, S. 1100) mit Zinn und Salzsäure und kocht das gebildete Amin mit verd. Schwefelsäure unter allmählichem Zusatz von $NaNO_3$ (BARGER, *Soc.* 95, 2196). — Darst. Man erschöpft 3 kg lufttrockene Malzkeime mit 96%igem Alkohol, filtriert den Auszug nach eintägigem Stehen, dampft das Filtrat zur Sirupdicke ein, versetzt den Rückstand mit 1 l Wasser, filtriert nach eintägigem Stehen, macht das Filtrat mit K_2CO_3 alkalisch, entfernt den größten Teil des störenden Farbstoffes durch wenig Äther und entzieht der Flüssigkeit das Hordenin durch häufig wiederholtes Ausschütteln mit größeren Mengen Äther; der Rückstand des äther. Auszuges wird unter Zusatz von Tierkohle aus Äther umkrystallisiert (GAEBEL, *Ar.* 244, 436). — Farblose, nahezu geschmacklose Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (WYROUBOW, C. r. 142, 109; Bl. [3] 35, 235). F: 117,5° (GAE.; BA.), 117,8° (korr.) (LÉ., C. r. 142, 108; Bl. [3] 35, 236). Kp_{11} : 173–174° (BA.). Sublimiert unzersetzt bei ca. 140–150° (LÉ., C. r. 142, 108; Bl. [3] 35, 236). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Äther, schwerer in Benzol, schwer in Toluol, sehr wenig in Xylol, fast unlöslich in kaltem Petroläther (LÉ., C. r. 142, 109; Bl. [3] 35, 236). Ziemlich leicht löslich in Wasser (GAE.). — Wird durch $KMnO_4$ in saurer und alkalischer Lösung, ebenso durch Chromsäure zu Oxalsäure oxydiert; liefert bei der Oxydation mit HNO_3 in der Hitze ein Gemisch von Pikrinsäure und Oxalsäure (LÉ., C. r. 142, 234; Bl. [3] 35, 869). Liefert nach vorausgegangener Methylierung durch Dimethylsulfat (und Kali) bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Anissäure (GAE.). Farbreaktionen und Mikroreaktionen: LÉ., C. r. 144, 490; C. 1907 I, 1435; LABAT, C. 1909 I, 2029; DENIGÈS, Bl. [4] 3, 786. — Hordenin ist wenig giftig (CAMUS, C. r. 142, 110). Wirkung auf die Blutzirkulation: C., C. r. 142, 237. Therapeutische Eigenschaften: SABRAZÈS, GUÉRIVE, C. r. 147, 1076. Die Wirkung des Pepsins, Trypsins und des Labs wird durch Hordeninsulfat gehemmt, ebenso das Wachstum von *Bacterium coli* und anderen Mikroben (C., C. r. 142, 350). — $C_{10}H_{15}ON + HCl$. Nadeln (aus 90%igem Alkohol); sehr leicht löslich in Wasser (LÉ., C. r. 142, 109; Bl. [3] 35, 237). — $C_{10}H_{15}ON + HBr$. Prismatische Nadeln; leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol (LÉ., C. r. 142, 109; Bl. [3] 35, 238). — $C_{10}H_{15}ON + HI$. Prismen; etwas schwerer in Wasser löslich als das Hydrobromid, schwer löslich in Alkohol (LÉ., C. r. 142, 109; Bl. [3] 35, 238). — $2 C_{10}H_{15}ON + H_2SO_4 + H_2O$. Prismatische Nadeln; leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol (LÉ., C. r. 142, 109; Bl. [3] 35, 237). — Neutrales Tartrat $2 C_{10}H_{15}ON + C_4H_6O_6$. Nadeln (aus 95%igem Alkohol); leicht löslich in Wasser (LÉ., C. r. 144, 208; C. 1907 I, 1435). — Saures Tartrat $C_{10}H_{15}ON + C_4H_6O_6$. Nadeln (aus 85%igem Alkohol); in Wasser etwas schwerer löslich als das neutrale Tartrat (LÉ., C. r. 144, 208; C. 1907 I, 1435).

β -(4-Acetoxy-phenyl)-äthyl-dimethylamin, Acetylhordenin $C_{11}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch 3–4-stdg. Erhitzen von Hordenin mit Essigsäureanhydrid auf 100° (LÉGER, C. r. 142, 110; C. 1906 I, 941; Bl. [3] 35, 238). — Sirupöse Flüssigkeit. — $C_{11}H_{17}O_2N + HI$. Tafeln; sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. — Sulfat. Krystallisiert nicht. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] hat SPÄTH (M. 40, 138; 42, 263) festgestellt, daß das in *Anhalonium fissuratum* vorkommende Alkaloid Anhalin (Syst. No. 4790) identisch mit Hordenin ist.

[β -(4-Benzoyloxy-phenyl)-äthyl]-dimethylamin, Benzoylhordenin $C_{17}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Hordenin und Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (LÉGER, *C. r.* 144, 209; *C.* 1907 I, 1435). — $C_{17}H_{19}O_2N + HCl$. Nadeln (aus 95%igem Alkohol); leicht löslich in Wasser, weit weniger in Alkohol. — $C_{17}H_{19}O_2N + HBr$. Rechtwinklige Blättchen (aus 95%igem Alkohol); schwer löslich in kaltem Wasser und absol. Alkohol, leichter in der Hitze.

[β -(4-Cinnamoyloxy-phenyl)-äthyl]-dimethylamin, Cinnamoylhordenin $C_{19}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Hordenin und Cinnamoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (LÉGER, *C. r.* 144, 209; *C.* 1907 I, 1435). — Nadeln (aus 60%igem Alkohol). F: 55,8° (korr.). Nimmt rasch einen Geruch nach bitteren Mandeln an. — $C_{19}H_{21}O_2N + HCl + H_2O$. Prismatische Nadeln (aus 90%igem Alkohol); leicht löslich in Wasser. — Nitrat. Sehr wenig lösliches Krystallpulver.

[β -(4-Anisoyloxy-phenyl)-äthyl]-dimethylamin, Anisoylhordenin $C_{18}H_{21}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Hordenin und Anisoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (LÉGER, *C. r.* 144, 210; *C.* 1907 I, 1435). — $C_{18}H_{21}O_3N + HCl + H_2O$. Verwitterte Tafeln (aus Wasser).

Trimethyl- β -(4-oxy-phenyl)-äthyl]-ammoniumhydroxyd, Hordenin-hydroxymethylat $C_{11}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht aus 5 g Hordenin, gelöst in 10 g Methylalkohol, und 2,5–3 g Methylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur (LÉGER, *C. r.* 144, 208; *C.* 1907 I, 1435), das Jodid aus Hordenin und Methyljodid im geschlossenen Rohr bei 110° oder beim Stehen in alkoholischer oder ätherischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (L., *C. r.* 142, 109; *C.* 1906 I, 941; *Bl.* [3] 35, 238), ferner aus β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin in Methylalkohol beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid (BARGER, *Soc.* 95, 2197). Aus der wäßr. Lösung des Jodids erhält man mit Silberoxyd die freie Base (L., *C. r.* 143, 235; *Bl.* [3] 35, 869). — Nadeln. Zersetzt sich bei der Destillation unter Bildung von Trimethylamin (L., *C. r.* 143, 235; *Bl.* [3] 35, 870). — Chlorid $C_{11}H_{18}ON \cdot Cl$. Nadeln (aus Methylalkohol); leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Methylalkohol (L., *C. r.* 144, 209). — Jodid $C_{11}H_{18}ON \cdot I$. Prismen (aus Wasser). F: 230° bis 231° (B.). In heißem Wasser viel leichter löslich als in kaltem (L., *C. r.* 142, 110).

Trimethyl- β -(4-methoxy-phenyl)-äthyl]-ammoniumhydroxyd, Hordeninmethyläther-hydroxymethylat $C_{12}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Hordenin-jodmethylat und Dimethylsulfat in Gegenwart von Natronlauge; es liefert in wäßr. Lösung mit Silberoxyd die freie Base (LÉGER, *C. r.* 144, 210, 489; *C.* 1907 I, 1435). — Die Base zerfällt bei der Destillation in Trimethylamin und 4-Methoxy-styrol (Bd. VI, S. 561) (L., *C. r.* 144, 489; *C.* 1907 I, 1435). — Jodid $C_{12}H_{20}ON \cdot I$. Nadeln (aus Wasser) mit $1\frac{1}{2} H_2O$ (L., *C. r.* 144, 210).

Trimethyl- β -(4-benzoyloxy-phenyl)-äthyl]-ammoniumjodid, Benzoylhordenin-jodmethylat $C_{18}H_{21}O_3NI = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot I$. B. Durch Benzoylieren von Hordenin-jodmethylat (BARGER, *Soc.* 95, 2197). — Sechseckige Blättchen (aus Wasser). F: 252–254°.

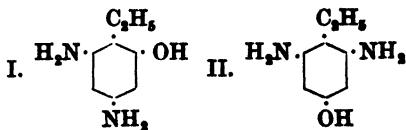
Dimethyl-äthyl- β -(4-oxy-phenyl)-äthyl]-ammoniumhydroxyd, Hordenin-hydroxyäthylat $C_{13}H_{19}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2 \cdot (C_2H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht durch 2-stdg. Erhitzen von 2 g Hordenin, 8 g absol. Alkohol und 4 g Äthylchlorid im geschlossenen Rohr auf 100–110°, das Bromid durch 3-stdg. Erhitzen von 4 g Hordenin, 8 g absol. Alkohol und 5 g Äthylbromid am Rückflußkühler, das Jodid durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 4 g Hordenin, 8 g absol. Alkohol und 5 g Äthyljodid am Rückflußkühler (LÉGER, *C. r.* 144, 209; *C.* 1907 I, 1435). — Chlorid $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl$. Prismen (aus Alkohol); leicht löslich in kaltem Wasser, weniger in kaltem Alkohol. — Bromid $C_{13}H_{20}ON \cdot Br$. Quadratische Tafeln (aus 90%igem Alkohol); leicht löslich in kaltem und heißem Wasser, schwer in Alkohol. — Jodid $C_{13}H_{20}ON \cdot I$. Prismatische Nadeln (aus Wasser); leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.

N- β -(4-Oxy-phenyl)-äthyl]-benzamid $C_{15}H_{15}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin und 1 Mol. Gew. Benzoylchlorid in Gegenwart von Alkali (BARGER, *Soc.* 95, 1128). Aus N- β -(4-Amino-phenyl)-äthyl]-benzamid (S. 177) durch Diazotieren und Verkochen (BARGER, WALPOLE, *Soc.* 95, 1722). — Tafeln (aus Alkohol). F: 162° (B.; B., W.). — Beim Erhitzen mit 20%iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 140° entsteht β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin (B., W.).

N- β -(4-Benzoyloxy-phenyl)-äthyl]-benzamid $C_{22}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus β -[4-Oxy-phenyl]-äthylamin (BARGER, *Soc.* 95, 1128; vgl. EMERSON, *B. Ph.* P. 1, 503) oder N- β -(4-Oxy-phenyl)-äthyl]-benzamid (BARGER, WALPOLE, *Soc.* 95, 1722) mit Benzoylchlorid und verd. Natronlauge. — Krystalle (aus Alkohol). F: 169° (E.), 170° (B.; B., W.).

3. *Aminoderivate des 2- oder des 4-Oxy-1-äthyl-benzols* $C_8H_{10}O = C_6H_5 \cdot C_2H_4 \cdot OH$.

4.6-Diamino-2-oxy-1-äthyl-benzol, 3.5-Diamino-2-äthyl-phenol $C_8H_{11}ON_2$, Formel I, oder 2.6-Diamino-4-oxy-1-äthyl-benzol, 3.5-Diamino-4-äthyl-phenol $C_8H_{11}ON_2$, Formel II. B. Aus 2.4.6-Trinitro-1-äthyl-benzol (Bd. V, S. 360) mit Zinn und Salzsäure (WEISWEILLER, M. 21, 46). — Durch längeres Sieden des salzsauren Salzes mit Wasser entsteht 2-Äthyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1113). — $C_8H_{11}ON_2 + 2HCl$. Krystalle.



O.N.N'-Triacetylderivat $C_{14}H_{15}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2 C_6H_3(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch längeres Kochen von salzsaurem Diamino-äthyl-phenol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (WEISWEILLER, M. 21, 47). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 259–262°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Essigester, unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin.

4. *Aminoderivate des 1'-Oxy-1-äthyl-benzols (Methylphenylcarbinols)* $C_8H_{10}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 475).

Methyl-[4-amino-phenyl]-carbinol (4-Amino-1'-oxy-1-äthyl-benzol) und seine Derivate.

Methyl-[4-amino-phenyl]-carbinol $C_8H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 4-Amino-acetophenon (Syst. No. 1873) in wässrig-alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam (ROUSSSET, Bl. [3] 11, 321). — Krystalle (aus Wasser). F: 93°. KP_{15} : 190°. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol. — Färbt sich am Licht gelb. — $2C_8H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln.

Methyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{15}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und 2 Mol.-Gew. Methylmagnesiumjodid in Äther (F. SACHS, L. SACHS, B. 38, 512). — Citronengelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 60 $\frac{1}{4}$ °; leicht löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln; die gelbe Lösung in Eisessig wird in der Wärme grün. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Zersetzt sich beim Aufbewahren und beim Erhitzen. — Chloroplatinat. Schwer krystallisierende, braungelbe Masse.

[Methyl-(4-acetamino-phenyl)-carbin]-acetat $C_{13}H_{17}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Methyl-[4-amino-phenyl]-carbinol mit Essigsäureanhydrid (ROUSSSET, Bl. [3] 11, 322). — Krystalle. F: 192°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, sehr wenig in Wasser.

Trichlormethyl-[4-methylamino-phenyl]-carbinol $C_8H_{10}ONCl_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$. B. Beim Erwärmen von Chloralhydrat mit 1 Mol.-Gew. Methylanilin (BOESSNECK, B. 21, 782). — Krystalle (aus Alkohol). F: 112° (Zers.). — $C_8H_{10}ONCl_2 + HCl$. Dicke Prismen (aus verd. Salzsäure). Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.

Trichlormethyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{15}ONCl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$. B. Aus Chloral und Dimethylanilin in Phenol bei Zimmertemperatur (ZIEBOLD, D. R. P. 61551; *Frdl.* 3, 109). Bei mehrwöchigem Stehen äquimolekularer Mengen von Chloralhydrat und Dimethylanilin in Gegenwart von Zinkchlorid (KNÖFLER, BOESSNECK, B. 20, 3193; vgl. BOESSNECK, B. 18, 1519). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 111° (Zers.). — Zersetzt sich beim Kochen mit Kalilauge in Chloroform und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (B.). — $C_{10}H_{15}ONCl_2 + HCl$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (B.).

[Trichlormethyl-(4-dimethylamino-phenyl)-carbin]-acetat $C_{13}H_{17}O_5NCl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CCl_2$. B. Durch Kochen des Trichlormethyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinols mit Essigsäureanhydrid (BOESSNECK, B. 18, 1518). — F: 84–85°.

Trichlormethyl-[4-äthylamino-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{13}ONCl_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$. B. Aus Chloralhydrat und Äthylanilin (BOESSNECK, B. 21, 783). — Krystalle (aus Alkohol). F: 98°. — $C_{10}H_{13}ONCl_2 + HCl$. Nadeln.

Trichlormethyl-[4-diäthylamino-phenyl]-carbinol $C_{12}H_{17}ONCl_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$. B. Bei 2-tägigem Stehen von 20 g Chloralhydrat mit 60 g Diäthylanilin und 10 g $ZnCl_2$ bei 40° (BOESSNECK, B. 19, 368). — Öl. Wird durch alkoholisches Kali in Chloroform und 4-Diäthylamino-benzaldehyd gespalten. — $C_{12}H_{17}ONCl_2 + HCl$. Würfel (aus Wasser).

Trichlormethyl-[4-methylnitrosamino-phenyl]-carbinol $C_8H_9O_2NCl_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_2$. B. Aus salzsaurem Trichlormethyl-[4-methylamino-phenyl]-carbinol in verd. Salzsäure mit $NaNO_2$ (BOESSNECK, B. 21, 783). — Nadeln (aus Alkohol). F: 117–118°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig.

Trichlormethyl-[4-äthylnitrosamino-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl_3 = ON \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$. *B.* Aus salzsaurem Trichlormethyl-[4-äthylamino-phenyl]-carbinol in verd. Salzsäure mit $NaNO_2$ (BOESSNECK, *B.* 21, 783). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). *F*: 138° (Zers.).

Aminomethyl-phenyl-carbinol (1²-Amino-1¹-oxy-1-äthyl-benzol) und seine Derivate.

Aminomethyl-phenyl-carbinol $C_8H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus Isos-nitroso-acetophenon (Bd. VII, S. 671) in verd. Alkohol mit Natriumamalagam und Salzsäure (KOLSHORN, *B.* 37, 2482). Aus Benzaldehydcyanhydrin (Bd. X, S. 206) in alkoh. Lösung mit Natriumamalagam und verd. Essigsäure unter guter Kühlung (Höchster Farb., D. R. P. 193634; *C.* 1908 I, 430). — Krystallinisch erstarrendes, farbloses Öl. — Hydrochlorid. Farblose Krystalle. *F*: 176—177°; leicht löslich in Wasser (H. F.). — Pikrat $C_8H_{11}ON + C_6H_5O_7N_3$ (K.). Prismatische Blättchen (aus Alkohol). *F*: 146—147° (K.), 153—154° (H. F.); zersetzt sich bei ca. 205° unter Aufschäumen (K.). — Chloroplatinat $2C_8H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Schuppen (aus Wasser); bräunt sich bei etwa 195°, wird oberhalb 200° schwarz und ist bei 260° noch nicht geschmolzen (K.).

[Aminomethyl-phenyl-carbin]-benzoat $C_{15}H_{15}O_2N \cdot C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus salzsaurem Aminomethyl-phenyl-carbinol mit Benzoylchlorid und überschüssiger Natron-lauge (KOLSHORN, *B.* 37, 2484). — Schuppenartige Blättchen (aus Alkohol). *F*: 144—145,5°.

Dimethylaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{10}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Aus Jodmethyl-phenyl-carbinol (Bd. VI, S. 476) und überschüssigem Dimethylamin (TIFFENEAU, *A. ch.* [8] 10, 348). Durch Erhitzen von Styroloxyl (Syst. No. 2366) mit Dime-thylamin in Benzol (TIFFENEAU, FOURNEAU, *C. r.* 146, 699). Aus Dimethylphenacylamin (Syst. No. 1873) durch Reduktion (T.). — Kp_{20} : 120° (T.). — Hydrojodid. *F*: 159° (T.).

[Dimethylaminomethyl-phenyl-carbin]-benzoat $C_{17}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht aus Dimethylaminomethyl-phenyl-carbinol und Benzoylchlorid (TIFFENEAU, *A. ch.* [8] 10, 348). — Hydrochlorid. *F*: 210°.

Benzylaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{15}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Bei allmählichem Eintragen von 200 g Natrium in die siedende Lösung von 80 g salzsaurem 2.5-Diphenyl-oxazol $\begin{matrix} HC-N \\ | \\ C_6H_5-C-O \end{matrix} > C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4200) in 2,5 l absol. Alkohol (E. FISCHER, *B.* 29, 210). — Nadeln (aus Ligroin). *F*: 104° (korr.). Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt. Sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in heißem Wasser, löslich in ca. 200 Tln. Ligroin. — Hydrochlorid. Blättchen. *F*: 226° (korr.). Leicht löslich in heißem, ziemlich schwer in kaltem Wasser, sehr wenig in Salzsäure.

Phenacetaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{16}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus ω -Phenacetamino-acetophenon (Syst. No. 1873) in wäbr. Methylalkohol mit Natriumamalagam unter Einleiten von CO_2 (ROBINSON, *Soc.* 95, 2171). — Farblose Prismen (aus Äther). *F*: 99°.

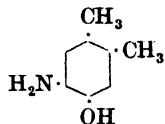
N-Phenyl-N'-[β -oxy- β -phenyl-äthyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{16}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Aminomethyl-phenyl-carbinol und Phenylsenföf (Bd. XII, S. 465) (KOLSHORN, *B.* 37, 2484). — Nadelchen oder Blättchen (aus Alkohol). *F*: 131—132°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, schwerer in heißem Benzol. — Beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht 2-Phenylimino-5-phenyl-

thiazolidin $\begin{matrix} H_2C-NH \\ | \\ C_6H_5 \cdot HC-S \end{matrix} > C \cdot N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4278).

Benzylnitrosaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{15}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzylaminomethyl-phenyl-carbinol in verd. Essigsäure mit Natriumnitrit (E. FISCHER, *B.* 29, 211). — Nadeln (aus Ligroin). *F*: 95° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, ziemlich schwer in warmem Ligroin.

5. Aminoderivate des 4-Oxy-1.2-dimethyl-benzols $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 480).

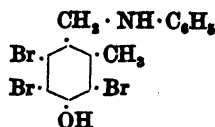
5-Amino-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol, 6-Amino-asymm.-o-xylenol¹⁾ $C_8H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 5-Nitro-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 484) oder aus dem Phenylhydrazon des 4.5-Dimethyl-benzochinons-(1.2) (Syst. No. 2114) mit Zinn und Salzsäure unter Zusatz von Eisessig (DIEPOLDER, *B.* 42, 2920). — Blättchen (aus Äther). Bräunt



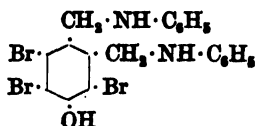
¹⁾ Bezifferung der vom Namen „asymm.-o-Xylenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 480.

sich oberhalb 165° ; F: $173-175^\circ$. Sublimiert in farblosen, anscheinend triklinen Rhomben. Langsam flüchtig mit Wasserdampf. 100 g Äther lösen ca. 1,3 g. Gut löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig in Wasser und Petroläther. — Gibt mit $K_2Cr_2O_7$ in verd. Schwefelsäure 4,5-Dimethyl-benzochinon-(1,2) (Bd. VII, S. 656). — $C_9H_{11}ON + HCl$. Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 250° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. $PtCl_4$ oxydiert unter Blaufärbung, $FeCl_3$ färbt dunkelgrün.

[3,5,6-Tribrom-4-oxy-2-methyl-benzyl]-anilin $C_{14}H_{13}ONBr_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3,5,6,1¹,2¹-Pentabrom-4-oxy-1,2-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 482) und 2 Mol.-Gew. Anilin in lauwarmem Benzol (AUFWEBS, ROVAART, A. 302, 103). — Krystalle (aus Alkohol). F: $120-125^\circ$. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Ligroin.



3,5,6-Tribrom-1¹,2¹-dianilino-4-oxy-1,2-dimethyl-benzol $C_{20}H_{19}ON_2Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3,5,6,1¹,2¹-Pentabrom-4-oxy-1,2-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 483) und Anilin in Chloroform (AUFWEBS, B. 32, 3000; A., v. ERGELER, B. 32, 3026). — Lichtbraunes Pulver. Leicht löslich in organischen Mitteln und verd. Alkali.



3,5,6-Tribrom-1¹,2¹-dianilino-4-äthoxy-1,2-dimethyl-benzol $C_{22}H_{21}ON_2Br_3$ = $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 3,5,6,1¹,2¹-Pentabrom-4-äthoxy-1,2-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 483) und Anilin in Benzol (A., v. E., B. 32, 3027). — Gelbes Pulver.

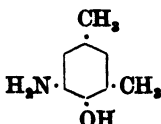
3,5,6-Tribrom-1¹,2¹-di-o-toluidino-4-oxy-1,2-dimethyl-benzol $C_{24}H_{23}ON_2Br_3$ = $HO \cdot C_6Br_3(CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3,5,6,1¹,2¹-Pentabrom-4-oxy-1,2-dimethyl-benzol und 4 Mol.-Gew. o-Toluidin in kaltem Benzol (A., v. E., B. 32, 3025). — Nadeln oder krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 153° . Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig.

3,5,6-Tribrom-1¹,2¹-di-o-toluidino-4-äthoxy-1,2-dimethyl-benzol $C_{26}H_{25}ON_2Br_3$ = $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3,5,6,1¹,2¹-Pentabrom-4-äthoxy-1,2-dimethyl-benzol und o-Toluidin in heißem Benzol (A., v. E., B. 32, 3026). — Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: $121-123^\circ$. Schwer löslich in den meisten Mitteln.

3,5,6-Tribrom-1¹,2¹-di-p-toluidino-4-äthoxy-1,2-dimethyl-benzol $C_{26}H_{25}ON_2Br_3$ = $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3,5,6,1¹,2¹-Pentabrom-4-äthoxy-1,2-dimethyl-benzol und p-Toluidin beim Stehen in kaltem Chloroform (A., v. E., B. 32, 3027). — Amorphes Pulver.

6. Aminoderivate des 4-Oxy-1,3-dimethyl-benzols $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 486).

5-Amino-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol, 6-Amino-asymm.-m-xyl-
enol¹⁾ $C_8H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 490) mit Zinn und Salzsäure (FRANKE, A. 296, 200). — Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). F: $133-134^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol, fast unlöslich in Wasser und Benzin. — Gibt beim Chlorieren in Eisessig *eso*-Tetrachlor-1,3-dimethyl-cyclohexen-(x)-dion-(4,5) (Bd. VII, S. 579). — Hydrochlorid. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwerer in Salzsäure.



5-Amino-4-methoxy-1,3-dimethyl-benzol, 6-Amino-asymm.-m-xyl-
enol-methyl-äther $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Entsteht in geringer Ausbeute aus 5-Nitro-4-methoxy-1,3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 490) mit Zinn und Salzsäure oder mit Eisen und Essigsäure (HODGKINSON, LIMPACH, Soc. 63, 106). — Farblose, an der Luft dunkel werdende Flüssigkeit. Bleibt bei -10° flüssig. Kp: $239,5^\circ$ (korr.). — Hydrochlorid. Tafeln. — $2 C_9H_{11}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen.

5-Amino-4-äthoxy-1,3-dimethyl-benzol, 6-Amino-asymm.-m-xyl-
enol-äthyläther $C_{10}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3,5,4'-Trimethyl-2-äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2114) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure neben anderen Produkten (JACOBSON, A. 369, 26). — Kp₂₀: ca. 146° .

5-Formamino-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol, 6-Formamino-asymm.-m-xyl-
enol $C_8H_{11}O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Man dampft 5-Amino-4-oxy-1,3-dimethyl-

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „asymm. m-Xylenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 486.

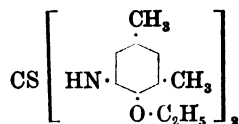
benzol mit überschüssiger Ameisensäure zur Trockne und destilliert das entstandene Formiat (HODGKINSON, LIMPACH, *Soc.* 63, 107). — Nadeln oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 68°.

5-Acetamino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Acetamino-asymm.-m-xylolol $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 96° (H., L., *Soc.* 63, 107).

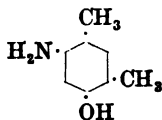
5-Acetamino-4-äthoxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Acetamino-asymm.-m-xylolol-äthyläther $C_{12}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 5-Amino-4-äthoxy-1.3-dimethyl-benzol und Essigsäureanhydrid (JACOBSON, A. 369, 26). — F: 65–66°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und warmem Petroläther.

5-Benzamino-4-benzoyloxy-1.3-dimethyl-benzol, O.N-Dibenzoyl-[6-amino-asymm.-m-xylolol] $C_{22}H_{25}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem 5-Amino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol mit überschüssigem Benzoylchlorid und Alkali (AUWERS, A. 365, 295, 297). — F: 153,5°.

N.N'-Bis-[2-äthoxy-3.5-dimethyl-phenyl]-thioharnstoff $C_{21}H_{29}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. Prismatische Krystalle (aus Alkohol); F: 141–142°; sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Benzol und Alkohol (JACOBSON, A. 369, 26).



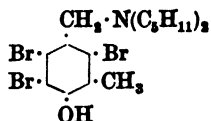
6-Amino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 5-Amino-asymm.-m-xylolol¹⁾ C_8H_9ON , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 490) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (BAMBERGER, REBER, B. 40, 2267), mit Zinn und Salzsäure (PFAFF, B. 16, 1137) oder mit Eisenfeile und verd. Essigsäure (B., R.). Durch Erhitzen von 5-Oxy-2.4-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2114) in Ligroin mit Aluminiumamalgam und Wasser (B., R.). — Weiße Nadeln oder Schüppchen (aus Alkohol). F: 166,5–167° (B., R.). Schwer löslich in siedendem Ligroin und Benzol, ziemlich schwer in kaltem, mäßig in heißem Wasser, ziemlich leicht in kaltem, sehr leicht in heißem Alkohol (B., R.) und Äther (P.). Leicht löslich in Mineralsäuren und Ätzalkalien (B., R.). — Durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Verkochen der mit wäßr. Schwefelsäure verdünnten Diazoniumsalzlösung erhält man m-Xylorcin (Bd. VI, S. 912) (P.). — $C_8H_{11}ON + HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (P.).



6-Benzolsulfamino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 5-Benzolsulfamino-asymm.-m-xylolol $C_{14}H_{15}O_2NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-6-benzolsulfamino-m-xylol (S. 184) bei Zusatz von Natriumacetat (MOEGAN, MICKLETHWAIT, *Soc.* 89, 1297). — Amorph, gelb. F: 136–143°. — Gibt ein bei 179–182° schmelzendes Benzoylderivat $C_{21}H_{19}O_4NS$.

[2.5.6-Tribrom-4-oxy-3-methyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{14}H_{29}ONBr_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.5.6.1¹-Tetrabrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 489) und Diisoamylamin (Bd. IV, S. 182) (AUWERS, A. 344, 180). — Verfilzte Nadelchen (aus Petroläther).

F: 99–100°; sehr leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Kochen mit Eisessig 2.5.6-Tribrom-4-oxy-1¹-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 914), mit Essigsäureanhydrid 2.5.6-Tribrom-4.1¹-diacetoxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 914).



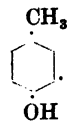
[2.5.6-Tribrom-4-oxy-3-methyl-benzyl]-benzylamin $C_{17}H_{21}ONBr_3 = HO \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2.5.6.1¹-Tetrabrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und Benzylamin in Benzol (AUWERS, A. 344, 179). — Prismen (aus Benzol-Ligroin). F: 138°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Ligroin und Äther. — Wird von siedendem Eisessig zersetzt unter Bildung von 2.5.6-Tribrom-4-oxy-1¹-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 914).

Bis-[2.5.6-tribrom-4-oxy-3-methyl-benzyl]-methylamin $C_{11}H_{15}O_2NBr_3 = [HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. B. Beim Durchschütteln einer Benzollösung des 2.5.6.1¹-Tetrabrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzols mit 33%iger wäßriger Methylaminlösung (AUWERS, A. 344, 177). — Löst sich nicht umkrystallisieren. Erweicht bei 155°, ist bei 161° geschmolzen. Schwer löslich in kaltem Eisessig und Ligroin, ziemlich schwer in Chloroform und Alkohol, ziemlich leicht in Benzol. — Liefert beim Kochen mit Eisessig 2.5.6-Tribrom-4-oxy-1¹-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol, beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 2.5.6-Tribrom-4.1¹-diacetoxy-1.3-dimethyl-benzol.

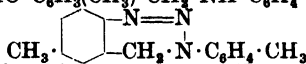
¹⁾ Bezifferung der vom Namen „asymm.-m-Xylol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 486.

N-Benzyl-N-[2.5.6-tribrom-4-acetoxy-3-methyl-benzyl]-acetamid $C_{16}H_{18}O_3NBr_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3) \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2.5.6-Tribrom-1¹-benzylamino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (AUWERS, A. 344, 180). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 118—120°.

[6-Oxy-3-methyl-benzyl]-anilin $C_{14}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von [6-Oxy-3-methyl-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 218) mit Natrium und siedendem absolutem Alkohol oder mit Zinkstaub und Eisessig bei mittlerer Temperatur (ANSELMINO, B. 41, 622). Aus 6-Oxy-3-methyl-benzylalkohol (Bd. VI, S. 914) durch Kochen mit Anilin (A.). — Nadelchen (aus Ligroin). F: 101°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol.

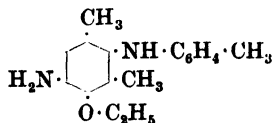


[6-Oxy-3-methyl-benzyl]-p-toluidin $C_{15}H_{17}ON = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus dem Methyl-p-tolyl-benzotriazindihydrid (Syst. No. 3805) beim Erwärmen mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure auf dem Wasserbade (v. WALTHER, BAMBERG, J. pr. [2] 71, 162). — Öl. — Pikrat $C_{15}H_{17}ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Blättchen. F: 268,5° (Zers.).



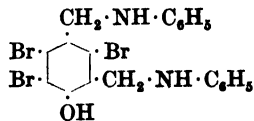
N-[6-Oxy-3-methyl-benzyl]-acetanilid $C_{16}H_{17}O_2N = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von [6-Oxy-3-methyl-benzyl]-anilin mit Essigsäureanhydrid (ANSELMINO, B. 41, 622). — Nadeln (aus Ligroin). F: 102°.

5-Amino-2-p-toluidino-4-äthoxy-1.3-dimethyl-benzol, **6-Amino-3-p-toluidino-asyymm.-m-xlenol-äthyläther¹⁾**, **3-Äthoxy-4-amino-2.6.4'-trimethyl-diphenylamin** $C_{17}H_{23}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5.4'-Trimethyl-2-äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2114) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure neben anderen Produkten (JACOBSON, A. 369, 27). — Öl. — Gibt mit Kaliumdichromat und H_2SO_4 unter Eiskühlung 3-Äthoxy-2.6-dimethyl-chinon (Bd. VIII, S. 279).



2-p-Toluidino-5-salicylalamin-4-äthoxy-1.3-dimethyl-benzol, **3-p-Toluidino-6-salicylalamin-asyymm.-m-xlenol-äthyläther**, **3-Äthoxy-4-salicylalamin-2.6.4'-trimethyl-diphenylamin** $C_{24}H_{29}O_2N_2 = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N)(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH)C_6H(CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-Äthoxy-4-amino-2.6.4'-trimethyl-diphenylamin und Salicylaldehyd in warmem Alkohol (JACOBSON, A. 369, 28). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°.

2.5.6-Tribrom-1¹.3¹-dianilino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol $C_{30}H_{17}ON_2Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Anilin auf 2.5.6.1¹.3¹-Pentabrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 490) (AUWERS, HAMPE, B. 32, 3012). — Gelbliches, kristallinisches Pulver (aus Alkohol + etwas Chloroform). F: 118° bis 121°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol.



2.5.6-Tribrom-1¹-anilino-3¹-acetylanilino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol $C_{25}H_{19}O_2N_2Br_3 = HO \cdot C_6Br_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 180. — B. Durch Einw. von Anilin auf 2.5.6.1¹.3¹-Pentabrom-4-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 490) (AU., HAMPE, B. 32, 3013; vgl. AU., B. 32, 2991). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 209°. Leicht löslich in Chloroform, mäßig in Benzol, Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin; wird von Alkalien leicht gelöst (AU., H.). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 2.5.6-Tribrom-1¹.3¹-bis-acetylanilino-4-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol (S. 633); mit Acetylchlorid in Pyridin entsteht ein Gemisch von 2.5.6-Tribrom-1¹.3¹-bis-acetylanilino-4-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol und 2.5.6-Tribrom-1¹-anilino-3¹-acetylanilino-4-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol (AU., BONDY, B. 37, 3907, 3909).

2.5.6-Tribrom-1¹-anilino-3¹-acetylanilino-4-acetoxy-1.3-dimethyl-benzol $C_{24}H_{21}O_3N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2.5.6-Tribrom-1¹-anilino-3¹-acetylanilino-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol (s. o.) und Acetylchlorid in Pyridin in Gegenwart von etwas Eisessig (AUWERS, BONDY, B. 37, 3909). — Blättchen (aus Alkohol). F: 200—201°; leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Eisessig

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „asyymm.-m-Xlenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 486.

und Essigester, schwer in Alkohol und Methylalkohol; unlöslich in Alkalien. — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid 2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-acetylanilino-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol.

2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-acetylanilino-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{24}H_{21}O_3N_2Br_3 = HO \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus 2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-acetylanilino-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol (s. u.) durch Schmelzen mit Ätznatron bei 200° (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3908). — Täfelchen (aus Alkohol). *F.*: 207—208°. Ziemlich schwer löslich in Benzol, Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Ligroin, leicht in wäßr. Alkalien. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.5.6-Tribrom-1¹-anilino-3¹-acetylanilino-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol.

2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-acetylanilino-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{26}H_{23}O_3N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Durch Kochen von 2.5.6-Tribrom-1¹-anilino-3¹-acetylanilino-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol (S. 632) mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3907). — Nadeln (aus Ligroin und Benzol). *F.*: 145°. — Geht beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd bei 200° in 2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-acetylanilino-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol (s. o.) über.

2.5.6-Tribrom-1¹-o-toluidino-3¹-[acetyl-o-toluidino]-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{24}H_{23}O_3N_2Br_3 = HO \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.5.6.1¹,3¹-Pentabrom-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 490) und o-Toluidin in heißem Benzol (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3912). — Prismen (aus Benzol). *F.*: 190—191°; leicht löslich in Chloroform, Toluol und Xylol, schwer in Ligroin, Alkohol und Methylalkohol. — Gibt mit Acetylchlorid in Pyridinlösung 2.5.6-Tribrom-1¹-o-toluidino-3¹-[acetyl-o-toluidino]-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol (s. u.).

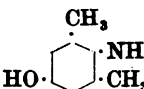
2.5.6-Tribrom-1¹-o-toluidino-3¹-[acetyl-o-toluidino]-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{26}H_{25}O_3N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.5.6-Tribrom-1¹-o-toluidino-3¹-[acetyl-o-toluidino]-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol und Acetylchlorid in Pyridin (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3912). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 193°.

2.5.6-Tribrom-1¹-p-toluidino-3¹-[acetyl-p-toluidino]-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{24}H_{23}O_3N_2Br_3 = HO \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen von 2.5.6.1¹,3¹-Pentabrom-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol mit 4 Mol.-Gew. p-Toluidin in Benzol (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3910). — Nadeln (aus Toluol oder Xylol). *F.*: 206°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, mäßig löslich in Benzol, Alkohol, Methylalkohol, schwer in Ligroin; löslich in Alkalien. — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-[acetyl-p-toluidino]-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol (s. u.); mit Acetylchlorid in Pyridin bei Gegenwart von etwas Eisessig entsteht 2.5.6-Tribrom-1¹-p-toluidino-3¹-[acetyl-p-toluidino]-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol (s. u.).

2.5.6-Tribrom-1¹-p-toluidino-3¹-[acetyl-p-toluidino]-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{26}H_{25}O_3N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.5.6-Tribrom-1¹-p-toluidino-3¹-[acetyl-p-toluidino]-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol durch Acetylchlorid in Pyridin in Gegenwart von etwas Eisessig (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3911). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 187—188°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol und Methylalkohol; unlöslich in Alkalien.

2.5.6-Tribrom-1¹,3¹-bis-[acetyl-p-toluidino]-4-acetoxy-1,3-dimethyl-benzol $C_{28}H_{27}O_3N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3[CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Durch Kochen von 2.5.6-Tribrom-1¹-p-toluidino-3¹-[acetyl-p-toluidino]-4-oxy-1,3-dimethyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (AUWERS, BONDY, *B.* 37, 3910). — Prismen (aus Ligroin + Benzol). *F.*: 154°. Leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Eisessig, ziemlich schwer in Benzol und Toluol, schwer in Ligroin.

7. Aminoderivate des 5-Oxy-1,3-dimethyl-benzols $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 492).

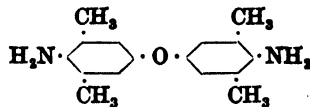
2-Amino-5-oxy-1,3-dimethyl-benzol, 4-Amino-symm.-m-xylenol¹⁾ C_8H_9ON , s. nebenstehende Formel. *B.* Neben anderen Verbindungen bei der Einw. stark verdünnter eiskalter Schwefelsäure auf 2,6-Dimethylphenylhydroxylamin (Syst. No. 1935) (BAMBERGER, RISING, *A.* 316, 300).  *F.*: 180,5—181,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, sehr wenig in Ligroin, kaltem Wasser und Chloroform. — Die anfangs farblose Lösung in Natronlauge färbt sich beim Schütteln mit Luft bräunlich-violett, beim Kochen dunkelbraun; die mit α-Naphthol versetzte alkal. Lösung wird beim Schütteln mit Luft blau (Indophenolbildung), beim Stehen wird sie mißfarbig. Färbt sich mit FeCl₃-Lösung in der Kälte nicht, beim Kochen damit tritt Xylochinongeroch auf. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 2,6-Dimethyl-hydrochinon (Bd. VI, S. 911).

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „symm.-m-Xylenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 492.

— $2C_9H_{11}ON + H_2SO_4$. Weiße Blättchen. F: 268° ; ziemlich leicht löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser.

2-Amino-5-methoxy-1,3-dimethyl-benzol, **4-Amino-symm.-m-xylenol-methyläther** $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2,6-Dimethyl-phenylhydroxylamin durch Einw. von Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (BAMBERGER, B. 36, 2039). — Blättchen (aus Petroläther). F: $42,5-43^\circ$. Flüchtig mit Dampf. Leicht löslich in organischen Mitteln außer in Petroläther; leicht löslich in heißem, mäßig leicht in kaltem Wasser. — $FeCl_3$ färbt die wäßr. Lösung zuerst bräunlich grün, bald darauf blaviolett; nach kurzer Zeit beginnt die Ausscheidung von Flocken; in der Wärme entsteht 2,6-Dimethyl-chinon (Bd. VII, S. 657).

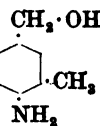
4,4'-Diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-diphenyläther $C_{18}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. eiskalter, stark verdünnter Schwefelsäure auf 2,6-Dimethyl-phenylhydroxylamin (BAMBERGER, RISING, A. 316, 305). — Farblose Nadeln oder Blättchen. F: $156,5-157^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, ziemlich schwer in Äther, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser und Alkalien. — $C_{18}H_{20}ON_2 + 2HCl$. Weiße Blätter (aus Wasser). F: 320° . Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser und stark verdünnter Salzsäure.



N,N'-Diacetylderivat $C_{20}H_{24}O_2N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2O$. B. Aus 4,4'-Diamino-3,5,3',5'-tetramethyl-diphenyläther beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid oder bei mehrstündigem Kochen mit Eisessig (B., R., A. 316, 307). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 283° . Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Äther und Benzol, sehr wenig in Ligroin.

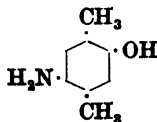
8. Aminoderivat des 1'-Oxy-1,3-dimethyl-benzols (3-Methyl-benzylalkohols) $C_9H_{10}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 494).

4-Amino-3-methyl-benzylalkohol $C_9H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. Polymerer Anhydro-[4-amino-3-methyl-benzylalkohol] $(C_8H_8N)_x = \left[CH_3 \cdot C_6H_3 \left(\begin{array}{c} NH \\ | \\ CH_2 \end{array} \right) \right]_x$ (?). B. Durch Auflösen von Anhydroformaldehyd-o-toluidin (Syst. No. 3796) in kalter konzentrierter Salzsäure (KALLE & Co., D. R. P. 95184; C. 1898 I, 541). Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. o-Toluidin bei Gegenwart überschüssiger starker Mineralsäure (K. & Co., D. R. P. 95600; C. 1898 I, 812). — Amorphes, gelbes Pulver. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in Säuren, aus denen es durch Alkalien unverändert ausgefällt wird (K. & Co., D. R. P. 95184; C. 1898 I, 541).



9. Aminoderivate des 2-Oxy-1,4-dimethyl-benzols $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 494).

5-Amino-2-oxy-1,4-dimethyl-benzol, **4-Amino-p-xylenol**¹⁾ $C_8H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-1,4-dimethyl-benzol (Bd. V, S. 387) durch elektrolytische Reduktion in konzentriert-schwefelsaurer Lösung (GATTERMANN, B. 27, 1930). Aus p-Xylochinon-monoxim (Bd. VII, S. 658) mit Zinn und Salzsäure (GOLDSCHMIDT, SCHMID, B. 18, 570; SUTKOWSKI, B. 20, 979). — Blättchen (aus Alkohol). F: 242° (Zers.) (Su.), 238° (Zers.) (Ga.). — Bei der Oxydation mit wäßr. Eisenchloridlösung (Ga.) oder beim Behandeln des salzsauren Salzes mit verd. Chromsäuremischung (Go., SCH.) entsteht p-Xylochinon (Bd. VII, S. 658). Liefert mit Chloranil in wäßr. Eisessig ein rotes Produkt der Zusammensetzung $C_{24}H_{26}O_2N_2$ (Su.). — $C_8H_{11}ON + HCl$. Nadeln (aus Wasser) (Su.).

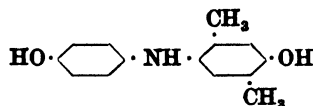


5-Amino-2-methoxy-1,4-dimethyl-benzol, **4-Amino-p-xylenol-methyläther** $C_9H_{12}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure auf 2,5-Dimethyl-phenylhydroxylamin (Syst. No. 1935) (BAMBERGER, FREI, B. 40, 1945). — Gibt beim Diazotieren und Verkothen der Diazoniumsalzlösung p-Xylohydrochinon-monomethyläther (Bd. VI, S. 915).

5-Amino-2-äthoxy-1,4-dimethyl-benzol, **4-Amino-p-xylenol-äthyläther** $C_{10}H_{14}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2,5-Dimethyl-phenylhydroxylamin und äthylalkoholischer Schwefelsäure (BAMBERGER, BAUM, B. 40, 1941). — F: $69,5^\circ$. — Gibt beim Diazotieren und Verkothen der Diazoniumsalzlösung p-Xylohydrochinon-monoäthyläther (Bd. VI, S. 915).

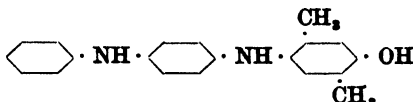
¹⁾ Besifferung der vom Namen „p-Xylenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 494.

4,4'-Dioxy-2,5-dimethyl-diphenylamin $C_{14}H_{12}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des aus p-Xylenol (Bd. VI, S. 494) und 4-Amino-phenol erhältlichen Indophenols (S. 435) (CASSELLA & Co., D. R. P. 191863; C. 1908 I, 574). — Farblos. F: 158°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Äther; leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. — Gibt mit Polysulfiden einen violetten Schwefelfarbstoff.



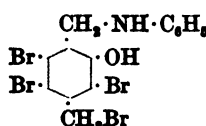
Chinon-mono-[4-oxy-2,5-dimethyl-anil] $C_{14}H_{12}O_2N = O:C_6H_4:N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. Vgl. das Indophenol $C_{14}H_{12}O_2N$, S. 435.

N-Phenyl-N'-(4-oxy-2,5-dimethyl-phenyl)-p-phenylendiamin, 4-Oxy-4'-anilino-2,5-dimethyl-diphenylamin $C_{20}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man oxydiert ein Gemisch von salzsaurem 4-Amino-diphenylamin (S. 76) und p-Xylenol in wäsr. Lösung mit Natriumdichromat und Essigsäure, macht mit Soda schwach alkalisch und reduziert durch Erwärmen mit Natriumsulfidlösung (CASSELLA & Co., Deutsche Patentanmeldung C. 10964 [1902]; *Frdd.* 7, 74; A. WINTNER, Zusammenstellung der Patente auf dem Gebiete der organ. Chemie, Bd. I [Gießen 1908], S. 383). — Krystalle. F: 171—172°.



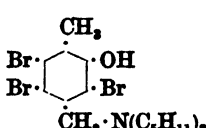
3-Nitro-5-amino-2-methoxy-1,4-dimethyl-benzol, 6-Nitro-4-amino-p-xylenol-methyläther¹⁾ $C_9H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen der 3-Nitro-5-amino-2-methoxy-1,4-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1926) mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 180° (BLANKSMA, R. 24, 50). — F: 98°.

[3,5,6-Tribrom-2-oxy-4-brommethyl-benzyl]-anilin $C_{14}H_9ONBr_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3,5,6,1',4'-Pentabrom-2-oxy-1,4-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 496) und Anilin in Benzol (ANSELMINO, B. 35, 148). — Nadeln (aus Benzol). Erweicht bei 138° bis 140° und verharzt, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, mäßig löslich in Eisessig und warmem Alkohol, schwer in kaltem Benzol, kaum in Ligroin. Ziemlich beständig gegen wäsr. Alkalien.



[3,5,6-Tribrom-2-oxy-4-brommethyl-benzyl]-o-toluidin $C_{15}H_{11}ONBr_4 = CH_3 \cdot Br \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 3,5,6,1',4'-Pentabrom-2-oxy-1,4-dimethyl-benzol und o-Toluidin in Benzol (ANSELMINO, B. 35, 149). — Orangerotes Pulver. Erweicht bei 120° bis 125° und verharzt dabei. Löslich in Chloroform, schwer löslich in Benzol, Eisessig und Alkohol, fast unlöslich in Ligroin. Ziemlich beständig gegen wäsr. Alkalien.

[2,5,6-Tribrom-3-oxy-4-methyl-benzyl]-diisocamylamin $C_{18}H_{25}ONBr_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3,5,6,4'-Tetrabrom-2-oxy-1,4-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 496) und Diisocamylamin in Benzol (AUWERS, A. 344, 188). — Weiße Nadelchen (aus Ligroin + Benzol). F: 81—81,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Petroläther. — Liefert beim Erhitzen für sich, mit Alkali, Eisessig oder mit Essigsäureanhydrid 2,5,6,2',5',6'-Hexabrom-3,3'-dioxy-4,4'-dimethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1013).

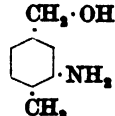


Bis-[2,5,6-tribrom-3-oxy-4-methyl-benzyl]-methylamin $C_{17}H_{19}ONBr_3 = [HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N \cdot CH_2]_2$. B. Beim Durchschütteln einer Benzollösung des 3,5,6,4'-Tetrabrom-2-oxy-1,4-dimethyl-benzols (Bd. VI, S. 496) mit 33%iger wäsr. Methylaminlösung (AU., A. 344, 184). — Weißes amorphes Pulver. F: 151—152°. Unlöslich in Ligroin, Benzol, Chloroform, sehr wenig löslich in Äther, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, leicht in Eisessig. — Mit siedender Natronlauge entsteht 2,5,6,2',5',6'-Hexabrom-3,3'-dioxy-4,4'-dimethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1013).

Bis-[2,5,6-tribrom-3-acetoxy-4-methyl-benzyl]-methylamin $C_{21}H_{19}ONBr_3 = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot N \cdot CH_2]_2$. B. Aus Bis-[2,5,6-tribrom-3-oxy-4-methyl-benzyl]-methylamin beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (AU., A. 344, 186). — Blättchen (aus Benzol). F: 132—133°. Unlöslich in Ligroin, sehr wenig löslich in Benzol, leicht in Alkohol.

10. Aminoderivat des 1'-Oxy-1,4-dimethyl-benzols (4-Methyl-benzylalkohols) $C_9H_{10}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 498).

3-Amino-4-methyl-benzylalkohol $C_9H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-1'-oxy-1,4-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 498) durch Reduktion mit Zink und HCl in alkoh. Lösung (AUWERS, A. 344, 184 Anm.). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 106—107°. Schwer löslich in Äther und Wasser.



¹⁾ Besifferung der vom Namen „p-Xylenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 494.

11. *Aminoderivate von Oxydimethylbenzolen (Dimethylphenolen)* $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot OH$ mit unbekannter Stellung der Methylgruppen.

4-Nitro-x.x-bis-[acetamino-methyl]-phenol $C_{12}H_{15}O_3N_3 = HO \cdot C_6H_3(NO_2)(CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 9,36 g 4-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 226) und 6 g N-Oxymethyl-acetamid (Bd. II, S. 178) und 60 g konz. Schwefelsäure (EINHORN, LADISCH, A. 343, 266). — Gelbe Prismen oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 196°.

4-Nitro-x.x-bis-aminomethyl-phenetol $C_{10}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_2H_4(NO_2)(CH_3 \cdot NH_2)_2$. B. Aus 4-Nitro-x.x-bis-[chloracetamino-methyl]-phenetol (s. u.) beim Kochen mit verd. Salzsäure (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 289). — $C_{10}H_{13}O_2N_3 + 2 HCl$. Nadelchen (aus verd. Alkohol). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

4-Nitro-x.x-bis-[chloracetamino-methyl]-phenetol $C_{14}H_{17}O_2N_3Cl_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_2H_4(NO_2)(CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl)_2$. B. Aus 6,8 g 4-Nitro-phenetol und 10 g N-Oxymethyl-chloracetamid (Bd. II, S. 200) mit 50 g konz. H_2SO_4 (Er., M., A. 343, 288). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 184°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform, sehr wenig in Äther. — Spaltet beim Kochen mit Salzsäure die Chloracetylreste ab.

4-Nitro-x.x-bis-[diäthylaminoacetamino-methyl]-phenetol $C_{22}H_{27}O_2N_5 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_2H_4(NO_2) \cdot [CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Aus 10 g 4-Nitro-x.x-bis-[chloracetamino-methyl]-phenetol und 15 g Diäthylamin in Alkohol beim Kochen (Er., M., A. 343, 289). — Nadeln (aus Essigester und Äther). F: 118–119°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, löslich in heißem Wasser, sehr wenig in Äther.

4. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_9H_{12}O$.

1. *Aminoderivate des 4-Oxy-1-propyl-benzols* $C_9H_{12}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 500).

α -[4-Methoxy-phenyl]-propylamin $C_{10}H_{15}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Anishydramid (Bd. VIII, S. 75) und Äthylmagnesiumjodid in Äther (BUSCH, LEEFHELM, J. pr. [2] 77, 18). — Wasserhelles, angenehm gewürzartig riechendes Öl. Kp_{15} : 136° bis 140°. — $C_{10}H_{15}ON + HCl$. Nadeln (aus Alkohol-Äther). F: 217–218°; sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{10}H_{15}ON + H_2SO_4$. Nadeln (aus verd. Schwefelsäure). F: 214°. — $C_{10}H_{15}ON + HNO_3$. Blättchen. F: 176°.

Monobenzoylderivat $C_{17}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus α -[4-Methoxy-phenyl]-propylamin durch Benzoylierung nach SCHOTTEN-BAUMANN (B., L., J. pr. [2] 77, 19). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in Äther, unlöslich in Wasser.

2. *Aminoderivate des 1'-Oxy-1-propyl-benzols (Äthylphenylcarbinols)* $C_9H_{12}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 502).

Äthyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{11}H_{17}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und 2 Mol.-Gew. Äthylmagnesiumbromid in Äther (F. SACHS, L. SACHS, B. 38, 514). — Nadelchen (aus Petroläther). F: 46°. Schwer löslich in Wasser, leicht in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Gibt bei der Destillation unter 10 mm Druck 4-[Dimethylamino]-1-propenyl-benzol (Bd. XII, S. 1188).

[α -Methylamino-äthyl]-phenyl-carbinol, Ephedrin und Pseudoephedrin $C_{10}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl.: E. SCHMIDT, Ar. 247, 149; RABE, B. 44 [1911], 824. — Von Verbindungen dieser Konstitution sind entsprechend dem Vorhandensein zweier asymmetrischer Kohlenstoffatome zwei diastereoisomere Reihen möglich, jede zwei enantiostereomere optisch aktive Formen und die zugehörige inakt. Form umfassend. Bis zum Literatur-Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs (1. I. 1910) sind beschrieben: zwei aktive Formen, die nicht derselben Reihe angehören, l-Ephedrin und d-Pseudoephedrin, und ein inaktives Präparat (s. S. 637 unter c), das nach SPÄTH, GÖHRING, M. 41 [1920], 320, weder mit dl-Ephedrin noch mit dl-Pseudoephedrin identisch ist und dessen Einheitlichkeit daher fraglich ist. Über die weiteren stereoisomeren Formen s. SPÄTH, GÖHRING, M. 41 [1920], 319; NAGAI, KANAO, A. 470 [1929], 157. Zur Konfiguration der Diastereoisomeren vgl. EMDE, Ar. 245, 662; GADAMER, Ar. 246, 566; E. SCH., Ar. 252 [1914], 136; EM., Helv. chim. Acta 12 [1929], 365.

a) l-Ephedrin. V. Im Kraut von chinesischer Ephedra vulgaris (NAGAI, C. 1868, 130; Ch. Z. 14, 441; MERCK, C. 1894 I, 470). — B. Aus d-Pseudoephedrin durch partielle Umlagerung bei 12-stdg. Erhitzen des Hydrochlorids mit 25%iger Salzsäure in geschlossenem Rohr im Wasserbad (E. SCHMIDT, Ar. 246, 210). — Strahlig kristallinisch (aus verdunstendem Äther). F: 40° (MÜLLER, Ar. 240, 486), 38–40° (E. SCH., Ar. 246, 211; GADAMER, Ar. 246,

574). Kp: 255° (MERCK, C. 1894 I, 470). Langsam flüchtig mit Wasserdampf (M.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform (M.). $[\alpha]_D^{25}$: $-6,3^\circ$ (in absol. Alkohol; 1,7914 g in 49,862 ccm Lösung) (GA., Ar. 246, 574). Die wäbr. Lösung reagiert stark alkalisch (M.). — Lagert sich beim Erhitzen mit Salzsäure in geschlossenem Rohr im Wasserbad zum Teil in d-Pseudoephedrin um (E. SCH., Ar. 244, 239; EMDE, Ar. 244, 241; vgl. NA., Ch. Z. 14, 441; FLAECHER, Ar. 242, 380). Bei der Destillation des Hydrochlorids im CO₂-Strom entstehen Propiophenon und salzsaures Methylamin (E. SCH., Ar. 247, 147). Bei der Oxydation mit Ferricyankalium und Natronlauge, sowie auch mit Bromwasser oder KMnO₄ wurden Benzaldehyd und Methylamin erhalten (E. SCH., Ar. 247, 149). — C₁₀H₁₅ON + HCl. Säulen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 215–216° (E. SCH., Ar. 246, 211; GA., Ar. 246, 573), 216° (M.; EMDE, Ar. 244, 243). $[\alpha]_D^{25}$: $-36,66^\circ$ (in Wasser; c = 5) (M.); $[\alpha]_D^{25}$: $-35,3^\circ$ (in Wasser; 2,0796 g in 49,862 ccm Lösung) (GA., Ar. 246, 574). — Hydrojodid. Krystalle, erhalten aus l-Ephedrin in Alkohol mit HI beim Verdunsten der Lösung. Rhombisch bisphenoidisch (SCHWANTKE, Ar. 244, 249; Z. Kr. 46, 78; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 576). Sintert von ca. 140° ab, schmilzt bei 155–156° (EM., Ar. 244, 249). — C₁₀H₁₅ON + HCl + AuCl₃. Gelbe Blättchen oder Nadeln. F: 128–131° (MERCK, C. 1894 I, 470), 130–131° (E. SCH., Ar. 246, 211). — 2 C₁₀H₁₅ON + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. F: 183–184° (MERCK, C. 1894 I, 470), 186° (M.; E. SCH., Ar. 246, 211).

b) d-Pseudoephedrin (von NAGAI d-Isoephedrin genannt). V. Im Kraut von (europäischer?); vgl. CHEN, KAO, Journ. Am. Pharm. Assoc. 15 [1926], 625 Ephedra vulgaris (MERCK, vgl. LADENBURG, OELSCHLÄGEL, B. 22, 1823; MILLER, Ar. 240, 482). — B. Aus l-Ephedrin (S. 636) durch partielle Umlagerung bei 12-stdg. Erhitzen des Hydrochlorids mit 25%iger Salzsäure im geschlossenen Rohr im Wasserbad (E. SCHMIDT, Ar. 244, 239; EMDE, Ar. 244, 241; vgl. NAGAI, Ch. Z. 14, 441; FLAECHER, Ar. 242, 380). — Darst. Man extrahiert das Kraut der Pflanze mit Alkohol, versetzt den Abdampfdruckstand des Extrakts mit Ammoniak, schüttelt mit Chloroform aus, führt die nach Abdestillieren des Chloroforms zurückbleibende Base in das Hydrochlorid über und reinigt dieses durch mehrmaliges Umkrystallisieren aus Äther + Alkohol (MERCK, vgl. LA., OE.). — Angenehm riechende Tafeln (aus verdunstendem Äther). Rhombisch bisphenoidisch (SCHWANTKE, Ar. 244, 244; Z. Kr. 46, 75; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 576). F: 114–115° (LA., OE.), 116° bis 117° (M.), 117° (FL.), 117,5° (EM., Ar. 244, 243), 117–118° (GADAMER, Ar. 246, 574). Schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser, leicht in Äther und Alkohol (LA., OE.). $[\alpha]_D^{25}$: $+49,83^\circ$ (1 g in 20 ccm absol. Alkohol) (FL.), $+51,2^\circ$ (in absol. Alkohol; 2,0274 g in 49,862 ccm Lösung) (GA.), $+51,24^\circ$ (in absol. Alkohol; 0,1250 g in 20,0670 g Lösung) (EM., Ar. 244, 243). — Lagert sich beim Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr im Wasserbad zum Teil in l-Ephedrin um (E. SCH., Ar. 246, 210). Bei der Destillation des Hydrochlorids im CO₂-Strom entstehen Propiophenon, salzsaures Methylamin und NH₄Cl (E. SCH., Ar. 247, 147). Bei der Oxydation mit Ferricyankalium und Natronlauge entsteht Benzaldehyd (E. SCH., Ar. 247, 149), mit KMnO₄ Benzoesäure (LA., OE.). — d-Pseudoephedrin ist giftig und wirkt eingenommen mydriatisch (LA., OE.). — C₁₀H₁₅ON + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 176° (LA., OE.), 179–180° (FL.), 180,5° (EM., Ar. 244, 243), 181–182° (M.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol (LA., OE.) und Aceton (M.). $[\alpha]_D^{25}$: $+61,73^\circ$ (in Wasser; 0,1250 g in 25,1287 g Lösung) (EM., Ar. 244, 243), $+62,05^\circ$ (1 g in 20 ccm Wasser) (FL.). — C₁₀H₁₅ON + HBr. F: 174–175° (LA., OE.). — C₁₀H₁₅ON + HI. Tafeln (aus Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (SCHWANTKE, Ar. 244, 249; Z. Kr. 46, 80; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 577). F: 165° (LA., OE.), 172° (EM., Ar. 244, 249). — C₁₀H₁₅ON + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: 125–126° (FL.). Leicht löslich in heißem Wasser (LA., OE.).

c) Inaktives $[\alpha$ -Methylamino-äthyl]-phenyl-carbinol(?) (vgl. die Vorbemerkung auf S. 636, Zeile 11 v. u.). B. Man behandelt α -Phenyl- α -propylen mit Jod und gelbem HgO und läßt auf das so gebildete β -Jod- α -oxy- α -phenyl-propan (Bd. VI, S. 503) alkoh. Methylamin einwirken (FOURNEAU, C. 1905 I, 233). — Angenehm pseudoephedrinähnlich riechende Prismen. F: 60°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in niedrig siedendem Petroläther. — Hydrochlorid. Blättchen. F: 178°; schwer löslich in kaltem absolutem Alkohol.

$[\alpha$ -Dimethylamino-äthyl]-phenyl-carbinol C₁₁H₁₇ON = C₆H₅·CH(OH)·CH(CH₃)·N(CH₃)₂.

a) Sterisch dem l-Ephedrin (S. 636) entsprechende Form, N-Methyl-[l-ephedrin]. B. Neben Trimethyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-isopropyl]-ammoniumjodid (S. 638) bei der Einw. von überschüssigem Methyljodid auf l-Ephedrin in Methylalkohol (MILLER, Ar. 240, 492). — Strahlig krystallinisch. F: 59–62° (M.), 87–87,5° (NAGAI, KANAO, A. 470 [1929], 179). — C₁₁H₁₇ON + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: 121–123° (M.), 126° (EMDE, Ar. 244, 253), 128–129° (N., K.). — 2 C₁₁H₁₇ON + 2 HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln. F: 198° (Zers.) (E., Ar. 244, 254).

b) Sterisch dem d-Pseudoephedrin (s. o.) entsprechende Form, N-Methyl-[d-pseudoephedrin]. B. Durch Erwärmen von 2 g d-Pseudoephedrin mit 15 g Methyljodid

in Methylalkohol (EMDE, *Ar.* 244, 246). — Dickes, blumenartig riechendes Öl (E.); erstarrt zu Nadeln vom Schmelzpunkt 28–28,5° (NAGAI, KANAO, *A.* 470 [1929], 181. — $C_{11}H_{17}ON + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Blättchen (aus salzsäurehaltigem Wasser); erweicht bei 119°; F: 123° (E.), 127° (N., K.).

c) Inaktives [α -Dimethylamino-äthyl]-phenyl-carbinol(?). B. Analog dem inakt. [α -Methylamino-äthyl]-phenyl-carbinol (?) (S. 637) (FOURNEAU, *C.* 1905 I, 233). — Prismatische Nadeln. F: 47°. $K_{p_{21}}$: 151–152°. — Hydrochlorid. F: 180°; schwer löslich in Aceton. — Pikrat. F: 80°.

Trimethyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-isopropyl]-ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$.

a) Sterisch dem l-Ephedrin (S. 636) entsprechende Form, N-Methyl-[l-ephedrin]-hydroxymethylat. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von überschüssigem Methyljodid auf l-Ephedrin in Methylalkohol; es liefert mit feuchtem Silberoxyd die freie Base (MILLER, *Ar.* 240, 492). — Die freie Base gibt beim Destillieren Trimethylamin (MILLER, *Ar.* 240, 495), ein Methylphenyläthylenoxyd vom Siedepunkt 201–207° (Syst. No. 2366) (RABE, *B.* 44 [1911], 826) und Propiophenon (E. SCHMIDT, *Ar.* 249 [1911], 309). — Jodid $C_{13}H_{20}ON \cdot I$. Säulen und Tafeln. Rhombisch bisphenoidisch (SCHWANTKE, *Ar.* 244, 249; *Z. Kr.* 46, 81; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 577). F: 199° (EMDE, *Ar.* 244, 249), 203° (M.). — Chloraurat $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 188–190° (M.), 190–191° (E.); ziemlich schwer löslich (E.). — Chloroplatinat $2C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Rötliche Nadeln. F: 247° (M.), 250° (E.). Ziemlich schwer löslich (E.).

b) Sterisch dem d-Pseudoephedrin (S. 637) entsprechende Form, N-Methyl-[d-pseudoephedrin]-hydroxymethylat. B. Das Jodid entsteht aus N-Methyl-[d-pseudoephedrin] und Methyljodid in siedendem Methylalkohol; es liefert mit feuchtem Silberoxyd die freie Base (EMDE, *Ar.* 244, 247, 250). — Die freie Base gibt beim Destillieren Trimethylamin (E.) und Methylphenyläthylenoxyd vom Siedepunkt 197–199° (Syst. No. 2366) (RABE, *B.* 44 [1911], 826). — Jodid $C_{13}H_{20}ON \cdot I$. Derbe Krystalle (aus Methylalkohol). Rhombisch bisphenoidisch (SCHWANTKE, *Ar.* 244, 249; *Z. Kr.* 46, 83; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 578). F: 205° (E.). — Chloraurat $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (aus viel Wasser); F: 194–195° (E.). — Chloroplatinat $2C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Rötliche Nadeln. F: 204–205°; beträchtlich leichter löslich als das sterisch dem l-Ephedrin entsprechende analoge Salz (E.).

Trimethyl- $[\beta$ -acetoxy- β -phenyl-isopropyl]-ammoniumhydroxyd $C_{14}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. Sterisch dem l-Ephedrin entsprechende Form, O-Acetyl-N-methyl-[l-ephedrin]-hydroxymethylat. B. Man kocht Trimethyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-isopropyl]-ammoniumjodid aus l-Ephedrin (s. o.) 2 Stdn. mit Essigsäureanhydrid und Silberacetat und führt das Reaktionsprodukt in das Chloroplatinat über (MILLER, *Ar.* 240, 491). — Chloroplatinat $2C_{14}H_{23}O_3N \cdot Cl + PtCl_4$. Nadeln. F: 186° bis 188°.

[α -(Acetylmethylamino)-äthyl]-phenyl-carbinol $C_{13}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. Sterisch dem d-Pseudoephedrin (S. 637) entsprechende Form, N-Acetyl-[d-pseudoephedrin]. Zur Konstitution vgl. E. SCHMIDT, *Ar.* 252 [1914], 120; zur Konfiguration E. SCH., CALLIESS, *Ar.* 250 [1912], 163. — B. Das salzsaure Salz wird erhalten, wenn man salzsaures l-Ephedrin oder salzsaures d-Pseudoephedrin 4 Stdn. mit 10 Tln. Essigsäureanhydrid kocht (C., *C.* 1910 II, 1480; E. SCH., C.; vgl. MILLER, *Ar.* 240, 487); man zerlegt das salzsaure Salz durch Soda (E. SCH., C.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 101° (E. SCH., C.). — Salze: E. SCH., C. — $C_{13}H_{17}O_2N + HCl$. Säulen oder Tafeln (aus Aceton). F: 176°. $[\alpha]_D^{25}$: +96,8° (0,62 g in 14,875 ccm Wasser). — $C_{13}H_{17}O_2N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 165°. — $2C_{13}H_{17}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln. F: 184°.

[α -Benzamino-äthyl]-phenyl-carbinol $C_{16}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln der Lösung von α -Benzamino-propiophenon (Syst. No. 1873) in verd. Alkohol mit Natriumamalgam (BEHR-BREGOWSKI, *B.* 30, 1524). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 136–138°. Sehr leicht löslich.

{ $[\alpha$ -(Benzoylmethylamino)-äthyl]-phenyl-carbin}-benzoat $C_{24}H_{25}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$.

a) Sterisch dem l-Ephedrin (S. 636) entsprechende Form, O,N-Dibenzoyl-[l-ephedrin]. B. Aus salzsaurem l-Ephedrin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (MILLER, *Ar.* 240, 489). — Säulen (aus Alkohol). F: 115–116°. Fast unlöslich in Wasser.

b) Sterisch dem d-Pseudoephedrin (S. 637) entsprechende Form, O,N-Dibenzoyl-[d-pseudoephedrin]. B. Aus d-Pseudoephedrin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (LADENBURG, OELSCHLÄGEL, *B.* 22, 1826). — Nadelbüschel (aus absol. Alkohol). F: 119–120°.

N-Methyl-N'-phenyl-N-[β-oxy-β-phenyl-isopropyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{20}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$.

a) Sterisch dem l-Ephedrin (S. 636) entsprechende Form, N-Anilinothioformyl-[l-ephedrin]. B. Aus l-Ephedrin und Phenylsenföl in alkoh. Lösung (GADAMER, *Ar.* 248, 574). — Prismen (aus Alkohol). F: 115° (Zers.). $[\alpha]_D^{20}$: —105,1° (in absol. Alkohol; 0,9678 g in 24,9554 ccm Lösung).

b) Sterisch dem d-Pseudoephedrin (S. 637) entsprechende Form, N-[Anilinothioformyl]-[d-pseudoephedrin]. B. Aus d-Pseudoephedrin und Phenylsenföl in alkoh. Lösung (GADAMER, *Ar.* 248, 574). — Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt unzersetzt bei 122°. $[\alpha]_D^{20}$: +22,8° (in absol. Alkohol; 1,0336 g in 24,9554 ccm Lösung).

[α-Methylnitrosamino-äthyl]-phenyl-carbinol $C_{10}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot N(NO) \cdot CH_3$. Sterisch dem d-Pseudoephedrin (S. 637) entsprechende Form, N-Nitroso-[d-pseudoephedrin] (vgl. E. SCHMIDT, CALLIES, *Ar.* 250 [1912], 169). — B. Aus salzsaurem d-Pseudoephedrin mit wäBr. Kaliumnitrit auf dem Wasserbad (LADENBURG, OHL-SCHLÄGEL, *B.* 22, 1824). — F: 80–82°.

[β-Methylamino-äthyl]-phenyl-carbinol $C_{11}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus γ-Chlor-α-oxy-α-phenyl-propan (Bd. VI, S. 502) und Methylamin (FOURNEAU, *C.* 1907 II, 1086). — Krystallisiert aus Petroläther in Prismen vom Schmelzpunkt 70°, die beim Trocknen im Vakuum matt werden und verschmieren. Kp_{21} : 170°. — Hydrochlorid. Blättchen (aus Alkohol + Aceton). F: 130°. Schwer löslich in Aceton. — Chloraurat. F: 108–110°. Schwer löslich in Wasser.

[β-Dimethylamino-äthyl]-phenyl-carbinol $C_{11}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus γ-Chlor-α-oxy-α-phenyl-propan (Bd. VI, S. 502) und Dimethylamin (F., *C.* 1907 II, 1087). — Sechseckige Tafeln (aus Petroläther). F: 55°. Kp_{24} : 182°. — $C_{11}H_{17}ON + HCl$. Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 128°. Schwer löslich in Aceton, leicht in siedendem absolutem Alkohol. — Chloraurat. Nadeln. F: 120°. Zersetzt sich bei 160°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Chloroplatinat. F: 130° (Zers.). Leicht löslich in Wasser.

Benzoylderivat $C_{15}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. — Hydrochlorid $C_{15}H_{19}O_2N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 167°. Leicht löslich in Aceton und Alkohol (F., *C.* 1907 II, 1087).

Cinnamoylderivat $C_{20}H_{23}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH:CH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 179° (F., *C.* 1907 II, 1087).

Trimethyl-γ-oxy-γ-phenyl-propyl]-ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Salze dieser Base entstehen durch Erhitzen von γ-Chlor-α-oxy-α-phenyl-propan (Bd. VI, S. 502) mit etwas mehr als der äquimolekularen Menge Trimethylamin in Gegenwart von Benzol auf 126° (FOURNEAU, *C.* 1907 II, 1086), durch Einw. von Zink und verd. Schwefelsäure auf Trimethyl-β-brom-γ-oxy-γ-phenyl-propyl]-ammoniumchlorid (s. u.) (E. SCHMIDT, FLÄSCHER, *Ar.* 243, 77), aus [β-(Dimethylamino)-äthyl]-phenyl-carbinol (s. o.) und Methyljodid (Fov.), aus Trimethyl-cinnamyl-ammoniumchlorid $C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot Cl$ (Bd. XII, S. 1189) durch 8-tägiges Stehenlassen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,27) und Behandeln des Reaktionsproduktes in verd. Alkohol mit Silbernitrat (EMDE, *Ar.* 244, 284; vgl. FOURNEAU, *C.* 1907 II, 1086; EMDE, *Ar.* 245, 665). Aus dem Chlorid erhält man die Base mit feuchtem Silberoxyd (Fov.). — Die Base zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum in Trimethylamin und ein Produkt der Zusammensetzung $C_8H_{10}O$ vom Kp_{21} : 101–102° (Fov.). — Chlorid $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl$. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 210° (Zers.) (Fov.). — Jodid $C_{13}H_{20}ON \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 118° (Fov.). — Chloraurat $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol) (E. SCH., FL.). F: 151° (Em., *Ar.* 244, 285), 155° (Fov.). Zersetzt sich bei 190° (Fov.). Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich in Alkohol (Fov.). — Chloroplatinat. Blättchen. Zersetzt sich bei 230°, ohne zu schmelzen; sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Fov.).

Trimethyl-β-brom-γ-oxy-γ-phenyl-propyl]-ammoniumchlorid $C_{13}H_{21}ONClBr = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot Cl$. B. Durch Kochen von Trimethyl-β,γ-dibrom-γ-phenyl-propyl]-ammoniumchlorid (Bd. XII, S. 1147) mit Wasser (E. SCHMIDT, FLÄSCHER, *Ar.* 243, 76). — Gibt bei der Reduktion mit Zink und verd. Schwefelsäure Trimethyl-γ-oxy-γ-phenyl-propyl]-ammoniumchlorid (s. o.). — $2 C_{13}H_{21}OBrN \cdot Cl + PtCl_4$. Sehr wenig löslich.

3. *Aminoderivate des 1'-Oxy-1-propyl-benzols (Methylbenzylcarbinols)* $C_8H_{10}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 503).

Methyl-α-amino-benzyl]-carbinol $C_8H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus salzsaurem α-Amino-α-phenyl-aceton (Syst. No. 1873) in schwach

salzsaure Lösung mit Natriumamalgam bei einer 5° nicht übersteigenden Temperatur; es liefert in absol. Alkohol mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Natronlauge das freie Aminocarbinol (EMDE, *Ar.* 247, 136). — Krystalle (aus Äther). Sintert von 83° ab, schmilzt bei 85°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, mäßig in Äther. — $C_9H_{13}ON + HCl$. Blättchen (aus absol. Alkohol). Schmilzt bei 170—171° unter Rötung und Zersetzung. Sehr leicht löslich in wäßr. Salzsäure. — Pikrat. Nadelchen. Schmilzt bei 180—181° unter Schwärzung. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in kaltem Wasser. — $2 C_9H_{13}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Orangerote Tafelchen (aus Wasser), tiefrote Säulen (aus Alkohol + Äther). F: 189° (Zers.).

Methylaminomethyl-benzyl-carbinol $C_{10}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Methylamin auf γ -Chlor- β -oxy- α -phenyl-propan (Bd. VI, S. 503) (FOURNEAU, C. 1905 I, 233; vgl. F., TIFFENEAU, *Bl.* [4] 1, 1229). Durch Anlagerung von unterjodiger Säure an Allylbenzol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Methylamin (F.; vgl. EMDE, *Ar.* 245, 666). — Zähne Masse. Kp_{12} : 148°, Kp_{40} : 169°; löslich in viel Wasser; die Salze sind schwer krystallisierbar (F.).

Dimethylaminomethyl-benzyl-carbinol $C_{11}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Analog derjenigen des Methylaminomethyl-benzyl-carbinols (s. o.) (FOURNEAU, C. 1905 I, 233; vgl. F., TIFFENEAU, *Bl.* [4] 1, 1231). — Kp_{24} : 136°; Kp_{45} : 153° (F.). — Hydrochlorid. F: 288° (F.). — Chloroaurat. Plättchen. F: 126—127° (F.).

[Dimethylaminomethyl-benzyl-carbin]-benzoat $C_{18}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Dimethylaminomethyl-benzyl-carbinol (s. o.) durch Benzoylierung (F., C. 1905 I, 233). — Hydrochlorid. F: 175°.

Trimethyl- $[\beta$ -oxy- γ -phenyl-propyl]-ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. FOURNEAU, C. 1907 II, 1086; EMDE, *Ar.* 245, 666. — B. Das Chlorid wurde erhalten aus Trimethyl- $[\gamma$ -chlor- β -oxy- γ -phenyl-propyl]-ammonium-chlorid (s. u.) mit Natriumamalgam (EMDE, *Ar.* 244, 297), das Jodid aus Monomethyl- oder Dimethylaminomethyl-benzyl-carbinol (s. o.) mit Methyljodid (FOURNEAU, C. 1907 II, 1086). — Chlorid. Sirupös (F.). — Jodid. F: 148° (F.). — Pikrat. Dunkelgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 143°; zersetzt sich erst weit oberhalb dieser Temperatur; schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich in heißem Wasser (F.). — Chloroaurat $C_{12}H_{20}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 103° (E., *Ar.* 244, 297), 103—104° (F.). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol (F.). — Chloroplatinat $2 C_{12}H_{20}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 216—218° (Zers.) (E., *Ar.* 244, 297), 219—220° (F.). Sehr wenig löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem salzsäurehaltigem Wasser (F.).

[(Benzoylmethylamino)-methyl-benzyl-carbin]-benzoat $C_{24}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Methylaminomethyl-benzyl-carbinol (s. o.) durch Benzoylierung nach SCHOTTEN-BAUMANN (FOURNEAU, C. 1905 I, 233). — Krystalle (aus Petroläther). F: 42—43°.

Trimethyl- $[\gamma$ -chlor- β -oxy- γ -phenyl-propyl]-ammoniumchlorid $C_{13}H_{21}ONCl = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3Cl$. Zur Konstitution vgl. EMDE, *Ar.* 245, 664. — B. Durch Einw. einer wäßr. Lösung von unterchloriger Säure auf Trimethyl-cinnamyl-ammoniumchlorid $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3Cl$ (Bd. XII, S. 1189) (EMDE, *Ar.* 244, 291). — Gibt mit Natriumamalgam Trimethyl- $[\beta$ -oxy- γ -phenyl-propyl]-ammoniumchlorid (s. o.) (E., *Ar.* 244, 297). — $C_{12}H_{19}ONCl \cdot Cl + AuCl_3$. Goldgelbe Blättchen und Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 130—132° (E., *Ar.* 244, 292). — $2 C_{12}H_{19}ONCl \cdot Cl + PtCl_4$. Rote Warzen und Krusten. Erweicht bei etwa 200° und schmilzt bei 210—212° unter Zersetzung (E., *Ar.* 244, 292).

4. Aminoderivate des 1'-Oxy-1-isopropyl-benzols (Dimethylphenylcarbinols) $C_9H_{11}O = C_6H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 506).

Methyl-aminomethyl-phenyl-carbinol $C_9H_{13}ON = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Entsteht neben Bis- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-propyl]-amin (S. 641) durch Erhitzen von α -Chlor- β -oxy- β -phenyl-propan (Bd. VI, S. 507) mit alkoholischem oder wäßrigem Ammoniak in geschlossenem Gefäß auf 125° (RIEDEL, D.R.P. 189481, 194051; C. 1907 II, 2004; 1908 I, 1222) oder durch Einw. von überschüssigem wäßrigem Ammoniak auf das Methylphenyl-äthylenoxyd $(C_6H_5)(CH_3)C \begin{smallmatrix} \diagup \\ \diagdown \end{smallmatrix} O \diagdown CH_2$ (Syst. No. 2366) (POULENC frères, D. R. P. 203082; C. 1908 II, 1706). — Kp_{40} : 175° (R.).

Methyl-methylaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{10}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Man erhitzt α -Chlor- β -oxy- β -phenyl-propan (Bd. VI, S. 507) oder die entsprechende nicht näher beschriebene Jodverbindung mit Methylamin auf 130° im Autoklaven (FOURNEAU, C. 1905 I, 232; RIEDEL, D.R.P. 169746; C. 1908 I, 1585). Durch

Erwärmen von Methylamin in 30%iger Benzollösung mit Methylphenyläthylenoxyd ($C_6H_5)(CH_3)C \begin{smallmatrix} \diagup \\ \diagdown \end{smallmatrix} O \begin{smallmatrix} \diagdown \\ \diagup \end{smallmatrix} CH_3$ (Syst. No. 2366) (RIEDEL, D. R. P. 199148; C. 1908 II, 122). — Flüssigkeit von schwachem Fischgeruch. Kp_{33} : 137° (F.); Kp_{31} : 135 — 138° (R., D. R. P. 169746). Schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in heißem Wasser (F.). — Hydrochlorid. Blättchen. F: 153° (F.). — Oxalat. Blättchen. F: 158° (F.). — Chloroaurat. Krystalle. F: 148° (F.).

Methyl-dimethylaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{11}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen des α -Chlor- β -oxy- β -phenyl-propans (Bd. VI, S. 507) oder der entsprechenden (nicht näher beschriebenen) Jodverbindung mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Dimethylamin oder Trimethylamin in Gegenwart von Alkohol oder Benzol (FOURNEAU, C. r. 138, 767; TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 181, 190). Aus Phenylmagnesiumbromid und Dimethylamino-aceton (Bd. IV, S. 314) oder aus Methylmagnesiumjodid und ω -Dimethylamino-acetophenon (Syst. No. 1873) (RIEDEL, D. R. P. 169819; *Frdl.* 8, 1032; C. 1906 I, 1586). Beim Behandeln von Methylphenyläthylenoxyd ($C_6H_5)(CH_3)C \begin{smallmatrix} \diagup \\ \diagdown \end{smallmatrix} O \begin{smallmatrix} \diagdown \\ \diagup \end{smallmatrix} CH_3$ (Syst. No. 2366) mit Dimethylamin (RIEDEL, D. R. P. 199148; C. 1908 II, 122). — Kp_{32} : 135 — 136° (F., C. r. 138, 767). — Liefert mit Methyljodid eine bei 157° (F., C. 1905 I, 233), auf dem Quecksilberbade bei 170° (T., A. ch. [8] 11, 144) schmelzende Verbindung. — Hydrochlorid. Blättchen (aus Aceton). F: 159 — 160° (F., C. r. 138, 767; R., D. R. P. 169746).

Isovalerylderivat $C_{16}H_{25}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Methyl-dimethylaminomethyl-phenyl-carbinol und Isovalerychlorid in Benzol (RIEDEL, D. R. P. 169787; C. 1906 I, 1682). — $C_{16}H_{25}O_2N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 180° .

Benzoylderivat $C_{19}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Benzoylieren des Methyl-dimethylaminomethyl-phenyl-carbinols (FOURNEAU, C. r. 138, 767; RIEDEL, D. R. P. 169787; C. 1906 I, 1682). — Zur Bestimmung der Affinitätskonstante vgl. VELEY, Soc. 93, 2132; 95, 763. — Hydrochlorid. Tafeln (aus Methylalkohol). Schmilzt bei 205 — 206° (F.; R.), auf dem Quecksilberbad bei 232° (TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 190; 11, 144). Sehr wenig löslich in absol. Alkohol und kaltem Wasser (F.).

Trimethyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-propyl]-ammoniumjodid $C_{14}H_{20}ONI = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3$. B. Aus Methyl-dimethylaminomethyl-phenyl-carbinol (s. o.) und Methyljodid (FOURNEAU, C. 1905 I, 233). — Schmilzt bei 157° (F.), auf dem Quecksilberbade bei 170° (TIFFENEAU, A. ch. [8] 11, 144).

Methyl-diäthylaminomethyl-phenyl-carbinol $C_{13}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus α -Chlor- β -oxy- β -phenyl-propan (Bd. VI, S. 507) oder der entsprechenden (nicht näher beschriebenen) Jodverbindung und Diäthylamin in Benzol im geschlossenen Gefäß bei 110° (RIEDEL, D. R. P. 169746; C. 1906 I, 1585; TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 181, 190). Aus Diäthylamino-aceton (Bd. IV, S. 316) und Phenylmagnesiumbromid (RIEDEL, D. R. P. 169819; C. 1906 I, 1586). — Dicke Flüssigkeit. Kp : ca. 244 — 247° ; Kp_{31} : 138 — 140° (T.); Kp_{34} : 147 — 149° (R., D. R. P. 169746).

Cinnamoylderivat $C_{23}H_{27}O_2N = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus Methyl-diäthylaminomethyl-phenyl-carbinol und Cinnamoylchlorid in Benzol (TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 182). — $C_{23}H_{27}O_2N + HCl$. Krystalle (aus Aceton + Äther). F: 190 — 192° .

Bis- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-propyl]-amin $C_{18}H_{23}O_3N = [C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2]_2NH$. B. Entsteht neben Methyl-aminomethyl-phenyl-carbinol (S. 640) beim Erhitzen von α -Chlor- β -oxy- β -phenyl-propan (Bd. VI, S. 507) mit alkoholischem oder wäßrigem Ammoniak in geschlossenem Gefäß auf 125° (RIEDEL, D. R. P. 189481, 194051; C. 1907 II, 2004; 1908 I, 1222) oder durch Einw. von überschüssigem wäßrigem Ammoniak auf Methylphenyläthylenoxyd ($C_6H_5)(CH_3)C \begin{smallmatrix} \diagup \\ \diagdown \end{smallmatrix} O \begin{smallmatrix} \diagdown \\ \diagup \end{smallmatrix} CH_3$ (Syst. No. 2366) (POULENC freres, D. R. P. 203082; C. 1908 II, 1706). — Kp_{46} : 258° (R., D. R. P. 189481). — Salze: R., D. R. P. 189481. Hydrochlorid. Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 228 — 229° ; schwer löslich in Wasser. — Hydrobromid. Blättchen. — Hydrojodid. Blättchen. Fast unlöslich in kaltem Wasser.

[Methyl-benzaminomethyl-phenyl-carbin]-benzoat $C_{23}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Methyl-aminomethyl-phenyl-carbinol (S. 640) durch Benzoylierung (RIEDEL, D. R. P. 194051; C. 1908 I, 1222). — Prismen (aus Benzol + Äther). F: 110° . Löslich in Wasser, schwer löslich in Äther.

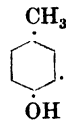
{Methyl-[(benzoylmethylamino)-methyl]-phenyl-carbin}-benzoat $C_{24}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Methyl-methylaminomethyl-phenyl-carbinol (S. 640) durch Benzoylchlorid (RIEDEL, D. R. P. 181175; C. 1907 I, 1002). — Prismen (aus Petroläther). F: 122° (R., D. R. P. 169746; C. 1906 I, 1585).

Bis - dimethylaminomethyl - phenyl - carbinol $C_{13}H_{22}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(OH)(CH_2 \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Aus α,γ -Dichlor- β -oxy- β -phenyl-propan (Bd. VI, S. 507) und Dimethylamin (BAYER & Co., D.R.P. 173610; C. 1906 II, 932). — Öl. K_{p11} : 139,5°.

[Bis - dimethylaminomethyl - phenyl - carbin] - benzoat $C_{20}H_{26}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C(C_6H_5)[CH_2 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Bis-dimethylaminomethyl-phenyl-carbinol (s. o.) und Benzoylchlorid (BAYER & Co., D.R.P. 173631; C. 1906 II, 933). — Öl. — Hydrochlorid. Krystallpulver. F: 187°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Die wäBr. Lösung reagiert neutral. Wirkt stark anästhesierend.

5. Aminoderivate des 4-Oxy-1-methyl-3-äthyl-benzols $C_9H_{12}O = (CH_3)(C_2H_5)C_6H_3 \cdot OH$.

[α -(6-Oxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-anilin $C_{15}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. einer wäBr. Benzollösung von [6-Oxy-3-methyl-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 218) auf eine siedende ätherische Lösung von Methylmagnesiumjodid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (ANSELMINO, B. 40, 3472). — Krystalle (aus Ligroin). Monoklin prismatisch (JÄGER, B. 40, 3473). F: 98°; D: 1,107 (A.).



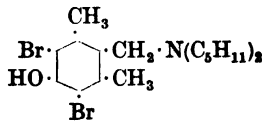
[α -(6-Methoxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-anilin $C_{16}H_{19}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [6-Methoxy-3-methyl-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 219) und Methylmagnesiumjodid (A., B. 40, 3473). — Krystalle (aus Petroläther). Rhombisch bipyramidal (JÄGER, B. 40, 3473). F: 78°; D: 1,098 (A.).

N-[α -(6-Oxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-acetanilid $C_{17}H_{19}O_2N = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man kocht [α -(6-Oxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-anilin (s. o.) mit Acetanhydrid und verseift die hierbei erhaltene flüssige Diacetylverbindung mit Natronlauge (A., B. 40, 3473). — Krystallwarzen (aus Ligroin). F: 123°.

N-[α -(6-Methoxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-acetanilid $C_{18}H_{21}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N-[α -(6-Oxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-acetanilid (s. o.) durch Methylieren oder aus [α -(6-Methoxy-3-methyl-phenyl)-äthyl]-anilin (s. o.) durch Acetylieren (A., B. 40, 3473). — Sirup.

6. Aminoderivate des 5-Oxy-1.2.3-trimethyl-benzols $C_9H_{12}O = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 509).

[3.5-Dibrom-4-oxy-2.6-dimethyl-benzyl]-diisocamylamin $C_{18}H_{21}ONBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.3-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 509) und Diisocamylamin in Äther. Lösung (AUWERS, A. 344, 191). — Feste Masse. Schmilzt beim Eintauchen in ein 81° heißes Bad bei dieser Temperatur, erstarrt aber alsbald unter Übergang in das bei 246° schmelzende 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.6.2'.6'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, leicht in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in Petroläther. — Gibt beim Erhitzen für sich oder mit Alkali 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.6.2'.6'-tetramethyl-diphenylmethan.

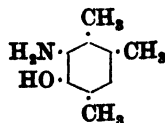


[3.5-Dibrom-4-oxy-2.6-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{16}H_{15}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 4.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.3-trimethyl-benzol mit Anilin in Benzol (AU., A. 344, 275). Beim Verseifen von [3.5-Dibrom-4-acetoxy-2.6-dimethyl-benzyl]-anilin mit alkoh. Kalilauge (AU.). — Nadelchen (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 146,5°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin.

[3.5-Dibrom-4-acetoxy-2.6-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{17}H_{17}ONBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 4.6.2¹-Tribrom-5-acetoxy-1.2.3-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 509) mit Anilin in Benzollösung (AU., A. 344, 274). — Tafeln (aus Alkohol). F: 145—146°. Unlöslich in wäBr. Alkali. — Wird von alkoh. Kalilauge leicht verseift.

7. Aminoderivate des 5-Oxy-1.2.4-trimethyl-benzols $C_9H_{12}O = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 509).

6-Amino-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol, **6-Amino-pseudo-cumenol**¹⁾ $C_9H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Neben Anilin beim Behandeln von 6-Oxy-2.3.5-trimethyl-azobenzol (Syst. No. 2115) mit Zinn

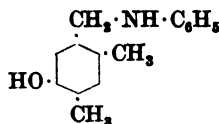


¹⁾ Benifferung der vom Namen „Pseudocumenol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 509.

und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol (LIEBERMANN, v. KOSTANECKI, B. 17, 886). Beim Behandeln einer essigsauren Lösung von Nitro-trimethyl-chinitrol aus Pseudocumenol (Bd. VI, S. 510) mit Zinn und Salzsäure (AUWERS, B. 17, 2980). — Sublimiert in Nadeln (L., v. K.). F: 166—167° (L., v. K.), 164—165° (Au.). Löst sich in salpetersäurehaltiger konzentrierter Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (L., v. K.). Das salzsaure Salz wird durch Eisenchlorid vorübergehend rot gefärbt (L., v. K.).

6-Acetamino-5-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol, O,N-Diacetyl-[6-amino-pseudocumenol] $C_{15}H_{17}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(CH_3)_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 6-Amino-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (LIEBERMANN, v. KOSTANECKI, B. 17, 886). — Nadeln (aus Benzol). F: 184—186°. Sublimiert leicht.

[5-Oxy-2.4-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von [3.6-Dibrom-5-oxy-2.4-dimethyl-benzyl]-anilin mit Natriumamalgam in verdünnter schwach alkalischer Lösung unter zeitweiligem Zusatz von verd. Schwefelsäure (AUWERS, ANSELMINO, B. 35, 136). — Die nicht ganz rein erhaltene Verbindung kristallisiert aus Benzol + Ligroin in Nadeln vom Schmelzpunkt 109—110°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in heißem Ligroin.

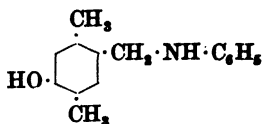


[3.6-Dibrom-5-oxy-2.4-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{15}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Digerieren von 3.6.1¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) mit Anilin in Benzol (Au., An., B. 35, 135). — Schuppen (aus Alkohol). F: 148—149°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in warmem verdünntem Alkohol, schwer in Ligroin; löslich in Säuren und Alkalien.

N-[3.6-Dibrom-5-oxy-2.4-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{17}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim kurzen Erwärmen einer mit einigen Tropfen Natronlauge versetzten heißen alkoh. Lösung von N-[3.6-Dibrom-5-acetoxy-2.4-dimethyl-benzyl]-acetanilid (Au., An., B. 35, 136). — Blättchen (aus Alkohol). F: 216—218°. Unlöslich in Ligroin, leicht in den gewöhnlichen organischen Mitteln.

N-[3.6-Dibrom-5-acetoxy-2.4-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{19}O_3NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei halbtündigem Kochen von [3.6-Dibrom-5-oxy-2.4-dimethyl-benzyl]-anilin mit Essigsäureanhydrid (Au., An., B. 35, 136). — Platten (aus Methylalkohol). F: 167—168°. Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Ligroin und Benzol.

[4-Oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. B. In schlechter Ausbeute beim Digerieren von 4-Oxy-2.5-dimethyl-benzylalkohol (Bd. VI, S. 933) mit der 5-fachen Menge Anilin in Eisessig auf dem Wasserbade (AUWERS, ANSELMINO, B. 35, 139). Man reduziert [4-Oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 220) mit Natriumamalgam in absolut-alkoholischer Lösung (Au., An.). — Prismen (aus Alkohol). Erweicht bei 201—202° und schmilzt bei 203—204°. Fast unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Eisessig und Benzol; leicht löslich in Säuren und Alkalien.



[3-Brom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{19}H_{29}ONBr = HO \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht, wenn man 6.2¹-Dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 512) in absol. Äther mit Diisoamylamin behandelt und in die erhaltene Lösung Chlorwasserstoff einleitet. (AUWERS, KIPKE, A. 344, 203). — $C_{19}H_{29}ONBr + HCl$.

[3-Brom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{15}ONBr = HO \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 6.2¹-Dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und Anilin in Benzol (AUWERS, EROKLENTZ, A. 302, 121). — Blättchen (aus Ligroin). F: 75°. Leicht löslich in kalten organischen Mitteln mit Ausnahme von Petroläther; löslich in wäBr. Alkalien.

Bis-[3-brom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylamin $C_{19}H_{23}O_2NBr_2 = [HO \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. B. Beim Schütteln der benzolischen Lösung von 6.2¹-Dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol mit einer wäBr. Lösung von Methylamin (AUWERS, KIPKE, A. 344, 199). — Tafeln oder Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: 150—151°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Ligroin. — Liefert beim Kochen mit verd. Alkali 3.3'-Dibrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016). Liefert beim Kochen mit Eisessig 6-Brom-5-oxy-2'-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 933); beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht 6-Brom-5.2'-diacetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 933).

Bis-[3-brom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-benzylamin $C_{25}H_{27}O_2NBr_2 = [HO \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 6.2¹-Dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und Benzylamin (AU., K., A. 344, 202). — Nadeln (aus Ligroin). F: 132—133°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und heißem Ligroin, schwer in Petroläther.

3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzylamin $C_9H_{11}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Bei stundenlangem Einleiten von trockenem Ammoniak in die Lösung von 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) in Benzol (AUWERS, HOF, B. 29, 1111). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 106°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in kaltem Ligroin. — Beim Umkrystallisieren aus Eisessig entsteht 3.6.3'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016). Beim Versetzen der Lösung in Eisessig mit Wasser fällt [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 935) aus. — $C_9H_{11}ONBr_2 + HBr$. Nadeln (aus bromwasserstoffhaltigem Eisessig). Schmilzt gegen 159—161°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-diäthylamin $C_{13}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Beim Vermischen der Benzollösungen von 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und Diäthylamin (AU., H., B. 29, 1114). — Krystalle (aus Chloroform). F: 87° (AU., H.). — Gibt bei der Einw. von siedender 10%iger Natronlauge oder von Eisessig 3.6.3'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016) (AU., KIPKE, A. 344, 215). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht 3.6-Dibrom-5.2¹-diacetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 937) (AU., K.). — $C_{13}H_{19}ONBr_2 + HBr$. Nadeln (aus Chloroform). F: 182° (AU., H.).

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{19}H_{31}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)_2$. *B.* Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und Diisoamylamin in Benzol unter Eiskühlung (AUWERS, KIPKE, A. 344, 216). — Krystalle (aus Petroläther). F: 43—46°. Sehr zersetzlich. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, ziemlich schwer in Ligroin und Petroläther.

[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{21}H_{33}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)_2$. *B.* Bei 6-stdg. Erhitzen von 3.6.2¹-Tribrom-5-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 515) mit Diisoamylamin in Benzol auf 50—55° (AU., K., A. 344, 225). — Kryställchen (aus verd. Methylalkohol). F: 45—46°. Schwer löslich in Benzol und Petroläther, ziemlich schwer in Alkohol, leicht in Chloroform und Eisessig.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{15}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513), gelöst in Benzol, und 2 Mol.-Gew. Anilin (AUWERS, MARWEDEL, B. 28, 2905). — Rhombenförmige Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 134—134,5°; sehr wenig löslich in kaltem Ligroin, mäßig in kaltem Alkohol, leicht in Benzol und Äther, löslich in Alkalien (AU., M.). — Verbindet sich nicht mit Methyljodid (AU., SENTER, B. 29, 1127). Liefert bei der Einw. von Eisessig sowohl in der Kälte als auch in der Wärme (AU., KIPKE, A. 344, 223) oder beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (AU., M.) N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid (S. 647); beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht N-[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid (S. 647) (AU., K.). — Hydrochlorid. F: 205° (AU., M.). — $C_{15}H_{15}ONBr_2 + HBr + H_2O$. Nadelchen. F: 200° (AU., M.). — $C_{15}H_{15}ONBr_2 + HI$. Nadeln oder Prismen. F: 182° (AU., S.).

[3.6-Dibrom-4-methoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{16}H_{17}ONBr_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Kochen von Anilin mit 3.6-Dibrom-2¹-jod-5-methoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 516) in Benzollösung (AUWERS, REICHEL, A. 334, 303). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115—116°. Leicht löslich in Äther, Ligroin, Aceton und Benzol, weniger löslich in Eisessig, Alkohol und Methylalkohol.

[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{17}H_{19}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Kochen von 3.6.2¹-Tribrom-5-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 515) mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Benzollösung (AUWERS, SHELTON, A. 301, 271). — Krystalle von oktaedrischem Habitus (aus Ligroin). F: 120°. Schwer löslich in Petroläther, mäßig in Ligroin und Alkohol, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

[3.6-Dibrom-4-benzoyloxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{23}H_{25}O_2NBr_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin und Benzoylchlorid in Pyridin (AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3939). — Krystalle (aus Eisessig). F: 174—175°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Benzol, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Ligroin und Petroläther.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{16}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6H_4Br(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5)_2$. *B.* Man verreibt 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) mit Methylanilin zu einem Brei und läßt unter stetem Umrühren verd. Salzsäure zutropfen; das abgeschiedene Hydrochlorid wird mit Soda zerlegt (AUWERS, SENTER, B. 29, 1121). — Nadelchen (aus heißem Ligroin). F: 99°; sehr leicht löslich in

Eisessig und Aceton, leicht in heißem Ligroin und Alkohol (Av., S.). — Gibt beim Kochen mit wäſſr. Natronlauge 3.6.3'.6'.Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016); das gleiche Produkt entsteht beim Kochen mit Eisessig (AUWERS, KIPKE, A. 344, 217). Kochendes Essigsäureanhydrid liefert 3.6-Dibrom-5.2'-diacetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 937) (Av., K.). — $C_{16}H_{11}ONBr_2 + HBr$. Pulver. Entwickelt gegen 60° Bromwasserstoff (Av., S.).

[3.6-Dibrom-4-methoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Methylanilin mit 3.6-Dibrom-2'.jod-5-methoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 516) in Benzol (AUWERS, REICHEL, A. 334, 304). — Prismen (aus wenig siedendem Methylalkohol). F: 90—91°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid und Benzol in Gegenwart von Quecksilber im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade 3.6-Dibrom-2'-jod-5-methoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 516) und Trimethylphenylammoniumjodid.

[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{18}H_{19}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 3.6.2'-Tribrom-5-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 515) mit Methylanilin in Benzollösung (Av., R., A. 334, 305). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 102—103°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Kochen mit Methyljodid und Benzol in Gegenwart von Quecksilber im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade 3.6-Dibrom-2'-jod-5-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 516) und Trimethylphenylammoniumjodid.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-o-toluidin $C_{18}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Zutropfen einer absolut-ätherischen Lösung von o-Toluidin zu der absolut-ätherischen Lösung von 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) (AUWERS, DOMBROWSKI, A. 344, 293). — Weißes krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 154—154,5°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-m-toluidin $C_{18}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und m-Toluidin in absol. Äther (Av., D., A. 344, 293). — Weißes krystallinisches Pulver (aus Ligroin). F: 123,5—125°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-p-toluidin $C_{18}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und p-Toluidin in absol. Äther (Av., D., A. 344, 293). — Prismen (aus Alkohol). F: 96—98°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-vic.-o-xylidin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) und vic.-o-Xylidin (Bd. XII, S. 1101) in absol. Äther (Av., D., A. 344, 294). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 158°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-asymm.-o-xylidin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und asymm. o-Xylidin (Bd. XII, S. 1103) in absol. Äther (Av., D., A. 344, 294). — Gelbliches Pulver (aus Alkohol). F: 120°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-vic.-m-xylidin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und vic.-m-Xylidin (Bd. XII, S. 1107) in absol. Äther, neben Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-vic.-m-xylidin (S. 646) (Av., D., A. 344, 295). — Krystalle (aus Benzol). F: 144,5—146°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-asymm.-m-xylidin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) in absol. Äther (Av., D., A. 344, 294). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 144,5—145,5°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-symm.-m-xylidin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und symm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1131) in absol. Äther (Av., D., A. 344, 296). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 153,5—155°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-p-xylidin $C_{17}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) in absol. Äther (Av., D., A. 344, 296). — Nadelchen (aus Ligroin). Schmilzt beim Eintauchen in ein auf 155—160° erwärmtes Bad bei 155,5—157°, erstarrt dann wieder zu einer höher schmelzenden Masse.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-pseudocumidin $C_{18}H_{21}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_2(CH_3)_2$. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) und Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in absol. Äther (Av., D., A. 344, 297). — Nadelchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 140—141,5°.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]- α -naphthylamin $C_{19}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Beim Behandeln von 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol mit α -Naphthylamin in Benzol unter Kühlung (AUWERS, KIPKE, *A.* 344, 214; vgl. dazu *AV.*, SENTER, *B.* 29, 1120). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). *F*: 196—197°; sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Ligroin.

[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]- β -naphthylamin $C_{19}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. *B.* Beim Schütteln der Benzollösungen von 1 Mol.-Gew. 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und etwas mehr als 2 Mol.-Gew. β -Naphthylamin unter Kühlung (AUWERS, SENTER, *B.* 29, 1120). — Blättchen (aus Benzol). *F*: 181° bis 182°; unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin, schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in heißem Benzol (*AV.*, *S.*). — Wird bei längerem Kochen mit verdünnter Natronlauge nicht verändert (*AV.*, *S.*). Liefert beim Kochen mit Eisessig N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-N- β -naphthyl-acetamid, mit Essigsäureanhydrid N-[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-N- β -naphthyl-acetamid (*AV.*, KIPKE, *A.* 344, 212).

Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylamin $C_{19}H_{21}O_2NBr_4 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513), gelöst in Benzol, und überschüssiger wäßriger 33%iger Methylaminlösung (AUWERS, HOR, *B.* 29, 1113; *AV.*, KIPKE, *A.* 344, 207). — Nadeln (aus Chloroform). Schmilzt, sehr langsam erwärmt, bei 168—169°, rasch erhitzt, bei 173°; leicht löslich in Chloroform und Äther, schwer in siedendem Ligroin (*AV.*, *H.*). — Liefert beim Kochen mit verd. Natronlauge 3.6.3'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016), beim Kochen mit Eisessig 3.6-Dibrom-5-oxy-2'-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 935) (*AV.*, *K.*). Kochen mit Essigsäureanhydrid führt zu 3.6-Dibrom-5.2'-diacetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 937) (*AV.*, *K.*). Erhitzt man jedoch das Hydrobromid mit Essigsäureanhydrid, so erhält man 3.6.2¹-Tribrom-5-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 515) (*AV.*, *K.*). — $C_{19}H_{21}O_2NBr_4 + HBr$. Krystalle (aus Chloroform). *F*: 195° (*AV.*, *H.*).

Bis-[3.6-dibrom-4-methoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylamin $C_{21}H_{25}O_2NBr_4 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. *B.* Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-methoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 515) in Benzol beim Schütteln mit 33%igem wäßr. Methylamin bei 50° (AUWERS, KIPKE, *A.* 344, 223). — Krystalle (aus Alkohol + Eisessig). Schmilzt nach vorherigem Erweichen bei 149°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwer löslich in Alkohol. — Wird beim Kochen mit verd. Alkali, mit Eisessig oder Essigsäureanhydrid nicht angegriffen.

Bis-[3.6-dibrom-4-anilinoformyloxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylamin $C_{33}H_{31}O_4N_3Br_4 = [C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. *B.* Bei 4-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylamin mit 2 Mol.-Gew. Phenylisocyanat im geschlossenen Rohr auf 100° (AUWERS, HOR, *B.* 29, 1113). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). *F*: 202°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-äthylamin $C_{20}H_{23}O_2NBr_4 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513), gelöst in Benzol, und überschüssiger wäßriger 33%iger Äthylaminlösung (*AV.*, *H.*, *B.* 29, 1114). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). *F*: 165,5° (*AV.*, *H.*). — Wird durch kalte verd. Natronlauge in 3.6.3'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016) übergeführt (*AV.*, KIPKE, *A.* 344, 209). Verhält sich gegen Eisessig und Essigsäureanhydrid wie Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-methylamin (*AV.*, *K.*). Beim Kochen mit absol. Alkohol entsteht 3.6-Dibrom-5-oxy-2'-äthoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 934) (*AV.*, *K.*). — $C_{20}H_{23}O_2NBr_4 + HBr$. Nadeln (aus Eisessig + Bromwasserstoffsäure). Beginnt bei 130° zu sintern und zersetzt sich gegen 218° (*AV.*, *H.*).

Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-benzylamin $C_{26}H_{25}O_2NBr_4 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) und Benzylamin (Bd. XII, S. 1013) in Benzol (AUWERS, KIPKE, *A.* 344, 210). — Nadeln (aus Benzol und Toluol). *F*: 183—184°. Ziemlich schwer löslich in heißem Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin.

Bis-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-vic.-m-xylidin $C_{28}H_{27}O_2NBr_4 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot C_8H_9$. *B.* Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und vic.-m-Xylidin in absol. Äther, neben [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-vic.-m-xylidin (AUWERS, DOMBROWSKI, *A.* 344, 295). — Krystalle (aus Benzol). *F*: 207—208°. Schwer löslich in allen Lösungsmitteln.

Tris-[3.6-dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-amin $C_{27}H_{27}O_2NBr_3 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_3N$. *B.* Beim Schütteln von 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513), gelöst in Benzol, mit konz. Ammoniak (AUWERS, HOR, *B.* 29, 1110). Aus 2'-Chlor-3.6-dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) und Ammoniak (*AV.*, *H.*, *B.* 29, 1119). — Nadeln (aus siedendem Xylol). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 218° bis 219°, bei raschem Erhitzen bei 223—224° (*AV.*, *H.*). Leicht löslich in Äther, sehr wenig

in Chloroform, fast unlöslich in Ligroin (AU., H.). — Wird durch 1-stdg. Kochen mit 10%iger Natronlauge nur wenig zersetzt (AU., KIPKE, A. 344, 205). Wird von Methyljodid im geschlossenen Rohr bei 100° nicht verändert (AU., H.). Liefert mit siedendem Eisessig 3.6.3'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1016) (AU., K.). Fügt man zur heißen eisessigen Lösung Wasser, so erhält man 3.6-Dibrom-5-oxy-2'-acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 935) (AU., K.). Kochendes Essigsäureanhydrid verwandelt in 3.6-Dibrom-5.2'-diacetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 937) (AU., K.). — $C_{17}H_{17}O_2NBr_4 + HBr$. Schmilzt bei 236° unter Zersetzung (AU., H.).

Tris-[3.6-dibrom-4-äthoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-amin $C_{33}H_{35}O_2NBr_6 = [C_6H_4 \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2]_3N$. B. Beim 2-stdg. Erhitzen von Tris-[3.6-tribrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-amin mit Äthyljodid und Natriumäthylat im geschlossenen Rohr auf 100° (AUWERS, HOF, B. 29, 1111). — Prismen (aus Eisessig). F: 196—197°. Leicht löslich in Äther und Benzol.

N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{17}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin (S. 644) mit Eisessig in der Kälte oder beim Erhitzen (AUWERS, KIPKE, A. 344, 223) oder mit Essigsäureanhydrid bei gelindem Erwärmen (AU., MARWEDEL, B. 28, 2907). — Prismen (aus heißem Benzol). F: 223—225°; mäßig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, schwer in Benzol (AU., M.).

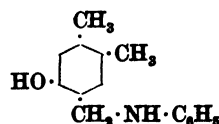
N-[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{19}H_{19}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin (S. 644) (AUWERS, KIPKE, A. 344, 223), von [3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin (S. 644) oder N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid (s. o.) (AU., ANSELMINO, RICHTER, A. 332, 184) mit Essigsäureanhydrid. — Nadeln (aus Alkohol). F: 140°; sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich in Alkohol, Äther, Eisessig, schwer in Ligroin (AU., AN., R.). — Bei der Verseifung mit alkoh. Kali entsteht N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid (AU., AN., R.).

N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid $C_{21}H_{19}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-β-naphthylamin (S. 646) mit Eisessig (AUWERS, KIPKE, A. 344, 212). — Prismen (aus Toluol). F: 226—227,5°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Äther, Benzol und Ligroin; löslich in Alkali.

N-[3.6-Dibrom-4-acetoxy-2.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid $C_{23}H_{21}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-β-naphthylamin mit Essigsäureanhydrid (AU., K., A. 344, 213). — Nadelchen (aus Methylalkohol). F: 148,5—151,5°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin und Petroläther. — Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid.

N-[3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-benzanilid $C_{21}H_{19}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus [3.6-Dibrom-4-oxy-2.5-dimethyl-benzyl]-anilin, Benzoylchlorid und Pottasche in wasserfreiem Äther (AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3940). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 163—165°. Leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in Eisessig, Alkohol und Methylalkohol, kaum löslich in Ligroin und Petroläther.

[6-Oxy-3.4-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-3.4-dimethyl-benzylalkohol (Bd. VI, S. 939) und Anilin in der Siedehitze oder in Eisessig auf dem Wasserbade (AUWERS, ANSELMINO, B. 35, 137). — Nadeln (aus Ligroin-Benzol). F: 139—140°. Sehr leicht löslich in Benzol und Alkohol, unlöslich in Ligroin.



N-[6-Oxy-3.4-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{19}O_2N = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Verseifung von N-[6-Acetoxy-3.4-dimethyl-benzyl]-acetanilid mit alkoh. Kali oder warmen wässrigen Alkalien (AU., AN., B. 35, 139). Beim Verreiben von [6-Oxy-3.4-dimethyl-benzyl]-anilin mit Essigsäureanhydrid (AU., AN.). — Krystalle (aus Ligroin). F: 137—138°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig, Alkohol, schwer in Ligroin. Löslich in Alkalien.

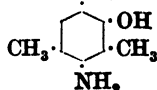
N-[6-Acetoxy-3.4-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{19}H_{21}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [6-Oxy-3.4-dimethyl-benzyl]-anilin mit Essigsäureanhydrid (AU., AN., B. 35, 138). — Krystallwasserhaltige Nadeln (aus sehr verdünntem Alkohol oder Essigsäure); Nadeln (aus Ligroin oder Petroläther). Schmilzt krystallwasserhaltig bei 68°, wasserfrei bei 85°. Leicht löslich in organischen Mitteln.

Bis-[5-brom-6-oxy-3.4-dimethyl-benzyl]-methylamin $C_{19}H_{23}O_2NBr_2 = [HO \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_3$. B. Aus 6.4¹-Dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 512) in Benzol durch wäßr. Methylaminlösung (AUWERS, KIRKE, A. 344, 195). — Tafeln (aus Methylalkohol). F: 116—117°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, Benzol, ziemlich schwer in Alkohol und Ligroin. — Wird durch Natronlauge nicht zersetzt, wohl aber durch siedendes Essigsäureanhydrid.

Bis-[5-brom-6-oxy-3.4-dimethyl-benzyl]-benzylamin $C_{25}H_{27}O_2NBr_2 = [HO \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 6.4¹-Dibrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und Benzylamin in Benzol (Av., K., A. 344, 197). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Eisessig, Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Ligroin.

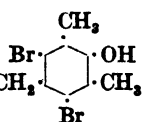
8. **Aminoderivate des 2-Oxy-1.3.5-trimethyl-benzols** $C_8H_{11}O = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 518).

4-Amino-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol, 3-Amino-mesitol¹⁾ $C_8H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 521) mit Zinn und Salzsäure (KNECHT, A. 215, 99). — Leicht verharzende Krystalle. — $C_8H_{11}ON + HCl$. Nadeln.



4-Benzolsulfamino-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol, 3-Benzolsulfamino-mesitol $C_{16}H_{17}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Man diazotiert 2-Amino-4-benzolsulfamino-1.3.5-trimethyl-benzol (S. 191) in Salzsäure und behandelt die erhaltene Lösung mit Natriumacetat (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 89, 1299). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 178—179°. Löslich in Alkali, unlöslich in Säuren.

[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-diäthylamin $C_{13}H_{19}ONBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Mischen der benzolischen Lösungen von 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und Diäthylamin (AUWERS, SCHRENK, A. 344, 237). $(C_2H_5)_2N \cdot CH_2$. — Nadeln (aus Chloroform). F: 115—116°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin. Zersetzt sich beim Aufbewahren. — Wird durch Kochen mit Alkalilauge vollständig zersetzt. Beim Erhitzen mit Äthylalkohol entsteht 4.6-Dibrom-2-oxy-5¹-äthoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 940). Wird von Eisessig in 2.6.2'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017), 4.6-Dibrom-2-oxy-5¹-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 941) und 4.6-Dibrom-2.5¹-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 942) umgewandelt. Kochen mit Essigsäureanhydrid führt zu 4.6-Dibrom-2.5¹-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol.



[2.6-Dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-diäthylamin $C_{17}H_{21}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Beim Behandeln des 4.6.5¹-Tribrom-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzols (Bd. VI, S. 520) in benzolischer Lösung mit Diäthylamin bei ca. 50—55° (Av., SCH., A. 344, 250). — Rhomboeder (aus Ligroin). F: 94°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther und Ligroin.

[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{19}H_{27}ONBr_2 = HO \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und Diisoamylamin in Benzol unter Kühlung (Av., SCH., A. 344, 238). — Prismen (aus Ligroin). F: 94°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Geht beim Erhitzen für sich, mit Lösungsmitteln oder mit heißem Alkali leicht in 2.6.2'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017) über. Erhitzen mit Eisessig führt zu 4.6-Dibrom-2.5¹-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 942), mit Essigsäureanhydrid zu einem Gemisch dieser Verbindung mit 2.6.2'.6'-Tetrabrom-4.4'-diacetoxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan.

[2.6-Dibrom-4-methoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{20}H_{29}ONBr_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)$. B. Beim Behandeln einer konzentrierten benzolischen Lösung des 4.6.5¹-Tribrom-2-methoxy-1.3.5-trimethyl-benzols (Bd. VI, S. 520) mit Diisoamylamin bei ca. 60° (Av., SCH., A. 344, 252). — Prismen (aus Ligroin + Benzol). F: 164°. Sehr wenig löslich in Ligroin und Äther, leichter in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Benzol und Eisessig.

[2.6-Dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-diisoamylamin $C_{21}H_{29}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6HBr(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_4H_9)$. B. Beim 5—6-stdg. Kochen des 4.6.5¹-Tribrom-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzols (Bd. VI, S. 520) in benzolischer Lösung mit Diisoamylamin (Av., SCH., A. 344, 250). — Prismen (aus Petroläther). F: 63°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther.

¹⁾ Benennung der vom Namen „Mesitol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch a. Bd. VI, S. 518.

[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{15}H_{11}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und Anilin in kalter Benzollösung (AUWERS, ALLENDORFF, A. 302, 81). Bei der Digestion von [2.6-Dibrom-4-anilinoformyloxy-3.5-dimethyl-benzyl]-anilin (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (AU., TRAUN, WELDE, B. 32, 3307). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol), Blättchen (aus Ligroin). F: 136—137°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin (AU., ALL.). — Wird durch heiße Natronlauge teilweise zersetzt (AU., SCHRENK, A. 344, 248). Gibt beim Kochen mit Eisessig N-[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid; gleichzeitig erfolgt in geringem Grade Spaltung unter Bildung von Anilin (AU., SCH.). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht N-[2.6-Dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid (S. 650) (AU., SCH.).

[2.6-Dibrom-4-anilinoformyloxy-3.5-dimethyl-benzyl]-anilin $C_{23}H_{19}O_2N_2Br_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Carbanilsäureester des 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzols (3.5.4¹-Tribrom-mesitols) (Bd. XII, S. 329) und 2 Mol.-Gew. Anilin in heißem Xylol (AUWERS, TRAUN, WELDE, B. 32, 3307). — Nadelchen (aus Xylol). F: 190—194°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, mäßig in heißem Eisessig und Benzol. — Wird durch Digestion mit alkoh. Kalilauge leicht zum [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-anilin verseift.

[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{16}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und Methylanilin in Benzol (AUWERS, SCHRENK, A. 344, 240). — F: 103—104°. Sehr zersetzlich. Leicht löslich in Alkohol, weniger löslich in Chloroform, Ligroin, Benzol. — Geht bei der Einw. von Natronlauge oder beim Erwärmen für sich auf 100° teilweise in 2.6.2'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017) über. Die gleiche Verbindung entsteht mit kaltem Eisessig im Gemisch mit 4.6-Dibrom-2-oxy-5'-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 941). Beim Kochen mit Eisessig oder Essigsäureanhydrid entsteht 4.6-Dibrom-2.5¹-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 942).

[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-bensylamin $C_{16}H_{17}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzylamin und 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) in Benzol (AU., SCH., A. 344, 233). — Prismen (aus Ligroin + Benzol). F: 127°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Äther und Alkohol, leicht in Benzol, Eisessig und Chloroform. — Spaltet mit Natronlauge in der Kälte spurenweise, in der Wärme reichlicher Benzylamin ab. Eisessig wirkt in der Kälte nur wenig ein, in der Wärme entsteht 2.6.2'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht N-Benzyl-N-[2.6-dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-acetamid (S. 650).

[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-β-naphthylamin $C_{18}H_{19}ONBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und 2 Mol.-Gew. β-Naphthylamin in Benzol unter Kühlung (AU., SCH., A. 344, 235). — Blätter (aus Benzol). F: 233°. Unlöslich in Wasser, Ligroin, Äther, sehr wenig löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol und Eisessig. — Gibt beim Kochen mit Eisessig N-[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthylacetamid (S. 650); beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht N-[2.6-Dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthylacetamid (S. 650).

Bis-[2.6-dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{19}H_{21}O_2NBr_2 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2 \cdot N \cdot CH_3$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) in benzolischer Lösung und Methylanilin (AU., SCH., A. 344, 230). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 164°. Unlöslich in Äther und Ligroin, sehr wenig in Benzol, schwer in Chloroform, ziemlich schwer in Eisessig und Alkohol. — Liefert beim Kochen mit 5%iger Alkalilauge 2.6.2'.6'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017). Mit Eisessig entstehen bei gewöhnlicher Temperatur 4.6-Dibrom-2-oxy-5'-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 941) und andere Produkte; beim Kochen mit Eisessig entsteht 4.6-Dibrom-2.5¹-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 942). Beim Erhitzen des Hydrobromids mit Essigsäureanhydrid entsteht 4.6.5¹-Tribrom-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520).

Bis-[2.6-dibrom-4-methoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{21}H_{23}O_2NBr_2 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2 \cdot N \cdot CH_3$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-methoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) in Benzol und Methylanilin bei 60° (AU., SCH., A. 344, 251). — Tafeln (aus Ligroin). F: 180°. Sehr wenig löslich in Ligroin, Äther, Alkohol, ziemlich leicht in Benzol und Eisessig.

Bis-[2.6-dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-methylanilin $C_{23}H_{25}O_2NBr_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2 \cdot N \cdot CH_3$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-

benzol (Bd. VI, S. 520) in Benzol und Methylamin bei 50—55° (Au., SCH., A. 344, 249). — Tafeln (aus Benzol). F: 218°. Sehr wenig löslich in Ligroin und Äther, schwer in Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig und Chloroform.

Bis-[2.6-dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-äthylamin $C_{20}H_{23}O_2NBr_4 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_2N \cdot C_2H_5$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) in benzolischer Lösung und Äthylamin (Au., SCH., A. 344, 232). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 152°. Sehr wenig löslich in Äther, Ligroin und Benzol, ziemlich schwer in Eisessig, leicht in Alkohol. Zersetzt sich beim Liegen. — Beim Erhitzen auf 100° sowie bei der Einw. von verd. Alkali in der Kälte entsteht 2.6.2'.6'.Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017). Verhält sich gegen Eisessig und Essigsäureanhydrid wie das analoge Methylaminderivat.

Tris-[2.6-dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-amin $C_{27}H_{27}O_3NBr_3 = [HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_3N$. B. Beim Schütteln einer Benzollösung von 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Au., SCH., A. 344, 228). — Amorphe Masse. F: 250°. Unlöslich in Wasser, Äther, Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Eisessig. — Gibt beim Kochen mit 10%iger Natronlauge 2.6.2'.6'.Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylmethan (Bd. VI, S. 1017).

Tris-[2.6-dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-amin $C_{25}H_{23}O_6NBr_3 = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2]_3N$. B. Beim Kochen von Tris-[2.6-dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-amin (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (Au., SCH., A. 344, 229). — Prismen (aus Benzol). F: 223—224°. Unlöslich in Wasser, Ligroin, Äther, schwer in Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig und Chloroform.

N-[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{17}H_{17}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-anilin (S. 649) mit Eisessig (Au., SCH., A. 344, 248). — F: 238°.

N-[2.6-Dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-acetanilid $C_{19}H_{19}O_3NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-benzylamin (S. 649) mit Essigsäureanhydrid (Au., SCH., A. 344, 248). — F: 168—169,5°.

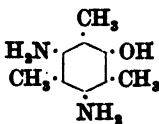
N-Benzyl-N-[2.6-dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-acetamid $C_{20}H_{21}O_3NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-benzylamin (S. 649) mit Essigsäureanhydrid (Au., SCH., A. 344, 234). — Nadeln (aus Ligroin). F: 117—118°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Petroläther.

N-[2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid $C_{21}H_{21}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-β-naphthylamin (S. 649) mit Eisessig (Au., SCH., A. 344, 236). — Prismen (aus Benzol). F: 207—208°. Unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin, schwer löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig.

N-[2.6-Dibrom-4-acetoxy-3.5-dimethyl-benzyl]-N-β-naphthyl-acetamid $C_{23}H_{23}O_3NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_{10}H_7) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-β-naphthylamin mit Essigsäureanhydrid (Au., SCH., A. 344, 236). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 182—184°. Schwer löslich in Äther, Alkohol, Ligroin, leicht in Benzol.

N.N'-Diphenyl-N-[2.6-dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-harnstoff $C_{22}H_{20}O_2N_4Br_2 = HO \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2.6-Dibrom-4-oxy-3.5-dimethyl-benzyl]-anilin (S. 649) mit Phenylisocyanat in benzolischer Lösung bei 100° (AUWERS, ALLENDORFF, A. 302, 82; Au., TRAUT, WELDE, B. 32, 3301). — Nadeln (aus Benzol). F: 183°; sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin, löslich in Eisessig und Benzol (Au., ALL.); unzersetzt löslich in wäßr. Alkali (Au., T., W.).

4.6-Diamino-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol, 3.5-Diamino-mesitol¹⁾ $C_8H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Salz entsteht durch 4-stdg. Kochen von 20 g fein zerriebenen salzsaurem 2.4.6-Triamino-1.3.5-trimethyl-benzol (S. 304) mit 100 ccm Eisessig (WENZEL, M. 22, 985). Durch Kochen von 4.6-Bis-acetamino-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (S. 651) mit konz. Salzsäure (WEIDEL, WENZEL, M. 19, 256). — Nadeln (aus Benzol). F: 94—96°; sehr wenig löslich in Äther, Benzol und Wasser, leichter in Alkohol (WEN.). — $C_8H_{10}ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.



¹⁾ Benifferung der vom Namen „Mesitol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI S. 518.

4.6-Bis-carbylamino-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol, 3.5-Diisocyan-mesitol $C_{11}H_{10}ON_2 = (>C:N)_2C_6(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Chloroform und Kali auf 2.4.6-Triamino-1.3.5-trimethyl-benzol (KAUFLER, M. 22, 1081). — Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Alkali.

4.6-Bis-acetamino-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol, O.N.N'-Triacetyl-[3.5-diamino-mesitol] $C_{18}H_{20}O_5N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6(CH_3)_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von salzsaurem 2.4.6-Triamino-1.3.5-trimethyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (WEIDEL, WENZEL, M. 19, 253). — Nadeln (aus Benzol oder Xylol). Prismen (aus verd. Alkohol). Rhombisch (v. LANG, Z. Kr. 40, 634). F: 204—205° (WEI., WEN.).

5. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O$.

1. Aminoderivate des 1'-Oxy-1-butyl-benzols (Propylphenylcarbinols) $C_{10}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 522).

Propyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{15}H_{21}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Propylmagnesiumbromid und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) in Äther (SACHS, WEIGERT, B. 40, 4362). — F: 35°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Geht beim Kochen mit Wasser oder bei der Destillation unter vermindertem Druck in das 4-Dimethylamino-1-butenyl-benzol (Bd. XII, S. 1196) über.

Jodmethylat $C_{15}H_{21}ONI = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Stehen der absolut-ätherischen Lösung von Propyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol (s. o.) und überschüssigem Methyljodid in der Kälte (S., W., B. 40, 4363). — Blättchen (aus Alkohol durch Äther). F: 161°.

2. Aminoderivate des 1'-Oxy-1-butyl-benzols (Methyl-β-phenäthyl-carbinols) $C_{10}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 522).

Methyl-[β-methylamino-β-phenyl-äthyl]-carbinol $C_{11}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Man gibt zu Benzalacetone (Bd. VII, S. 364) eine 33%ige Methylaminlösung und reduziert das Reaktionsprodukt mit Natriumamalgam in verdünnter salzsaurer Lösung (KOH, M. 28, 432). — Nadelchen (aus Ligroin). F: 56—57°. Ziemlich leicht löslich in Wasser; die kalt bereitete wäbr. Lösung trübt sich beim Erwärmen. — Gibt mit Kaliumnitrit und verd. Schwefelsäure eine Nitrosoverbindung (s. u.). Gibt mit Formaldehyd die Verbindung $CH_2 \cdot N \cdot \underset{CH_3}{\underset{CH_3}{\text{C}}} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (Syst. No. 4194). — Pikrat $C_{11}H_{17}ON + C_6H_5O_7N_3$. Körnige Kryställchen (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 114° und ist bei 140° völlig geschmolzen.

Trimethyl-γ-oxy-α-phenyl-butyl]-ammoniumchlorid $C_{15}H_{23}ONCl = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_3)_3] \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Man löst Methyl-[β-methylamino-β-phenyl-äthyl]-carbinol (s. o.) in Methyljodid und schüttelt das entstandene Jodid in wäbr. Lösung mit Chlor-silber (K., M. 28, 435). — $C_{15}H_{23}ONCl + AuCl_3$. Lichtgelbe Blättchen. F: 131—134°.

Methyl-[β-methylnitrosamino-β-phenyl-äthyl]-carbinol $C_{11}H_{17}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(NO) \cdot CH_3] \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[β-methylamino-β-phenyl-äthyl]-carbinol (s. o.) in verd. Schwefelsäure mit Kaliumnitrit (K., M. 28, 435). — Gelbliches, schwach aromatisch riechendes Öl.

3. Aminoderivate des 1'-Oxy-1-isobutyl-benzols (Isopropylphenyl-carbinols) $C_{10}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3)_2$ (Bd. VI, S. 523).

Isopropyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{15}H_{21}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isopropylmagnesiumbromid und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) in Äther (SACHS, WEIGERT, B. 40, 4365). — Krystalle (aus wenig Ligroin). F: 39°. Gibt bei der Destillation unter vermindertem Druck N.N-Dimethyl-4-[β.β-dimethyl-vinyl]-anilin (Bd. XII, S. 1196).

Jodmethylat $C_{15}H_{21}ONI = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isopropyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol und Methyljodid (S., W., B. 40, 4366). — F: 118°.

4. Aminoderivate des 1'-Oxy-1-isobutyl-benzols (Dimethylbenzyl-carbinols) $C_{10}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 523).

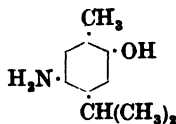
Methyl-dimethylaminomethyl-benzyl-carbinol $C_{15}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Dimethylamin mit α-Chlor-β-oxy-β-benzyl-propan (Bd. VI, S. 523) in Gegenwart von Benzol oder Alkohol (RIEDEL, D.R.P. 169746; C. 1906 I, 1584; FOURNEAU, C. r. 138, 768). Aus Dimethylamino-aceton (Bd. IV, S. 314) und Benzylmagnesiumchlorid (RIEDEL, D.R.P. 169819; C. 1906 I, 1586). — Flüssigkeit. $K_{p_{24}}$: 144° (R., D.R.P. 169746; F.).

[Methyl-dimethylaminomethyl-benzyl-carbin]-benzoat $C_{17}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Benzoylierung von Methyl-[dimethylamino-methyl]-benzyl-carbinol (S. 651) (RIEDEL, D.R.P. 169787; C. 1906 I, 1682; FOURNEAU, C. r. 138, 768). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). F: 195° (R.; F.).

[Methyl-dimethylaminomethyl-benzyl-carbin]-cinnamat $C_{21}H_{25}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH=CH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Methyl-dimethylaminomethyl-benzyl-carbinol (S. 651) und Zimtsäurechlorid (Bd. IX, S. 587) in Benzol (RIEDEL, D.R.P. 169787; C. 1906 I, 1682). — Hydrochlorid. Blättchen. F: 150°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton.

5. *Aminoderivate des 2-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzols* $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$ (Bd. VI, S. 527).

5-Amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Amino-carvacrol¹⁾ $C_{10}H_{13}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitroso-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol [Thymochinon-oxim-(4), Bd. VII, S. 664] durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (PATERNO, CANZONERI, G. 8, 502) oder mit Phenylhydrazin (PLANCHER, G. 25 II, 391). Durch Reduktion von Benzolazocarvacrol (Syst. No. 2115) mit Phenylhydrazin (ODDO, PUXEDDU, B. 28, 2755). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 134° (PA., CA.; WALLACH, NEUMANN, B. 28, 1661). — Bei der Oxydation entsteht Thymochinon (Bd. VII, S. 662) (W., N.). — Hydrochlorid. F: 214—215° (W., N.).



5-Amino-2-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Amino-carvacrol-methyläther $C_{11}H_{15}ON = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von 5-Acetamino-2-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. u.) mit Salzsäure (W., N., B. 28, 1662). — $C_{11}H_{15}ON + HCl$. F: 229°.

5-Acetamino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Acetamino-carvacrol $C_{11}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Bei 20 Minuten langem Kochen von 5-Diacetyl-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. u.) mit 2 Mol.-Gew. Natronlauge (W., N., B. 28, 1662). Bei Einw. von Essigsäureanhydrid auf 5-Amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol in der Kälte (PLANCHER, G. 25 II, 392). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 176—177° (W., N.; PL.).

5-Acetamino-2-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Acetamino-carvacrol-methyläther $C_{11}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Methylierung von 5-Acetamino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (W., N., B. 28, 1662). — Nadelchen. F: 140°. Löslich in Wasser und Alkohol.

5-Diacetyl-amino-2-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Diacetyl-amino-carvacrol-methyläther $C_{11}H_{15}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 5-Amino-2-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (W., N., B. 28, 1662). — Nadelchen. F: 104°.

5-Diacetyl-amino-2-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, O.N.N.-Triacetyl-[4-amino-carvacrol] $C_{11}H_{15}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 5-Amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (W., N., B. 28, 1661). — Krystalle (aus Petroläther). F: 75,5°. — Beim Kochen mit 2 Mol.-Gew. Natronlauge entsteht 5-Acetamino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol.

3-Chlor-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Chlor-4-amino-carvacrol¹⁾ $C_{10}H_{13}ONCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 3-Chlor-5-nitroso-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol [6-Chlor-thymochinon-oxim-(4), Bd. VII, S. 666] in alkoh. Lösung mit salzsaurem Zinnchlorür (KEHRMANN, SCHÖN, A. 310, 108). Aus 5-Nitro-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 531) durch Chlorierung und Reduktion der entstandenen Chlornitroverbindung mit salzsaurem Zinnchlorür in alkoh. Lösung (K., SCH.). — Hydrochlorid. Nadeln.

3-Chlor-5-acetamino-2-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, O.N.-Diacetyl-[6-chlor-4-amino-carvacrol] $C_{11}H_{13}O_4NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Cl(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem 3-Chlor-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) mit 1 Mol.-Gew. entwässertem Natriumacetat und der 5-fachen Menge Essigsäureanhydrid (K., SCH., A. 310, 109). — Nadeln (aus Wasser). F: 175°. Leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Benzol, kaum löslich in kaltem Wasser.

¹⁾ Besifferung der vom Namen „Carvacrol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 527.

3-Brom-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **6-Brom-4-amino-carvacrol** ¹⁾ $C_{10}H_{14}ONBr = H_2N \cdot C_6HBr(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. *B.* Durch Reduktion von **3-Brom-5-nitroso-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** [**6-Brom-thymochinon-oxim-(4)**, Bd. VII, S. 667] in alkoh. Lösung mit salzsaurem Zinnchlorür (K., SCH., A. 310, 110). Aus **5-Nitro-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** (Bd. VI, S. 531) durch Bromieren und Reduktion der entstehenden Bromnitroverbindung (K., SCH.). — Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid entsteht **3-Brom-5-acetamino-2-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol**.

Möglicherweise identisch mit **3-Brom-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** ist die Verbindung, die sich beim Erhitzen von **5-Nitroso-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** [**Thymochinon-oxim-(4)**, Bd. VII, S. 664] mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° bildet (vgl. MAZZARA, G. 21 II, 379). — Gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 136—137°.

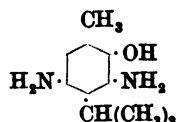
3-Brom-5-acetamino-2-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **O.N.-Diacetyl-[6-brom-4-amino-carvacrol]** $C_{14}H_{18}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6HBr(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Erhitzen von salzsaurem **3-Brom-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** (s. o.) mit entwässertem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (K., SCH., A. 310, 111). — Farblose Nadeln. F: 157—158°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.

3-Nitro-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **6-Nitro-4-amino-carvacrol** ¹⁾ $C_{10}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von **3-Nitro-5-amino-2-benzoyloxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** (s. u.) mit alkoh. Kali (SODERI, G. 25 II, 406). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 134—135°.

3-Nitro-5-amino-2-benzoyloxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, [**6-Nitro-4-amino-2-methyl-5-isopropyl-phenyl**]-benzoat $C_{17}H_{18}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei 1-stdg. Erwärmen von 10 g **3,5-Dinitro-2-benzoyloxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** [Benzoessäure-(4,6-dinitro-2-methyl-5-isopropyl-phenyl)-ester, Bd. IX, S. 123] mit 22 g Zinn und 70 g rauchender Salzsäure (MAZZARA, G. 20, 186). — Schuppen. Erweicht bei ca. 230° und schmilzt bei ca. 280—283°. Sehr schwer löslich in Petroläther. — $2C_{17}H_{18}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadelchen (aus absol. Alkohol).

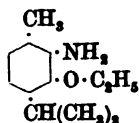
3-Nitro-5-acetamino-2-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **O.N.-Diacetyl-[6-nitro-4-amino-carvacrol]** $C_{14}H_{18}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus **3-Nitro-5-amino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** und Essigsäureanhydrid (SODERI, G. 25 II, 406). — Nadeln (aus Benzol). F: 222—225°. Unlöslich in verd. Kalilauge.

3,5-Diamino-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4,6-Diamino-carvacrol** ¹⁾ $C_{10}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion von **3,5-Dinitro-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** (Bd. VI, S. 531) mit Zinn und Salzsäure (MAZZARA, G. 20, 186). — Amorph. Erweicht gegen 190°. Schwer löslich in Petroläther.



6. Aminoderivate des 3-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzols $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$ (Bd. VI, S. 532).

2-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **2-Amino-thymol-äthyläther** ²⁾ $C_{11}H_{16}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch 1½-stdg. Erwärmen von **2-Nitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** (Bd. VI, S. 542) mit Zinn und Salzsäure in verd. Alkohol (GAEBEL, B. 35, 2798). — $C_{11}H_{16}ON + HCl$. Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). F: ca. 204° (Zers.). — $2C_{11}H_{16}ON + 2HCl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Nadeln. F: 169—170° (Zers.). Wird von heißem Wasser zersetzt.



2-Acetamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **2-Acetamino-thymol-äthyläther** $C_{14}H_{20}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen von salzsaurem **2-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** mit Essigsäureanhydrid und trockenem Natriumacetat auf dem Wasserbade (GAEL., B. 35, 2799). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 109°. Leicht löslich in Äther, sehr wenig in Wasser.

2-Benzamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **2-Benzamino-thymol-äthyläther** $C_{18}H_{22}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus **2-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol** durch Benzoylierung (GAEL., B. 35, 2799). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 144°.

¹⁾ Besifferung der vom Namen „Carvacrol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 527.

²⁾ Besifferung der vom Namen „Thymol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 532.

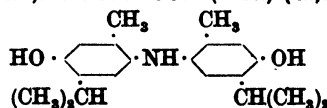
6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Amino-thymol¹⁾
 $C_{10}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 6-Nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol [Thymochinon-oxim-(1), Bd. VII, S. 664] durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (R. SCHIFF, *B.* 8, 1501; ANDRESEN, *J. pr.* [2] 23, 168). Beim Behandeln der ammoniakalischen Lösung des 6-Nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzols mit Schwefelwasserstoff (LIEBERMANN, ILINSKI, *B.* 18, 3194). Beim Erwärmen von 6-Nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol in Benzollösung mit Phenylhydrazin (PLANCHER, *G.* 25 II, 385). Beim Behandeln von „Bis-thymochinonmonoxim“ (Bd. VII, S. 663) mit Zinn und Salzsäure (L. I., *B.* 18, 3199). Beim Eintragen von 10 g Carvoxim (Bd. VII, S. 156) in 20 ccm mit Schwefeldioxyd gesättigte konzentrierte Schwefelsäure (WALLACH, SCHRADER, *A.* 279, 369; W., *A.* 346, 271). Beim Behandeln von Carvonhydrat-oxim (Bd. VIII, S. 10) mit konz. Schwefelsäure (W., *A.* 391, 348). Aus Benzolazo-o-thymotinsäure (Syst. No. 2143) durch Erwärmen mit überschüssigem Phenylhydrazin (FUXEDDU, *G.* 36 II, 308). — Blättchen (aus Benzol + Lignol). *F.*: 176–177° (L. I.), 177,5–179° (PL.). — Wird in saurer Lösung durch Eisenchlorid (W., SCH., Brom (A.) oder Kaliumdichromat (L. I.) zu Thymochinon (Bd. VII, S. 662) oxydiert. Die salzsaure Lösung gibt mit Chlorkalk Thymochinon-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 663) (A.). Oxydation durch Chloranil: SUTKOWSKI, *B.* 19, 2316; vgl. dazu DECKER, SLOLONINA, *B.* 36, 2892. — $C_{10}H_{15}ON + HCl$. Krystallinisch (PL.). Bräunt sich von 240° ab und schmilzt bei 255° (WALLACH, NEUMANN, *B.* 28, 1663).



6-Amino-3-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Amino-thymol-methyläther $C_{11}H_{17}ON = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von 6-Acetamino-3-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 657) mit Salzsäure (WALLACH, NEUMANN, *B.* 28, 1663). — $C_{11}H_{17}ON + HCl$. *F.*: 250° (Zers.).

6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Amino-thymol-äthyläther $C_{13}H_{19}ON = H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von 6-Nitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 542) mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (MARQUART & SCHÜTZ, D. R. P. 71159; *Frdl.* 3, 910; GAEBEL, *B.* 35, 2798). Neben Thymochinon, durch Eintragen von Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 656) in heißer 50%iger Schwefelsäure (DECKER, SLOLONINA, *B.* 36, 2891). — Leicht zersetzliches Öl. — $C_{13}H_{19}ON + HCl$. Nadeln (aus viel stark verd. Salzsäure). *F.*: 227–230° (Zers.) (G.).

4,4'-Dioxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{20}H_{27}O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Kochen des Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 656) (DECKER, SLOLONINA, *B.* 35, 3225) oder des 4,4'-Diäthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamins (s. u.) (D., S., *B.* 36, 2892) mit konz. Jodwasserstoffsäure. — Äußerst leicht zu Thymochinon-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 656) oxydierbar; die Lösung in Alkalien bläut sich rasch (D., S., *B.* 35, 3225; 36, 2892). — $C_{20}H_{27}O_2N + HI$. Farblose Krystalle. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol unter Rotfärbung (D., S., *B.* 35, 3225; 36, 2892).



4,4'-Dimethoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{22}H_{29}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Die aus Thymol-methyläther (Bd. VI, S. 536) und roter Salpetersäure in essigsaurer Lösung entstehende blaue Flüssigkeit wird bei 0° mit Zinnchlorür und Salzsäure behandelt (D., S., *B.* 38, 64). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (FERSMANN, *Z. Kr.* 46, 219; vgl. *Groth, O. Kr.* 5, 56). *F.*: 88,5–89°. — Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid das Thymochinon-[4-methoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 656). — $C_{22}H_{29}O_2N + HCl$. Nadeln. Beginnt bei 140° zu schmelzen (D., S.). — $C_{22}H_{29}O_2N + HI$. Nadeln. Schmilzt unscharf bei 136° (D., S.).

4-Oxy-4'-äthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{22}H_{29}O_2N = HO \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 656) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol oder Eisessig (D., S., *B.* 36, 2891). — Oxydiert sich in saurer oder alkal. Lösung wieder zum Ausgangsmaterial.

4,4'-Diäthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{24}H_{31}O_2N = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion der Verbindung $C_2H_5 \cdot O \cdot N > O : \text{Benzene ring} : N(O) \cdot \text{Benzene ring} \cdot O \cdot C_2H_5 + HNO_3$ (S. 656) mit Schwefeldioxyd, (CH₃)₂CH CH(CH₃)₂

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Thymol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 532.

Schwefelwasserstoff oder Zinnchlorür und Salzsäure (D., S., B. 35, 3222). — Krystalle (aus Alkohol). Triklin (JERSCHOW, C. 1905 I, 504). F: 70—71°; teilweise unzersetzt destillierbar (D., S., B. 35, 3223). — Die Lösung in gut gekühlter konzentrierter Schwefelsäure oxydiert sich unter Blaufärbung zu Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) und färbt sich beim Verdünnen mit Eiswasser rot; beim Erwärmen der Lösung in konz. Schwefelsäure wird auch die zweite Äthoxylgruppe verseift und beim Zufügen von Wasser + Alkali entsteht eine dunkelblaue Lösung von Thymochinon-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (D., S., B. 36, 2887). Wird von Eisenchlorid zu Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) oxydiert (D., S., B. 35, 3223; 36, 2889). — $C_{24}H_{33}O_3N + HCl$. Gelbliche Krystalle. Rötet sich an der Luft, wird von Wasser zersetzt (D., S., B. 35, 3222). — $C_{24}H_{35}O_3N + HI$. Nadelchen. Rötet sich leicht (D., S., B. 36, 2887). — $C_{24}H_{35}O_3N + HCl + SnCl_2 + 3 H_2O$. Nadeln (D., S., B. 36, 2887).

4.4'-Dibutyloxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{28}H_{43}O_2N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Die aus Butyl-thymyl-äther (Bd. VI, S. 536) und roter Salpetersäure in essigsaurer Lösung entstehende Flüssigkeit wird bei 0° mit Zinnchlorür und Salzsäure behandelt (D., S., B. 36, 68). — Hellgelbe Krystalle. F: 69,5°. — $C_{28}H_{43}O_2N + HCl$. Nadeln. F: 107°. Unlöslich in verd. Salzsäure.

4.4'-Dibenzoyloxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{34}H_{39}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduk-

tion der Verbindung $C_6H_5 \cdot \overset{CH_3}{\underset{O_3N}{\text{CH}_2}} > O : \langle \bigcirc \rangle : N : (O) : \langle \bigcirc \rangle : O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 + HNO_3$ (S. 657) mit

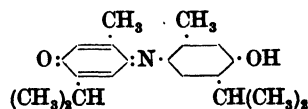
Schwefelwasserstoff, Schwefeldioxyd oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (SSOLONINA, Ж. 39, 756). — Nadeln. F: 141,5°. — $C_{34}H_{39}O_2N + HCl$. F: 142°.

4-Äthoxy-4'-acetoxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-diphenylamin $C_{24}H_{33}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei kurzem Kochen des 4.4'-Diäthoxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-diphenylamins (S. 654) oder seines salzsauren Salzes mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat, neben 4.4'-Diäthoxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-N-acetyl-diphenylamin (S. 657) (DECKER, SSOLONINA, B. 36, 2888). — Platten (aus Essigester und Alkohol). Monoklin prismatisch (JERSCHOW, C. 1905 I, 504; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 56). F: 122—123° (D., S.). Wird von Eisenchlorid zu Thymochinon-[4-acetoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 657) oxydiert (D., S.).

6-Benzalamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Benzalamino-thymol $C_{17}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) mit Benzaldehyd (PLANCHER, G. 25 II, 390). — Nadeln (aus Petroläther). F: 148—150°.

6-Cuminalamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Cuminalamino-thymol $C_{20}H_{25}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) mit Cuminaldehyd (Bd. VII, S. 318) (P., G. 25 II, 391). — F: 153—154°.

Thymochinon - [4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) ¹⁾ $C_{20}H_{25}O_2N$, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. DECKER, SSOLONINA, B. 35, 3225; 36, 2893. — B. Man mischt 10 g Thymol (Bd. VI, S. 532) mit 10 g konz. Schwefelsäure und gibt 40 g 5% Kaliumnitrit enthaltende konzentrierte Schwefelsäure hinzu (LIEBERMANN, B. 7, 1100; BRUNNER, CHUTT, B. 21, 252). Entsteht auch beim Vermischen von 6-Nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol [Thymochinon-oxim-(1), Bd. VII, S. 664] mit Thymol und konz. Schwefelsäure (BR., CH.). Durch Oxydation von 4.4'-Dioxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 654) an der Luft (D., S., B. 35, 3225; 36, 2892). — Darst. Man fügt eine Lösung von Thymol in Schwefelsäure zu einer mit 5% Natriumnitrit versetzten 95%igen Schwefelsäure unterhalb 50° hinzu; nach 1—2 Stdn. wird die dunkelblaue Masse in Eiswasser eingegossen, der violetterte Farbstoff in Ammoniak gelöst, mit Zinkstaub zur Leukoverbindung reduziert, dann in der Kälte durch Luftsaauerstoff wieder oxydiert und mit Kohlendioxyd oder Essigsäure gefällt (D., S., B. 36, 2892). — Roter Niederschlag. Unlöslich in Wasser; in organischen Solvenzien mit violetterer Farbe leicht löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure und in Alkalien ist dunkelblau. Das blaue Natriumsalz ist in konz. Lauge unlöslich. —

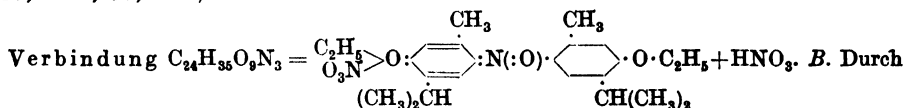


¹⁾ Besifferung der vom Namen „Thymochinon“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 662.

Liefert beim Schütteln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung den Methyläther (s. u.) (D., S., B. 38, 66), beim Schütteln der alkal. Lösungen mit Diäthylsulfat den Äthyläther (s. u.) (D., S., B. 36, 2893), beim Schütteln mit Acetylchlorid in alkal. Lösung das Thymochinon-[4-acetoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 657), beim Schütteln mit Benzoylchlorid das entsprechende Benzoylderivat (D., S., B. 36, 2893).

Thymochinon - [4 - methoxy - 2 - methyl - 5 - isopropyl - anil] - (1) $C_{21}H_{27}O_3N = O:C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von 4,4'-Dimethoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 654) mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung (DECKER, SSOLONINA, B. 38, 66). Aus Thymochinon-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (s. o.) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (D., S.). — Rote Nadeln (aus Methylalkohol). F: 66—67°. — Liefert mit Jodwasserstoffsäure das Hydrojodid des 4,4'-Dioxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamins (S. 654).

Thymochinon - [4 - äthoxy - 2 - methyl - 5 - isopropyl - anil] - (1) $C_{22}H_{29}O_3N = O:C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4,4'-Diäthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 654) oder seinem Hydrochlorid mit alkoholisch-salzsaurer Eisenchloridlösung (D., S., B. 35, 3223; 36, 2889). Durch 10-stdg. Schütteln einer alkal. Lösung von Thymochinon-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (S. 655) mit Diäthylsulfat (D., S., B. 36, 2893). — Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (JERSCHOW, C. 1905 I, 504; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 57). F: 96—97° (D., S., B. 35, 3223). In Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform mit intensiv violetter Farbe leicht löslich; unlöslich in Wasser (D., S., B. 35, 3224). — Wird von Reduktionsmitteln entfärbt unter Bildung von 4-Oxy-4'-äthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 654); gibt mit konz. Schwefelsäure die Indophenolreaktion (D., S., B. 35, 3224). Beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure entsteht zuerst die Leukoverbindung, dann tritt Verseifung zu 4,4'-Dioxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 654) ein (D., S., B. 35, 3225). Wird von heißer 50%iger Schwefelsäure in Thymochinon und 4-Amino-thymol-äthyläther (S. 654) gespalten (D., S., B. 35, 3225; 36, 2891).

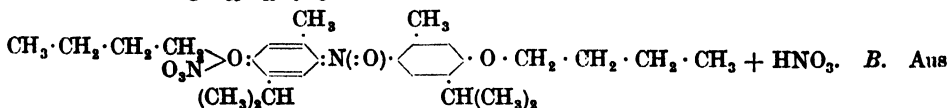


langsamem Zufügen einer Lösung von 5 g roter Salpetersäure (D: 1,47) in 25 g Eisessig zu einer eingekühlten Lösung von 6 g Thymol-äthyläther (Bd. VI, S. 536) in 24 g Eisessig (D., S., B. 35, 3219). — Dunkelblaue, gelbglänzende Blättchen. Rhombisch (JERSCHOW, C. 1905 I, 504). F: 79° (D., S., B. 36, 2886). Sehr zersetzlich. Zerfließt an der Luft; die wäßr. Lösung scheidet bald ein rotes Produkt ab; Alkalien färben die Lösung hellgelb, dann rot; Säuren regenerieren die blaue Färbung, so lange noch nicht alles in das rote Produkt übergegangen ist (D., S., B. 35, 3220). — Reduktionsmittel entfärben unter Bildung von 4,4'-Diäthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 654) (D., S., B. 35, 3222).

Thymochinon-oxim-(4)-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) $C_{22}H_{29}O_3N_2 = HO \cdot N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) (s. o.) und Hydroxylamin in essigsaurer Lösung (D., S., B. 36, 2890). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 124—125°. — Wird von siedendem Alkohol in Thymochinon-[4-äthoxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1) zurückverwandelt.

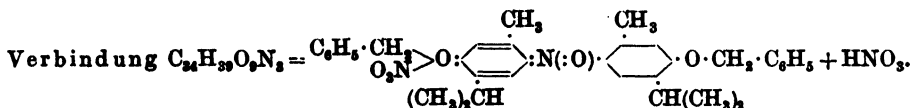
Thymochinon - [4 - butyloxy - 2 - methyl - 5 - isopropyl - anil] - (1) $C_{24}H_{33}O_3N = O:C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Bei der Oxydation von 4,4'-Dibutyloxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 655) mit alkoh. Ferrichloridlösung (D., S., B. 38, 68). — Rote Prismen. F: 55°.

Verbindung $C_{28}H_{43}O_3N_3 =$



Thymol-butylläther (Bd. VI, S. 536) und Salpetersäure in essigsaurer Lösung (D., S., B. 38, 67). — Bronzefarbene Tafeln. F: 66°.

Thymochinon - [4 - benzyloxy - 2 - methyl - 5 - isopropyl - anil] - (1) $C_{27}H_{31}O_3N = O:C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N \cdot C_6H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Oxydation des 4,4'-Dibenzyloxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamins (S. 655) mit Eisenchlorid in alkoholisch-ätherischer Lösung (SSOLONINA, Ж. 39, 758). — Rote Krystalle. F: 81,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.



B. Zur essigsauren Lösung des Benzyl-thymyl-äthers (Bd. VI, S. 536) gießt man unter Eiskühlung eine Lösung von Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (S., *Ж.* 39, 753). — Kupferfarbene Täfelchen. F: 68°. Löslich in Alkohol und Eisessig. — Zersetzt sich allmählich unter Bildung einer rotbraunen Verbindung.

Thymochinon - [4 - acetoxy - 2 - methyl - 5 - isopropyl - anil] - (1) $C_{24}H_{27}O_3N = O : C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] : N \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] : O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Oxydieren von 4-Äthoxy-4'-acetoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 655) mit alkoh. Eisenchlorid (DECKER, SSOLONINA, *B.* 36, 2889). Durch Behandeln einer alk. Lösung des Thymochinon-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anils]-(1) (S. 655) mit Acetylchlorid (D., S.). — Ziegelrot. — Löst sich in heißer Natronlauge mit blauer Farbe unter Bildung von Thymochinon-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-anil]-(1).

6-Acetamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4-Acetamino-thymol** $C_{13}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Beim Verseifen von 6-[Diacetyl-amino]-3-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. u.) mit konz. Salzsäure (WALLACH, NEUMANN, *B.* 28, 1663). Aus 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol und Essigsäureanhydrid in der Kälte (FLANCHER, *G.* 25 II, 388). — F: 174,5° (W., N.). Schwer löslich in Benzol und Petroläther, leicht in Kalilauge (Pl.).

6-Acetamino-3-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4-Acetamino-thymol-methyläther** $C_{13}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Methylierung von 6-Acetamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) (WALLACH, NEUMANN, *B.* 28, 1663). — Krystalle (aus Alkohol). F: 139°.

6-Acetamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4-Acetamino-thymol-äthyläther** $C_{14}H_{21}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Eisessig (DECKER, SSOLONINA, *B.* 36, 2891) oder von salzsaurem 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (GAEBEL, *B.* 35, 2799). Durch Reduktion von 6-Nitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 542) mit Zinn und Eisessig (L. HOFFMANN, E. HOFFMANN, D.R.P. 67568; *Frdl.* 3, 909). — Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (L. H., E. H.; G.), 135° (D., S.). Leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther, unlöslich in Wasser (L. H., E. H.).

6-Chloracetamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4-Chloracetamino-thymol-äthyläther** $C_{14}H_{20}O_2NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Chloracetylchlorid (Bd. II, S. 199) auf in Toluol gelöstes 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) (MARQUART & SCHULZ, D.R.P. 71159; *Frdl.* 3, 910). — Krystalle (aus Alkohol). F: 154°.

6-Bromacetamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4-Bromacetamino-thymol-äthyläther** $C_{14}H_{20}O_2NBr = CH_2Br \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) und Bromacetylchlorid (Bd. II, S. 215) in Toluollösung (M. & SCH., D.R.P. 71159; *Frdl.* 3, 911). — F: 145°.

4,4'-Diäthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-N-acetyl-diphenylamin $C_{24}H_{37}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch kurzes Kochen des 4,4'-Diäthoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamins (S. 654) oder seines salzsauren Salzes mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat, neben 4-Äthoxy-4'-acetoxy-2,2'-dimethyl-5,5'-diisopropyl-diphenylamin (S. 655) (DECKER, SSOLONINA, *B.* 36, 2888). — Krystalle (aus Alkohol + Essigester). F: 89—90°. Leicht löslich in Essigester, schwerer in Alkohol.

6-Diacetylamino-3-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **O.N.N.-Triacetyl-[4-amino-thymol]** $C_{16}H_{21}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (WALLACH, NEUMANN, *B.* 28, 1663). Beim Erhitzen von 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid im Einschlußrohr auf 180—200° (FLANCHER, *G.* 25 II, 388). — Blättchen (aus Alkohol). F: 91° (W., N.), 88—90° (Pl.). Löslich in Alkohol, Benzol und Petroläther (Pl.). — Liefert mit konz. Salzsäure 6-Acetamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.).

6-Benzamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4-Benzamino-thymol** $C_{17}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Bei kurzem Erwärmen von 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654), gelöst in Benzol, mit Benzoesäure-

anhydrid (Bd. IX, S. 464) auf 70—80° (PLANCHER, *G.* 25 II, 389). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 178—179°.

6-Benzamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Benzamino-thymol-äthyläther $C_{16}H_{23}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_3H_7$. *B.* Aus 6-Amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) durch Benzoylierung (GAEBEL, *B.* 35, 2800). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 151—152°.

6-Benzamino-3-benzoyloxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, O.N-Dibenzoyl-[4-amino-thymol] $C_{24}H_{25}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Erhitzen von 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 654) mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf 160—170° (PLANCHER, *G.* 25 II, 389). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166—167°.

6-Glycylamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Glycylamino-thymol-äthyläther $C_{14}H_{21}O_2N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_3H_7$. *B.* Durch Einw. von konz. alkoh. Ammoniak auf 6-Chloracetamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 657) (MARQUART & SCHULZ, *D. R. P.* 71159; *Frdl.* 3, 911). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 104—105°. Unlöslich in kaltem Wasser, sonst leicht löslich.

2-Chlor-6-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Chlor-4-amino-thymol¹⁾ $C_{10}H_9ONCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. *B.* Das salzsaure Salz entsteht neben 3,6-Dichlor-thymochinon (Bd. VII, S. 666) und anderen Produkten beim Erwärmen von Thymochinon-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 663) mit rauchender Salzsäure (ANDRESEN, *J. pr.* [2] 23, 175). Aus 6-Nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol [Thymochinon-oxim-(1), Bd. VII, S. 664] beim Stehen mit konz. Salzsäure, neben 3,6-Dichlor-thymochinon (SUTKOWSKI, *B.* 19, 2315). — Nadeln oder Prismen (aus heißem Wasser). F: 100,5° (A.), 102—103° (S.). Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in heißem, leicht in Alkohol und Äther; löst sich leicht in kohlen-sauren Alkalien (A.). — Verändert sich sehr leicht an der Luft (A.). Chlorkalk erzeugt in salzsaurer Lösung 3-Chlor-thymochinon-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 665) (A.). Oxydation durch Chloranil: S.; vgl. dazu DECKER, SSOLONINA, *B.* 36, 2892. — $C_{10}H_{14}ONCl + HCl$. Nadeln oder Prismen; sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt in Nadeln; löslich in Alkohol; wird aus der wäßr. Lösung durch Salzsäure gefällt (A.).

2-Brom-6-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Brom-4-amino-thymol¹⁾ $C_{10}H_9ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. KEHRMANN, *B.* 22, 3267. — *B.* Das bromwasserstoffsäure Salz entsteht neben 3,6-Dibrom-thymochinon (Bd. VII, S. 668) beim Erwärmen von Thymochinon-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 663) mit mäßig starker Bromwasserstoffsäure (ANDRESEN, *J. pr.* [2] 23, 183). Aus 2-Brom-6-nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VII, S. 667) in Alkohol durch Zinkstaub und Salzsäure (MAZZARA, DISCALZO, *G.* 19, 196) oder durch Zinnchlorür und Salzsäure (K., *B.* 22, 3267). Aus 2-Brom-6-nitro-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 542) in Alkohol durch Zinn und rauchende Salzsäure (M., *G.* 19, 64). — Schuppen (aus Petroläther). F: 94—95° (M.). Färbt sich an der Luft rasch intensiv violett (A.). Bei der Oxydation des salzsauren Salzes mit salpetriger Säure (M., D.) oder des Zinndoppelsalzes mit salpetriger Säure, Eisenchlorid oder Chromsäure (K.) entsteht 3-Brom-thymochinon (Bd. VII, S. 666). — Hydrochlorid. Blätter (aus Alkohol). F: 185°; löslich in warmem Alkohol (M.). — $C_{10}H_{14}ONBr + HBr$. Nadeln (aus Wasser durch Bromwasserstoffsäure). Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (A.).

2-Brom-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Brom-4-amino-thymol-äthyläther $C_{14}H_{19}ONBr = H_2N \cdot C_6H_4Br(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von 2-Brom-6-nitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 543) mit Zinn und Salzsäure (MAZZARA, VIGHI, *G.* 19, 335). — Öl. — Durch Entamidierung entsteht 2-Brom-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 540). — Hydrochlorid. Prismen (aus Alkohol). F: 200—201°.

2-Brom-6-diacetylamino-3-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, O.N.N-Triacetyl-[2-brom-4-amino-thymol] $C_{18}H_{20}O_6NBr = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4Br(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2-Brom-6-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) und überschüssigem Essigsäureanhydrid (MAZZARA, *G.* 19, 66). — Tafeln (aus Alkohol). F: 136—137°. Sehr leicht löslich in Benzol.

2-Brom-6-benzamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Brom-4-benzamino-thymol $C_{17}H_{19}O_2NBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Br(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 2-Brom-6-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) und 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (M., *G.* 19, 67). — Warzen (aus Alkohol). F: 162—164°. Löslich in Alkohol und Benzol sowie in verdünnten Alkalien.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Thymol“ abgeleiteten Salze in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 532.

2-Nitro-6-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Nitro-4-amino-thymol¹⁾ $C_{11}H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Beim Kochen von 2-Nitro-6-amino-3-benzoyloxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. u.) mit alkoh. Kali (SODERI, G. 25 II, 404). — Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol.

2-Nitro-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Nitro-4-amino-thymol-äthyläther $C_{11}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2,6-Dinitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 543) durch Reduktion mit der berechneten Menge Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure oder alkoh. Schwefelammonium (GAEBEL, B. 35, 2794, 2800). — Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 111—112°. Leicht löslich in Äther und Schwefelkohlenstoff. — Die Salze werden von Wasser zerlegt. Durch Entamidierung entsteht 2-Nitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 542). — $C_{11}H_{16}O_2N_2 + HCl$. Nadeln. Schmilzt unscharf bei 195°, zersetzt sich bei 200°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. — Sulfat. Nadeln.

2-Nitro-6-amino-3-benzoyloxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, [6-Nitro-4-amino-5-methyl-2-isopropyl-phenyl]-benzoat $C_{17}H_{18}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Entsteht in geringer Ausbeute neben 5-Amino-4-methyl-7-isopropyl-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4345) beim Vermischen von 10 g [4,6-Dinitro-5-methyl-2-isopropyl-phenyl]-benzoat (Bd. IX, S. 123) mit 11 g granuliertem Zinn und 35—40 g rauchender Salzsäure (SODERI, G. 25 II, 401). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 158—160°. Schwer löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, Benzol und Toluol.

2-Nitro-6-acetamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Nitro-4-acet-amino-thymol-äthyläther $C_{11}H_{18}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von 2-Nitro-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (GAEBEL, B. 35, 2795). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 119°.

2-Nitro-6-acetamino-3-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, O.N.-Diacetyl-[2-nitro-4-amino-thymol] $C_{14}H_{18}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-6-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) und Essigsäureanhydrid (SODERI, G. 25 II, 404). — Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 157—159°.

2-Nitro-6-benzamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Nitro-4-benz-amino-thymol-äthyläther $C_{15}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von 2-Nitro-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbade (GAEBEL, B. 35, 2795). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138°. Löslich in Äther.

5-Brom-2-nitro-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 5-Brom-2-nitro-4-amino-thymol-äthyläther¹⁾ $C_{11}H_{17}O_2N_2Br = H_2N \cdot C_6Br(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Das Hydrobromid entsteht durch Einw. von 2 At.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) in Schwefelkohlenstoff (G., B. 35, 2796). — Goldgelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 75°. Löslich in Äther und CS_2 . — Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt gegen 156° unter Zersetzung. Wird von Wasser zerlegt. — Hydrobromid. Nadeln (aus Chloroform).

5-Brom-2-nitro-6-benzamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 5-Brom-2-nitro-4-benzamino-thymol-äthyläther $C_{15}H_{17}O_2N_2Br = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6Br(NO_2)(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von 5-Brom-2-nitro-6-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.) mit Benzoylchlorid (G., B. 35, 2796). — Quadratische Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 171°.

2,6-Diamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2,4-Diamino-thymol¹⁾ $C_{10}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2,6-Dinitro-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 543) mit Zinn und Salzsäure (KEHRMANN, PRAGER, B. 39, 3440). — Das Hydrochlorid geht durch Einw. von Eisenchlorid bei gewöhnlicher Temperatur in 3-Amino-2-methyl-5-isopropyl-chinon-imid-(1) [3-Amino-thymochinon-imid-(1), Syst. No. 1874] über (K., P.). Bei der Destillation mit Eisenchloridlösung liefert es 3-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-chinon [3-Oxy-thymochinon, Bd. VIII, S. 284] (CARSTANJEN, J. pr. [2] 3, 58; 15, 399).



2,6-Diamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2,4-Diamino-thymol-äthyläther $C_{12}H_{16}ON_2 = (H_2N)_2C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 2,6-Dinitro-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Bd. VI, S. 543) mit überschüssigem Zinn

¹⁾ Besifferung der vom Namen „Thymol“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 532.

und Salzsäure in Alkohol (GAEBEL, B. 35, 2801; vgl. CARSTANJEN, J. pr. [2] 15, 405; LADENBURG, ENGELBRECHT, B. 10, 1219). — Das salzsaure Salz liefert bei der Destillation seiner wäßr. Lösung mit Eisenchlorid 3-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-chinon (Bd. VIII, S. 284) und 3,6-Dioxy-2-methyl-5-isopropyl-chinon (Bd. VIII, S. 399) (C.; L., E.). — $C_{13}H_{20}ON_3 + 2HCl$. Pulver (aus alkoh. Salzsäure durch Äther). Schwärzt sich bei 215°, zersetzt sich bei etwa 230° unter Gasentwicklung; färbt sich leicht violett (G.).

2,6-Bis-acetamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **2,4-Bis-acetamino-thymol** $C_{14}H_{20}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Entsteht neben dem 2 oder 6-Acetamino-6 oder 2-diacetyl-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, dem 2,6-Bis-diacetyl-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol und anderen Produkten bei 3-stdg. Erhitzen von überschüssigem salzsaurem 2,6-Diamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Essigsäureanhydrid auf 160° (MAZZARA, G. 20, 425). — Schuppen. F: 260–262°. Löslich in verd. Kalilauge.

2 oder 6-Acetamino-6 oder 2-diacetyl-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, $N^2N^4N^4$ - oder $N^2N^2N^4$ -Triacetyl-[2,4-diamino-thymol] $C_{16}H_{24}O_2N_3 = [(CH_3 \cdot CO)_2N](CH_3 \cdot CO \cdot NH)C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Schuppen. F: 238–240°; löst sich in Kalilauge, dabei in das 2,6-Bis-acetamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol übergehend (M., G. 20, 425).

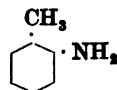
2,6-Bis-diacetyl-amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **2,4-Bis-[diacetyl-amino]-thymol** $C_{18}H_{24}O_5N_4 = [(CH_3 \cdot CO)_2N]_2C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$. B. s. im Artikel 2,6-Bis-acetamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (s. o.). — Schmilzt bei 216–222°; löslich in Kalilauge (M., G. 20, 425).

2,6-Bis-diacetyl-amino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **2,4-Bis-[diacetyl-amino]-thymol-äthyläther** $C_{20}H_{28}O_5N_4 = [(CH_3 \cdot CO)_2N]_2C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch 2-stdg. Kochen von salzsaurem 2,6-Diamino-3-äthoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 659) mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (GAEBEL, B. 35, 2802). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 146°.

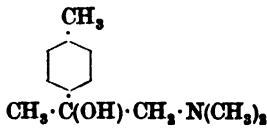
2,6-Bis-diacetyl-amino-3-acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **O.N.N.N'-Fentaacetyl-[2,4-diamino-thymol]** $C_{20}H_{26}O_6N_5 = [(CH_3 \cdot CO)_2N]_2C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 2,6-Diamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (S. 659) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (MAZZARA, G. 20, 418). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 184–186°. — Zerfällt oberhalb 200° in Essigsäureanhydrid und 5-Diacetyl-amino-2,4-dimethyl-7-isopropyl-benzoxazol (Syst. No. 4341).

7. Aminoderivate des 4'-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzols (Dimethyl-p-tolyl-carbinols) $C_{10}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 544).

Dimethyl-[3-amino-4-methyl-phenyl]-carbinol, **Carvolin** $C_{10}H_{13}ON$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. WALLACH, A. 346, 268. — B. Entsteht neben Carvacrol (Bd. VI, S. 527) beim Erhitzen von Isocarvoxim (Bd. VII, S. 152) mit verd. Schwefelsäure (GOLDSCHMIDT, KISSER, B. 20, 2075; W., LAUTSCH, A. 346, 278). — Nadeln oder Prismen (aus Äther + Ligroin). F: 94° (G., K.; W., L.). Kp: 289–290°; Kp_{12} : 158–163°; löslich in Äther, unlöslich in Ligroin, nicht flüchtig mit Wasserdampf (W., L.). Unlöslich in Alkali; liefert beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure Carvacrylamin (Bd. XII, S. 1171) (W., L.). — Hydrochlorid. F: 189–190° (W., L.).



Methyl-dimethylaminomethyl-p-tolyl-carbinol $C_{11}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Dimethylamin (Bd. IV, S. 39) auf das (nicht näher beschriebene) Methyl-jodmethyl-p-tolyl-carbinol, erhalten aus 1-Methyl-4-isopropenyl-benzol (Bd. V, S. 490) durch Einw. von unterjodiger Säure (TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 198). — Kp: 253–255°; Kp_{12} : 135–136°; D_4^{20} : 0,982.



6. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{11}H_{16}O$.

1. **Aminoderivat des 1'-Oxy-1-isoamyl-benzols (Isobutylphenylcarbinols)** $C_{11}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (Bd. VI, S. 548).

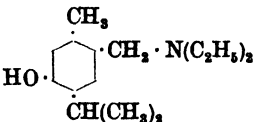
Isobutyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{13}H_{21}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und 2 Mol.-Gew. Isobutylmagnesiumbromid in Äther (SACHS, WEIGERT, B. 40, 4364). — Nadeln

(aus Ligroin). F: 77°. Leicht löslich außer in Ligroin und Petroläther. — Gibt bei der Destillation unter vermindertem Druck N.N-Dimethyl-4-[β -isopropyl-vinyl]-anilin (Bd. XII, S. 1207).

Jodmethylat $C_{11}H_{15}ONI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isobutyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol und Methyljodid (S., W., B. 40, 4364). — F: 150°.

2. *Aminoderivate des 5-Oxy-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzols* $C_{11}H_{16}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$.

[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzyl]-diäthylamin $C_{15}H_{25}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Diäthylamin (Bd. IV, S. 95), Thymol (Bd. VI, S. 532) und Formaldehyd in molekularen Mengen in Gegenwart von alkoh. Kali (HILDEBRANDT, A. Pth. 54, 126). — Derbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 86°. — Physiologische Wirkung: H.



[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzyl]-dipropylamin $C_{17}H_{29}ON = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus Dipropylamin, Formaldehyd und Thymol (H., A. Pth. 54, 131). — Stumpfe Nadeln. F: 76°. — Physiologische Wirkung: H.

[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzyl]-diisobutylamin $C_{19}H_{33}ON = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus Diisobutylamin, Thymol und Formaldehyd (H., A. Pth. 54, 132). — F: 92°.

N-[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzyl]-chloracetamid $C_{13}H_{19}O_2NCl = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 12,1 g Thymol (Bd. VI, S. 532) und 10 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in Alkohol unter Zusatz von wenig konz. Salzsäure (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 285). — Nadelchen (aus Chloroform + Benzol). F: 152–153°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in Eisessig und Chloroform, schwer in Benzol.

N-[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzyl]-benzamid $C_{18}H_{21}O_2N = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4 g Thymol und 4 g N-Methylol-benzamid (Bd. IX, S. 207) in Alkohol unter Zusatz von 2,5 g konz. Salzsäure bei mehrtägigem Stehen (EINHORN, BISCHKOFF, SZELINSKI, A. 343, 234). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 168° bis 169°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig in Wasser. Leicht löslich in Alkali.

N-[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzyl]-salicylamid $C_{18}H_{21}O_3N = HO \cdot C_6H_3(CH_3)_2[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 8 g N-Methylol-salicylamid (Bd. X, S. 90) und 8 g Thymol in 30 ccm Alkohol und 16 ccm konz. Salzsäure (EINHORN, SCHUPP, A. 343, 261). — Nadeln (aus Xylol). F: 170–172°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; löslich in Alkalien, unlöslich in Soda.

7. *Aminoderivate des 1¹-Oxy-1-[1⁴-metho-pentyl]-benzols (Isoamyl-phenylcarbinols)* $C_{12}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (Bd. VI, S. 551).

Isoamyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{22}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und 2 Mol.-Gew. Isoamylmagnesiumbromid in Äther (SACHS, WEIGERT, B. 40, 4365). — Weißer Niederschlag (aus Alkohol durch Eiswasser). F: 48°. — Gibt bei der Destillation unter vermindertem Druck das N.N-Dimethyl-4-[β -isobutyl-vinyl]-anilin (Bd. XII, S. 1209).

Jodmethylat $C_{15}H_{23}ONI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isoamyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol und Methyljodid (S., W., B. 40, 4365). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 141°.

8. *Aminoderivat des 1¹-Oxy-1-heptyl-benzols (n-Hexyl-phenyl-carbinols)* $C_{13}H_{20}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$.

[ζ -Amino-hexyl]-phenyl-carbinol $C_{13}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus ζ -Amino- β -naphthophenon (Syst. No. 1873) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (GABRIEL, B. 42, 4057). — Öl. — Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure entsteht das Hydrojodid des η -Jod- η -phenyl-n-heptylamins (Bd. XII, S. 1184). — $2 C_{13}H_{21}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Bräunlichgelb. Schmilzt gegen 206° unter Zersetzung.

e) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_9H_{10}O$.

1. *Aminoderivate des 1-Oxy-hydrindens* $C_9H_{10}O = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH(OH)} \end{smallmatrix} \text{CH}_2$ (Bd. VI, S. 574).

2 - Amino - 1 - oxy - hydrinden, 1 - Oxy - hydrindamin - (2) $C_9H_{11}ON = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH(OH)} \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot \text{NH}_2$ ¹⁾. B. Entsteht neben Bis-[1-oxy-hydrindyl-(2)]-amin (s. u.) bei ca. 2-tägigem Stehen von Indenoxybromid (vgl. untenstehende Anmerkung) mit wäßrig-alkoholischem Ammoniak (SPILKER, B. 26, 1542). — Blättchen (aus verdunstendem Äther). F: 132–133°; äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol und Äther; zieht begierig CO_2 an, wird aus seinen Salzen durch Ammoniak nicht frei gemacht (Sp.). — Gibt in mineralaurer Lösung mit Natriumnitrit Hydrindenglykol (Sp.; vgl. HEUSLER, SCHIEFFER, B. 32, 30, Anm. 2). — $C_9H_{11}ON + HCl$. Blättchen (Sp.).

Bis-[1-oxy-hydrindyl-(2)]-amin $C_{18}H_{18}O_2N = [C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH(OH)} \end{smallmatrix} \text{CH}]_2 \text{NH}$ ¹⁾. Enthält geringe Mengen einer diastereoisomeren Form beigemischt (POPE, READ, Soc. 99 [1911], 2074). — B. s. im vorangehenden Artikel. — Breite Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 188,5° (korr.); sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol; wird aus seinen Salzen durch NH_3 gefällt (SPILKER, B. 26, 1542). — Liefert beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid ein bei 220° schmelzendes Acetylderivat (Sp.).

Bis-[1-oxy-hydrindyl-(2)]-nitrosamin $C_{18}H_{18}O_2N_2 = (C_6H_4O)_2N \cdot NO$. B. Aus Bis-[1-oxy-hydrindyl-(2)]-amin in salzsaurer Lösung mit salpetriger Säure (SPILKER, B. 26, 1542). — Wird aus Benzol durch Petroläther amorph gefällt. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

2. *Aminoderivate des 2-Oxy-hydrindens* $C_9H_{10}O = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH} \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot \text{OH}$ (Bd. VI, S. 574). Die im Artikel 1-Brom-2-oxy-hydrinden, Bd. VI, S. 574 unter No. 11, als $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH(NH}_2) \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot \text{OH}$ und $[C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH} \end{smallmatrix} \text{CH} \cdot \text{OH}]_2 \text{NH}$ formulierten Verbindungen sind entsprechend der Umformulierung des Ausgangsproduktes (vgl. die untenstehende Anmerkung) als Aminoderivate des 1-Oxy-hydrindens (s. No. 1) aufzufassen.

3. *Aminoderivat des 5-Oxy-hydrindens* $C_9H_{10}O = \text{HO} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} \text{CH}_2$ (Bd. VI, S. 575).

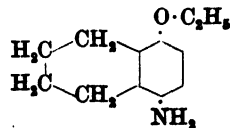
x-Amino-5-oxy-hydrinden $C_9H_{11}ON = (H_2N)(HO)C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} \text{CH}_2$. Zur Konstitution vgl. BORSCHKE, JOHN, B. 57 [1924], 657. — B. Aus x-Nitro-5-oxy-hydrinden (Bd. VI, S. 575) mit Zinn und Salzsäure (DÜNKELSBÜHLER, B. 33, 2896). — Nadelchen. F: 184° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Wasser, Petroläther und kaltem Benzol.

2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{12}O$.

1. *Aminoderivate des 5-Oxy-naphthalin-tetrahydrids-(1.2.3.4)* $C_{10}H_{12}O = C_{10}H_{11} \cdot \text{OH}$ (Bd. VI, S. 578).

8 - Amino - 5 - äthoxy - naphthalin - tetrahydrid - (1.2.3.4), 4-Amino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther $C_{17}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 4-Benzolazo-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther (Syst. No. 2116) in alkoh. Suspension mit Zinnchlorür und Salzsäure behandelt (JACOBSON, TURNBULL, B. 31, 900). — Nadeln (aus Petroläther). F: 60°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther. — Chlorkalk färbt die wäßr. Lösung rötlich.

4-[4-Amino-anilino]-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther, N-[4-Äthoxy-5.6.7.8-tetrahydro-naphthyl-(1)]-p-phenyldiamin $C_{18}H_{20}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_{10} \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Wird neben anderen Produkten erhalten, wenn man 4-Benzolazo-5.6.7.8-



¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von ISHIWARA, J. pr. [2] 108, 194. Indenoxychlorid und Indenoxybromid (Bd. VI, S. 574) sind dementsprechend als 2-Chlor- bzw. 2-Brom-1-oxy-hydrinden zu formulieren.

tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther (Syst. No. 2116) in alkoh. Suspension mit Zinnchlorür behandelt und dann das Reaktionsgemisch mit überschüssiger verdünnter Salzsäure stehen läßt (JACOBSON, TURNBULL, *B.* **31**, 904). — Stäbchen (aus Ligroin). F: 87—88°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, mäßig löslich in Äther, ziemlich schwer in Ligroin. — Färbt sich an der Luft bläulich. FeCl₃ färbt die verdünnte salzsaure Lösung tiefblau; auf Zusatz von konz. Salzsäure geht diese Farbe durch Grün in Goldgelb über. PbO₂ erzeugt in der äther. Lösung ein rotes Oxydationsprodukt, dessen tiefblaue Lösung in Eisessig durch Zinkstaub entfärbt wird, sich bei Luftzutritt aber wieder bläut.

Acetylderivat C₂₀H₂₄O₂N₂ = CH₃·CO·NH·C₆H₄·NH·C₁₀H₁₀·O·C₂H₅. *B.* Durch 10-stdg. Kochen der Base mit 3—4 Tln. Eisessig (JACOBSON, TURNBULL, *B.* **31**, 905). — Blättchen (aus Alkohol). F: 177—178°. Sehr leicht löslich in Eisessig und Chloroform, leicht in Alkohol, schwer in Äther und Ligroin.

Thioharnstoff aus N-[4-Äthoxy-5.6.7.8-tetrahydro-naphthyl-(1)]-p-phenylen-diamin C₂₇H₄₂O₂N₂S = CS(NH·C₆H₄·NH·C₁₀H₁₀·O·C₂H₅)₂. *B.* Durch mehrstündiges Kochen der Base mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (JACOBSON, TURNBULL, *B.* **31**, 905). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 201°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Ligroin und Äther, mäßig in Benzol, leicht in Chloroform.

1-Amino-5-oxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 5-Amino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1) C₁₀H₁₃ON, s. nebenstehende Formel. *B.* Man suspendiert das salzsaure Salz des inakt. 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthylendiamins-(1.5) (S. 195) in rauchender Salzsäure, versetzt bei —5° bis 0° tropfenweise mit 1 Mol.-Gew. NaNO₂ in konzentrierter wäßriger Lösung, verdünnt mit Wasser und erwärmt nach Zusatz von Tierkohle bis zum Aufhören der Stickstoffentwicklung (BAMBERGER, BAMMANN, *B.* **22**, 960). — Scharf ammoniakalisch riechendes Öl. Unlöslich in wäßr. Alkalien. — C₁₀H₁₃ON + HCl. Nadeln (aus Wasser). F: 220°. — Pikrat. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser.

O.N-Diacetylderivat C₁₄H₁₇O₃N = CH₃·CO·NH·C₁₀H₁₀·O·CO·CH₃. *B.* Durch Kochen von 5-Amino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BAMBERGER, BAMMANN, *B.* **22**, 962). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 151—151,5°. Fast unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol.

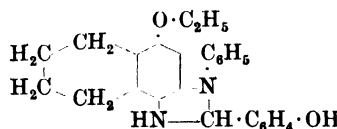
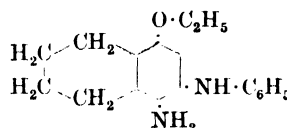
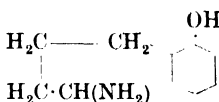
8-Amino-7-anilino-5-äthoxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 4-Amino-3-anilino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther C₁₈H₂₂ON₂, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Benzolazo-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther (Syst. No. 2116) durch Einw. von Zinnchlorür in Alkohol und Stehenlassen des Reaktionsgemisches mit überschüssiger verdünnter Salzsäure (JACOBSON, TURNBULL, *B.* **31**, 901). — Blättchen oder Nadeln (aus Ligroin), die sich an der Luft allmählich rosa färben. F: 168—169°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther und Ligroin. — FeCl₃ ruft in der wäßr. Lösung eine rotviolette Färbung hervor, die auf Zusatz von konz. Salzsäure in Orange übergeht, während sich allmählich 2-Anilino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) abscheidet.

Salicylalderivat C₂₅H₂₆O₂N₂ = (HO·C₆H₄·CH:N) (C₆H₅·NH)C₁₀H₉·O·C₂H₅ oder vielleicht nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. JACOBSON, *B.* **36**, 3869 Anm. — *B.* Durch 4-stdg. Kochen von 4-Amino-3-anilino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther mit Salicylaldehyd in alkoh. Lösung (JACOBSON, TURNBULL, *B.* **31**, 903). — Gelbe, schräg abgestumpfte Stäbchen. F: 130—131°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Äther, ziemlich leicht in kaltem Alkohol und Ligroin.

2. Aminoderivate des 2-Oxy-naphthalin-tetrahydrids-(1.2.3.4) C₁₀H₁₂O = C₁₀H₁₁·OH (Bd. VI, S. 579).

3-Amino-2-oxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 3-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(3) C₁₀H₁₃ON = C₆H₄· $\begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{OH} \\ \text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{NH}_2 \end{matrix}$. *B.* Bei mehrstündigem Erhitzen des

Phthalylderivates C₆H₄· $\begin{matrix} \text{CO} \\ \text{CO} \end{matrix}$ ·N·C₁₀H₁₀·OH (Syst. No. 3210) mit rauchender Salzsäure (BAMBERGER, LODTGER, DEICKE, *A.* **268**, 132; vgl. *B.* **26**, 1838). — Öl. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — C₁₀H₁₃ON + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther).



F: 265°. Leicht löslich in Wasser. — $2C_{10}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol.

3-Dimethylamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) $C_{12}H_{17}ON = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot OH$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 3-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 580) mit 1 Tl. 21%iger wäßr. Dimethylaminlösung im geschlossenen Rohr auf 130–140° (B., L., D., A. 266, 117; vgl. B. 26, 1837). — Unangenehm basisch riechendes Öl. Kp_{760} : 183°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln. — Färbt sich an der Luft rasch gelb. — $C_{12}H_{17}ON + HCl$. Nadeln mit 1 Mol. Alkohol (aus Alkohol mit Äther); wird über H_2SO_4 im Vakuum alkoholfrei. F: 180–181°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Schmeckt widerlich bitter. — Pikrat $C_{12}H_{17}ON + C_6H_5O_7N_3$. Flache Nadeln (aus Wasser). F: 182°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{12}H_{17}ON + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. Schmilzt unscharf zu roter Flüssigkeit. Schwer löslich in heißem Wasser. — $2C_{12}H_{17}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Blättchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser.

[3-Dimethylamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(2)]-benzoat $C_{19}H_{21}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der Base mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (B., L., D., A. 266, 119). — Öl. — $C_{19}H_{21}O_2N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). In Wasser etwas leichter löslich als in Alkohol. Schmeckt intensiv bitter, ist stark giftig.

Trimethyl - [3 - oxy - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthyl - (2)] - ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{21}O_2N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_{10}H_{10} \cdot OH$. B. Das Chlorid wurde erhalten bei 3–4-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 3-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 580) mit 1 Tl. 33%iger wäßr. Trimethylaminlösung im geschlossenen Rohr auf 120° (BAMBERGER, LODTER, DEICKE, A. 266, 124), das Jodid wurde erhalten aus 3-Dimethylamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) und Methyljodid (B., L., D., A. 266, 119); durch Behandeln des Chlorids mit Ag_2O erhält man die freie Base (B., L., D., A. 266, 127). — Schwierig krystallisierender (Nadeln), zerfließlicher Sirup. Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol (B., L., D., B. 26, 1838). — Chlorid $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl$. Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (HAUSHOFER, A. 266, 125; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 388). F: 243° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, viel schwerer in Alkohol; verhält sich gegen Alkaloidreagenzien ähnlich wie Cholin (vgl. Bd. IV, S. 280) (B., L., D., A. 266, 125). Zeigt curareartige Wirkung (FILEHNE, A. 266, 126). — Jodid $C_{13}H_{20}ON \cdot I$. Prismen (aus Wasser). F: 201°; schwer löslich in kaltem Wasser; schmeckt widerlich bitter (B., L., D., A. 266, 119). — Pikrat $C_{13}H_{20}ON \cdot O \cdot C_6H_5O_7N_3$. Flache Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser); F: 161–162° (wasserfrei); leicht löslich in heißem Wasser (B., L., D., A. 266, 127). — Chloroaurat $C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Goldgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). F: 152–154°; leicht löslich in heißem, sehr wenig in kaltem Wasser (B., L., D., A. 266, 127). — Chloroplatinat $2C_{13}H_{20}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Orange Nadeln. F: 222–223,5°; schwer löslich in kaltem Wasser (B., L., D., A. 266, 127).

3-Diäthylamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) $C_{14}H_{21}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot OH$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 3-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 580) mit 33%iger wäßr. Diäthylaminlösung im geschlossenen Rohr auf 130–140° (B., L., D., A. 266, 120; vgl. B. 26, 1837). — Fischig riechendes Öl. Kp_{760} : 202°. Flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln. — $C_{14}H_{21}ON + HCl$. Prismen. F: 167–170°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Schmeckt bitter. — Pikrat $C_{14}H_{21}ON + C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 170,5–171°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{14}H_{21}ON + HCl + AuCl_3$. Gelbe Blättchen und Nadeln. — $2C_{14}H_{21}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Knollen. Schwer löslich in heißem Wasser.

[3-Diäthylamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(2)]-benzoat $C_{21}H_{25}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der Base mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid (B., L., D., A. 266, 122). — Pikrat $C_{21}H_{25}O_2N + C_6H_5O_7N_3$ (bei 105°). Kanariengelbe Nadelchen (aus Wasser), Krystalle (aus methanolhaltigem Aceton). — $2C_{21}H_{25}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol).

Methyl - diäthyl - [3 - oxy - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthyl - (2)] - ammoniumjodid $C_{16}H_{25}ONi = (C_2H_5)_2N(CH_3) \cdot C_{10}H_{10} \cdot OH$. B. Aus 3-Diäthylamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) und Methyljodid (B., L., D., A. 266, 122). — Blättchen (aus Alkohol). F: 151,5°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol.

Bis-[3-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(2)]-amin $C_{20}H_{23}O_2N = HN(C_{10}H_{10} \cdot OH)_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 3-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 580) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 120–125° (B., L., D., A. 266, 129; vgl. B. 26, 1838). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165–166°. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Ligroin. — $C_{20}H_{23}O_2N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol mit Äther). Schwer löslich in warmem Wasser. — $2C_{20}H_{23}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Hellorangerot gefärbte Nadeln. F: 235° (nach Schwärzung). Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser.

N.N'-Bis-[3-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(2)]-äthylendiamin $C_{22}H_{28}O_2N_2 = HO \cdot C_{10}H_{10} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_{10} \cdot OH$. *B.* Durch ca. 10-stdg. Erhitzen von 3-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) mit wäbr. Äthylendiamin im geschlossenen Rohr auf 120° (*B.*, *L.*, *D.*, *A.* 288, 128; vgl. *B.* 26, 1838). — Nadelbüschel (aus Alkohol). *F.*: 201° . Leicht löslich in kochendem Alkohol, schwer in Äther, fast unlöslich in Wasser. — Pikrat $C_{22}H_{28}O_2N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$ (bei 120°). Gelbes Krystallpulver (aus Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem, etwas leichter in siedendem Wasser.

3. Aminoderivat des Cyclohexyl-phenyl-carbinols $C_{13}H_{18}O = C_6H_{11} \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 584).

Cyclohexyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{15}H_{23}ON = C_6H_{11} \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) durch Einw. von Cyclohexylmagnesiumbromid in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit verd. Salzsäure (SCHMIDLIN, v. ESCHER, *B.* 41, 449). — Krystalle (aus Petroläther). *F.*: $86-87^\circ$ (korr.). Sehr leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, ziemlich leicht in warmem Petroläther und Alkohol.

4. Aminoderivat des 1-Methyl-4-methoxy-2-benzyl-cyclohexanols-(3) [2-Benzyl-p-menthans-(3)] $C_{17}H_{26}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_8(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot OH$ (Bd. VI, S. 585).

2-[α -Amino-benzyl]-p-menthanol-(3), 2-[α -Amino-benzyl]-menthol $C_{17}H_{27}ON = CH_3 \cdot HC < \begin{matrix} CH[CH(NH_2) \cdot C_6H_5] \cdot CH(OH) \\ CH_2 \end{matrix} > CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$.

a) Präparat von Semmler. *B.* Aus dem durch Einw. von Hydroxylamin auf aktives öliges 2-Benzal-menthon (Bd. VII, S. 397) erhaltenen Hydroxylaminobenzylmenthon (Syst. No. 1938) mit Natrium und Alkohol (*S.*, *B.* 37, 235). — Flüssigkeit. *Kp*₁₅: $202-206^\circ$. *D*₂₀: 1,013. *n*_D²⁰: 1,5255.

b) Präparat von Martine. *B.* Aus dem durch Einw. von Hydroxylamin auf inaktives öliges 2-Benzal-menthon (Bd. VII, S. 397) erhaltenen Hydroxylaminobenzylmenthon (Syst. No. 1938) mit Natrium und Alkohol (*M.*, *A. ch.* [8] 3, 77; vgl. WALLACH, *A.* 305, 265). — *Kp*₁₅: $205-208^\circ$ (*M.*).

f) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

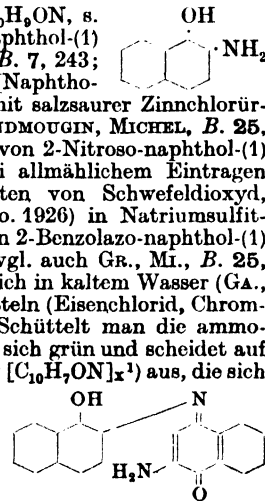
1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_8O$.

1. Aminoderivate des 1-Oxy-naphthalins $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 596).

Monoaminoderivate des 1-Oxy-naphthalins.

2-Amino-1-oxy-naphthalin, 2-Amino-naphthol-(1) $C_{10}H_7ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 2-Nitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 615) mit Zinn und Salzsäure (LIEBERMANN, DITTLER, *B.* 7, 243; *A.* 183, 248). Bei der Reduktion von 2-Nitroso-naphthol-(1) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2), Bd. VII, S. 715] in salzsaurer Suspension mit salzsaurer Zinnchlorürlösung unter Kühlung (LIEBERMANN, JACOBSON, *A.* 211, 55; GRANDMOUGIN, MICHEL, *B.* 25, 974; REVERDIN, de LA HARPE, *B.* 26, 1281). Bei der Reduktion von 2-Nitroso-naphthol-(1) mit Phenylhydrazin in Benzol (PLANCHER, *G.* 25 II, 393). Bei allmählichem Eintragen von überschüssigem 4%igem Natriumamalgam unter Durchleiten von Schwefeldioxyd, in die Lösung von 2-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1926) in Natriumsulfatlösung (GATTERMANN, SCHULTZE, *B.* 30, 51). Bei der Reduktion von 2-Benzolazo-naphthol-(1) (Syst. No. 2119) mit Zinnchlorür (ZINCKE, RATHGEN, *B.* 19, 248; vgl. auch GR., MI., *B.* 25, 975). — Nadeln (aus schwefeldioxydhaltigem Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (GA., SCH.). — Beim Behandeln des salzsauren Salzes mit Oxydationsmitteln (Eisenchlorid, Chromsäure) entsteht Di- β -naphthochinon (Bd. VII, S. 901) (Z., RA.). Schüttelt man die ammoniakalische Lösung von 2-Amino-naphthol-(1) mit Luft, so färbt sie sich grün und scheidet auf der Oberfläche violette, metallglänzende Häute einer Verbindung $[C_{10}H_7ON]_x^1$ aus, die sich

¹⁾ AUWERS (Fortschritte der Chemie, Physik und physik. Chemie 18 [1924], Heft 2, S. 15, 45) faßt diese Verbindung als dimeres Naphthochinonimid der nebenstehenden Formel auf.



in Alkohol mit violetter Farbe löst und sich aus der Lösung als dunkelviolettes, sammetartiges Pulver abscheidet (L., J.). Beim Versetzen einer eiskalten salzsauren Lösung von 2-Amino-naphthol-(1) mit Chlorkalklösung entsteht Naphthochinon-(1,2)-chlorimid-(2) (Bd. VII, S. 712) (FRIEDLÄNDER, REINHARDT, B. 27, 241). Bei der Einw. von Natriumnitrit auf salzsaures 2-Amino-naphthol-(1) in wäsr. Lösung bei Gegenwart von Kupfersulfat erhält man 2-Diazo-naphthol-(1) $C_{10}H_7ON_2$ (Syst. No. 2199) (GEIGY, D. R. P. 172446; C. 1906 II, 477). Sulfurierung des 2-Amino-naphthols-(1): REV., DE LA H., B. 26, 1281; KERN & SANDOZ, D. R. P. 69228; *Frdl.* 3, 1000. Überführung von Sulfonsäuren des 2-Amino-naphthols-(1) in violett-schwarze Farbstoffe durch Einw. von Luft auf ihre alkal. Lösungen: REV., DE LA H., B. 26, 1400; 26, 1280; D. R. P. 63043; *Frdl.* 3, 999; K. & SA., D. R. P. 69228. Über blaue Oxazinfarbstoffe aus 2-Amino-naphthol-(1) bezw. dessen Sulfonsäuren und 6-Nitroso-3-dialkylamino-phenol: BAYER & Co., D. R. P. 77120, 80744; *Frdl.* 3, 395; 4, 485. — $C_{10}H_7ON + HCl$. Blättchen (aus Wasser durch Salzsäure) (L., D.). — Pikrat $C_{10}H_7ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbes schwer lösliches Krystallpulver (L., D.).

2-Amino-naphthol-(1)-methyläther $C_{11}H_{11}ON = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion des 2-Benzolazo-naphthol-(1)-methyläthers (Syst. No. 2119) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, GRANDMOUGIN, FREIMANN, B. 42, 1383). — Blättchen. F: 48—49°. Leicht flüchtig. Schwer löslich in warmem Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln mit blauer Fluorescenz. Löslich in Säuren.

2-Amino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{12}H_{13}ON = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion des 2-Benzolazo-naphthol-(1)-äthyläthers (Syst. No. 2119) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (N., G., F., B. 42, 1385). — Blättchen. F: 48—49°. Löslich in Säuren.

Benzolsulfonsäure-[2-amino-naphthyl-(1)]-ester $C_{16}H_{13}O_2NS = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Amino-naphthol-(1) und Benzolsulfochlorid in schwach alkal. Lösung (GEORGESCO, *Bulet.* 8, 680; C. 1900 I, 544). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 118—119°.

2-[4-Nitro-benzalamino]-naphthol-(1) $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und 2-Amino-naphthol-(1) (MÖHLAU, B. 31, 2259). — Rotorange, verfilzte Nadeln (aus Alkohol). F: 187°. Fast unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge. Die alkoh. Lösung wird durch Natronlauge bläulichviolett gefärbt. Konz. Schwefelsäure löst mit bräunlich roter Farbe.

2-Acetaminonaphthol-(1) $C_{13}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus [2-Acetaminonaphthyl-(1)]-acetat (s. u.) durch partielle Verseifung (GRANDMOUGIN, B. 39, 2496). Durch Reduktion von [2-Nitronaphthyl-(1)]-acetat (Bd. VI, S. 615) (unter Wanderung der Acetylgruppe) (G.). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 128—129° (G.), 129,5—130° (AUWERS, ECKARDT, A. 359, 381; vgl. A. 364, 352). Leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in kaltem Ligroin, löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren (G.).

2-Acetaminonaphthol-(1)-methyläther $C_{13}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-naphthol-(1)-methyläther durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (NOELTING, GRANDMOUGIN, FREIMANN, B. 42, 1384). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 132°.

2-Acetaminonaphthol-(1)-äthyläther $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Amino-naphthol-(1)-äthyläther mit Essigsäureanhydrid (N., G., F., B. 42, 1385). — F: 148—149°.

[2-Acetaminonaphthyl-(1)]-acetat, O,N -Diacetyl-[2-amino-naphthol-(1)] $C_{14}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-naphthol-(1) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (GRANDMOUGIN, B. 39, 2496). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 116° (G.), 117,5° (AUWERS, ECKARDT, A. 359, 381; vgl. A. 364, 352). Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol; unlöslich in Säuren und Alkalien (G.).

[2-Acetaminonaphthyl-(1)]-benzoat, N -Acetyl- O -benzoyl-[2-amino-naphthol-(1)] $C_{19}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Acetaminonaphthol-(1) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (AUWERS, ECKARDT, A. 359, 381). — Farblose Nadeln (aus Methylalkohol oder Benzol). F: 185°.

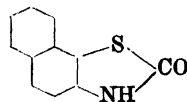
2-Benzaminonaphthol-(1) $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Beim Eintragen von Zinkstaub in eine siedende Lösung von [2-Benzolazo-naphthyl-(1)]-benzoat (Syst. No. 2119) in Eisessig (AU., E., A. 359, 378). Aus [2-Benzaminonaphthyl-(1)]-benzoat mit Natronlauge (AU., E., A. 359, 382). — Blättchen (aus Eisessig). F: 191°.

[2-Benzaminonaphthyl-(1)]-benzoat, O,N -Dibenzoyl-[2-amino-naphthol-(1)] $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Amino-naphthol-(1) beim Erwärmen mit überschüssigem Benzoylchlorid im Wasserbad (AU., E., A. 359, 381). — Nadeln (aus Alkohol). F: 180—180,5°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol. — Liefert bei der partiellen Verseifung mit Natronlauge 2-Benzaminonaphthol-(1).

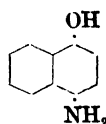
4 (?) - Nitro-2 (?) - amino-naphthol-(1) $C_{10}H_8O_2N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von 2,4-Dinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 617) mit Schwefelammonium (EBELL, *B. 8*, 564). — Gelbliche Nadeln. *F*: 130°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

N-Benzoylderivat $C_{17}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(NO_2) \cdot OH$. *B.* Durch Benzoylierung des 4 (?) - Nitro-2 (?) - amino-naphthols-(1) (s. o.) (EBELL, *B. 8*, 564). — Rote Nadeln (aus Alkohol).

Bis - [2 - amino - naphthyl - (1)] - disulfid $C_{20}H_{16}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot S -]_2$. *B.* Man erhitzt 1 g des Naphthothiazolons der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4281) mit 3 g Kaliumhydroxyd und 3 ccm Alkohol 3—4 Stunden lang auf 180° und leitet darauf durch die wäßr. Lösung des Rohrinhaltes Luft (JACOBSON, KLEIN, *B. 26*, 2367). — Gelbe Flocken. Leicht löslich in Alkohol. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 + HCl$. Dunkelgelbe Nadeln.



4-Amino-1-oxy-naphthalin, 4-Amino-naphthol-(1) $C_{10}H_8ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Nitroso-naphthol-(1) [Naphthochinon-(1.4)-monoxim; Bd. VII, S. 727] bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (GRANDMOUGIN, MICHEL, *B. 25*, 976). Aus 4-Nitroso-naphthol-(1) durch Reduktion mit Phenylhydrazin in Benzol (PLANCHER, *G. 25* II, 393). Bei der Reduktion von 4-Nitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 615) mit Zinn und Salzsäure (LIEBERMANN, DITTLER, *B. 7*, 243; *A. 183*, 247). Aus 4-Amino-1-oxy-naphthoesäure-(2) (Syst. No. 1911) durch Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom auf 230° (NIETZKI, GUTTERMAN, *B. 20*, 1276). Bei anhaltender Einw. von Natriumamalgam auf 4-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.5) (Syst. No. 1926) in der Wärme (FRIEDLÄNDER, *B. 28*, 1536). Bei der Reduktion von 4-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthol-(1) $HO_2S \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (Syst. No. 2152) mit Zinnchlorür und Salzsäure (LIEBERMANN, JACOBSON, *A. 211*, 61; SEIDEL, *B. 25*, 423; RUSSIG, *J. pr.* [2] 62, 31). — Nadeln. Färbt sich in feuchtem Zustande bald blau (S., *B. 25*, 424). Bei der Oxydation von salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) mit Alkalidichromat in verd. Schwefelsäure (L., D., *A. 183*, 248; L., *B. 14*, 1796; ZINCKE, WIEGAND, *A. 286*, 70; *Rv.*, *J. pr.* [2] 62, 31) oder mit Eisenchloridlösung (L., D., *B. 7*, 243; *A. 183*, 248; Z., W., *A. 286*, 70) entsteht α -Naphthochinon (Bd. VII, S. 724). Auch durch Einleiten von salpetriger Säure in die salpetersaure Suspension von salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) und Verkothen der mit Wasser verdünnten Lösung (L., D., *B. 7*, 243; *A. 183*, 248) oder durch Einw. von Nitrit auf die saure Lösung von 4-Amino-naphthol-(1) (GE., MI., *B. 25*, 977) erhält man α -Naphthochinon. Beim Schütteln der ammoniakalischen Lösung des 4-Amino-naphthols-(1) mit Luft entsteht eine schmutzigrüne, bald in Gelb übergehende Färbung (L., D., *A. 183*, 249). Beim Versetzen der mit Salzsäure angesäuerten Lösung von salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) bei 0° mit Chlorkalklösung entsteht Naphthochinon-(1.4)-monochlorimid (Bd. VII, S. 726) (FRIEDLÄNDER, REINHARDT, *B. 27*, 239; vgl. HIRSCH, *B. 18*, 1910). Beim Verreiben des salzsauren Salzes mit 10%iger rauchender Schwefelsäure wird 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) gebildet (S., *B. 25*, 424). Überführung des 4-Amino-naphthols-(1) in Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali: Soc. St. Denis, VIDAL, D. R. P. 90369; *Frdl.* 4, 1051. — $C_{10}H_8ON + HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (L., D., *A. 183*, 247).



4-Amino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{12}H_{12}ON = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Nitro-naphthol-(1)-äthyläther (Bd. VI, S. 616) mit Zinn und Salzsäure (GRANDMOUGIN, MICHEL, *B. 25*, 379) oder mit Eisenfeile und wenig Salzsäure (HEERMANN, *J. pr.* [2] 45, 545). Bei der Reduktion von 4-Benzolazo-naphthol-(1)-äthyläther (Syst. No. 2119) in Alkohol mit salzsaurer Zinnchlorürlösung, neben 4-Amino-3-anilino-naphthol-(1)-äthyläther (S. 675) (WITT, SCHMIDT, *B. 25*, 1013; WITT, v. HELMOLT, *B. 27*, 2351; vgl. auch JACOBSON, TURNBULL, *B. 31*, 895). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). *F*: 96°; leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, etwas löslich in Wasser (HEE.). — Eisenchlorid erzeugt einen indigoblauen Niederschlag (HENRIQUES, *B. 25*, 3059). Bei der Einw. von verdünnter Salpetersäure (20° B ϕ) auf das salzsaure Salz des 4-Amino-naphthol-(1)-äthyläthers bei Zimmertemperatur entstehen α -Naphthochinon und eine Base, die mit Eisenchlorid, Quecksilberchlorid und Chromsäure gut krystallisierende Salze liefert (HEN.). Beim Versetzen der alkoholisch-essigsauren Lösung von salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1)-äthyläther und Natriumacetat mit wäßr. Natriumnitritlösung erhält man 4.4'-Diäthoxy-1'-amino-[1.2'-azonaphthalin] (Syst. No. 2185) (HEN.). — Das salzsaure Salz krystallisiert in Nadeln, die sich bei ca. 275° zersetzen; sublimiert unzersetzt; sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln, am leichtesten in heißem Alkohol und Wasser (HEE.). — Das Sulfat krystallisiert in Prismen vom Schmelzpunkt ca. 240° (HEE.).

4-[8.5-Dibrom-4-oxy-anilino]-naphthol-(1) $C_{16}H_{11}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Bei der Reduktion von 2.6-Dibrom-benzochinon-(1.4)-[4-oxy-naphthyl-(1)-imid]-(4)

bzw. Naphthochinon-(1,4)-mono-[3,5-dibrom-4-oxy-phenyl-imid] (Bd. VII, S. 641, Zeile 1 v. o.; VIII, S. 615) in heißem verd. Alkohol mit Traubenzucker und verd. Natronlauge; man zerlegt das entstandene Natriumsalz durch Einleiten von Schwefeldioxyd in dessen siedende Lösung (MÖHLAU, UHLMANN, A. 289, 108). — Blättchen oder Nadeln. Zersetzt sich gegen 152° , ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

4-Benzalaminonaphthol-(1) $C_{17}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Man löst 4 g salzsaures 4-Aminonaphthol-(1) in 50 ccm Wasser, fügt eine konz. Lösung von 3 g Natriumacetat hinzu und schüttelt die ausgefällte Base mit einer Lösung von 2,2 g Benzaldehyd in wenig Ligroin (MÖHLAU, ADAM, *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 403; C. 1907 I, 107). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 137° . In konz. Schwefelsäure hellgelb löslich.

4-[2-Nitro-benzalaminonaphthol-(1)] $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus einer Lösung von 2-Nitro-benzaldehyd in Toluol und einer durch Fällen der wäßr. Lösung von salzsaurem 4-Aminonaphthol-(1) mit Natriumacetat erhaltenen Suspension des 4-Aminonaphthols-(1) in der Kälte (M., A., *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 405; C. 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 148° . In konz. Schwefelsäure rotorange löslich.

4-[3-Nitro-benzalaminonaphthol-(1)] $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Man läßt in eine mit Natriumacetat versetzte wäßrige Lösung von salzsaurem 4-Aminonaphthol-(1) eine Lösung von 3-Nitro-benzaldehyd in Ligroin oder Toluol einlaufen (M., A., *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 406; C. 1907 I, 108). — Krystalle (aus Xylol + Toluol). F: 184° . In konz. Schwefelsäure hellorange löslich.

4-[4-Nitro-benzalaminonaphthol-(1)] $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Man läßt in die heiße alkoholische Lösung von 4-Nitro-benzaldehyd und Natriumacetat eine heiße wäßrige Lösung von salzsaurem 4-Aminonaphthol-(1) einlaufen (MÖHLAU, B. 31, 2258). — Scharlachrote, goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 171° (M.). Absorptionsspektrum: POPE, Soc. 93, 537. In verdünntem Alkali mit kirschroter Farbe leicht löslich (M.). Natronlauge färbt die alkoholische Lösung tief violett (M.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (M., ADAM, *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 408; C. 1907 I, 108); auf Zusatz von Wasser entfärbt sie sich (M.).

4-[2,4-Dinitro-benzalaminonaphthol-(1)] $C_{17}H_{11}O_5N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus 2,4-Dinitro-benzaldehyd und 4-Aminonaphthol-(1) in Essigsäure (SACHS, BRUNETTI, B. 40, 3233). — Rotbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 216° (Zers.). Löslich in warmem Eisessig (1:45), Aceton, weniger löslich in Alkoholen, sehr wenig in Benzol, Äther, Petroläther; löslich in alkoh. Alkalien mit tiefblauer Farbe.

[4-(2,4-Dinitro-benzalaminonaphthyl-(1))-acetat] $C_{19}H_{13}O_5N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-[2,4-Dinitro-benzalaminonaphthol-(1)] durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (S., B., B. 40, 3233). — Gelbe sechseckige Prismen (aus Essigester). F: 210° . Leicht löslich in Eisessig und warmem Chloroform, schwerer in Alkohol, Benzol, Äther, Petroläther.

4-Cinnamalaminonaphthol-(1) $C_{19}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Man löst 4 g salzsaures 4-Aminonaphthol-(1) in 50 ccm Wasser, fällt mit einer konz. Lösung von 3 g Natriumacetat und schüttelt dann mit einer Lösung von 2,6 g Zimtaldehyd in wenig Ligroin (MÖHLAU, ADAM, *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 404; C. 1907 I, 107). — Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 187° . Leicht löslich. In konz. Schwefelsäure orange löslich. Zersetzt sich leicht.

4-[2-Nitro-cinnamalaminonaphthol-(1)] $C_{19}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Verrühren der mit Natriumacetat gefällten wäßr. Lösung von salzsaurem 4-Aminonaphthol-(1) mit einer Lösung von 2-Nitro-zimtaldehyd in Toluol + Ligroin (M., A., *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 405; C. 1907 I, 108). — Braungelbe Tafeln (aus Aceton + Ligroin). F: 173° . Leicht löslich. In konz. Schwefelsäure dunkelorange löslich.

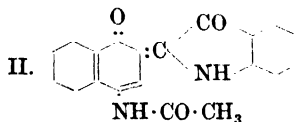
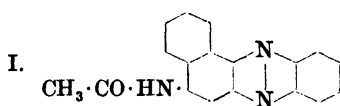
4-[3-Nitro-cinnamalaminonaphthol-(1)] $C_{19}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Schütteln der mit Natriumacetat gefällten wäßr. Lösung von salzsaurem 4-Aminonaphthol-(1) mit einer Lösung von 3-Nitro-zimtaldehyd in Toluol + Ligroin (M., A., *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 407; C. 1907 I, 108). — Gelbe Rhomben (aus Alkohol + Xylol). F: 204° . Schwer löslich in Aceton, Essigester, Ligroin. In konz. Schwefelsäure orange löslich.

4-[4-Nitro-cinnamalaminonaphthol-(1)] $C_{19}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Versetzen der heißen alkoholischen Lösung von 4-Nitro-zimtaldehyd und Natriumacetat mit der heißen wäßrigen Lösung von salzsaurem 4-Aminonaphthol-(1) (M., A., *Ztschr. f. Farbenindustrie* 5, 409; C. 1907 I, 108). — Rote Nadeln (aus Eisessig oder Chloroform). F: 210° . Schwer löslich in Ligroin, Äther. In konz. Schwefelsäure rot löslich.

2,6-Dibrom-benzochinon-(1,4)-[4-oxy-naphthyl-(1)-imid]-(4) $C_{16}H_6O_2NBr_2 = O:C_6H_3Br_2:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. Vgl. hierzu Bd. VII, S. 641, Zeile 1 v. o., sowie Bd. VIII, S. 615.

4-Formamino-naphthol-(1) $C_{11}H_9O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) mit Natriumformiat und 90%iger Ameisensäure (GAESS, D. R. P. 149022; *C.* 1904 I, 769). — Nadeln (aus heißem Wasser). *F.*: 168°. Leicht löslich in Alkohol; schwer löslich in kaltem Wasser.

4-Acetamino-naphthol-(1), Naphthacetol $C_{12}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Beim Eintragen eines Gemisches aus 50 g Essigsäureanhydrid und 100 g Eisessig in ein inniges Gemenge aus 100 g trockenem salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) und 50 g gepulvertem entwässertem Natriumacetat (WITT, DEDICHEN, *B.* 29, 2948; WITT, D. R. P. 90596; *Frdl.* 4, 582). Entsteht auch beim Erwärmen von [4-Acetamino-naphthyl-(1)]-acetat mit konz. Kalilauge (W., D., *B.* 29, 2947). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 187° (W., D.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in heißem Wasser; löslich in Soda und Ammoniak (W., D.). — Versetzt man die Lösung von 4-Acetamino-naphthol-(1) in verd. Natronlauge



mit Natriumnitrit und säuert dann mit Salzsäure an, so erhält man 2-Nitroso-4-acetaminonaphthol-(1) [4-Acetaminonaphthochinon-(1.2)-oxim-(2), Syst. No. 1874] (W., D.; vgl. KEHRMANN, KISSINE, *B.* 47 [1914], 3098). 4-Acetaminonaphthol-(1) liefert mit o-Phenylendiamin und Eisenchlorid in Essigsäure das Acetamino-ang-naphthophenazin der Formel I (Syst. No. 3722) (W., D.). Gibt in alkoholischer Lösung mit Benzoldiazoniumchlorid und Natriumacetatlösung 2-Benzolazo-4-acetaminonaphthol-(1) (Syst. No. 2185) (W., D.). Zur Verwendung als Komponente von Azofarbstoffen vgl. auch WITT, D. R. P. 93312; *Frdl.* 4, 699. Liefert mit Isatin- α -anil (Syst. No. 3206) in heißem Essigsäureanhydrid den Farbstoff der Formel II (Syst. No. 3427) (BEZDZIK, FRIEDLÄNDER, *M.* 30, 277).

4-Acetaminonaphthol-(1)-äthyläther, Naphthacetin $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Aufkochen der Salze des 4-Amino-naphthol-(1)-äthyläthers mit Natriumacetat, Eisessig und einigen Tropfen Essigsäureanhydrid (HEERMANN, *J. pr.* [2] 45, 547). Aus 4-Amino-naphthol-(1)-äthyläther mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (HENRIQUES, *B.* 25, 3059). Beim Fällen der alkoh. Lösung von 4-Diacetylamino-naphthol-(1)-äthyläther mit wäßr. Ammoniak in der Wärme (HEE.). — Blättchen (aus verd. Alkohol) (HEE.); Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig) (HEN.). *F.*: 192° (HEE.), 189° (HEN.). — Bei der Nitrierung in Eisessiglösung mit Salpetersäure (D: 1,36 bis 1,48) in der Kälte entsteht als Hauptprodukt α -Naphthochinon, daneben 3-Nitro-4-acetaminonaphthol-(1)-äthyläther (S. 670) (HEE.; vgl. HEN.).

[4-Acetaminonaphthyl-(1)]-acetat, O.N.-Diacetyl-[4-amino-naphthol-(1)] $C_{14}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat auf salzsaures 4-Amino-naphthol-(1) (GRANDMOUGIN, MICHEL, *B.* 25, 978). — Prismatische Krystalle (aus Wasser). *F.*: 158°. Sublimierbar. Unlöslich in Alkali.

4-Diacetylamino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{16}H_{17}O_3N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 4-Amino-naphthol-(1)-äthyläther mit Essigsäureanhydrid (HEERMANN, *J. pr.* [2] 45, 549). — Schwer lösliche Blättchen oder Prismen. *F.*: 138°. — Gibt mit wäßr. Ammoniak oder Natron 4-Acetaminonaphthol-(1)-äthyläther (s. o.).

4-Butyrylamino-naphthol-(1) $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von 30 g salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) und 15 g Natriumacetat mit einer Lösung von 23 g Buttersäureanhydrid in 100 g Eisessig im Wasserbade (WITT, DEDICHEN, *B.* 29, 2954; WITT, D. R. P. 90596; *Frdl.* 4, 582). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 160° bis 161°; löslich in Alkalien (W., D.). Verwendung als Azofarbstoff-Komponente: WITT, D. R. P. 93312; *Frdl.* 4, 700.

4-Isovalerylamino-naphthol-(1) $C_{16}H_{17}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1), Natriumacetat und Isovaleriansäureanhydrid in Eisessig im Wasserbade (WITT, DEDICHEN, *B.* 29, 2954; WITT, D. R. P. 90596; *Frdl.* 4, 583). — Krystalle. *F.*: 204—205°; löslich in Alkalien (W., D.). Verwendung als Azofarbstoff-Komponente: W., D. R. P. 93312; *Frdl.* 4, 700.

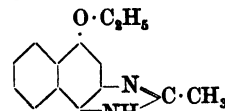
4-Benzamino-naphthol-(1) $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von 30 g salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) mit 15 g Natriumacetat, 30 g Benzoesäureanhydrid und 100 g Eisessig im Wasserbade (WITT, DEDICHEN, *B.* 29, 2954; W., D. R. P. 90596; *Frdl.* 4, 583). Beim Eintropfen von Alkali in die wäßrige, mit 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid versetzte Lösung von salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) (W., D.). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 228—229°; löslich in Alkali (W., D.). Verwendung als Azofarbstoff-Komponente: W., D. R. P. 93312; *Frdl.* 4, 700.

4-Benzamino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{19}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1)-äthyläther mit Benzoylchlorid und Natronlauge (HEERMANN, *J. pr.* [2] 45, 549). — Nadeln (aus Alkohol). F: 214—215°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

[4-Benzamino-naphthyl-(1)]-benzoat, $O.N$ -Dibenzoyl-[4-amino-naphthol-(1)] $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-naphthol-(1) in alkal. Lösung mit Benzoylchlorid unter Einleiten von Leuchtgas (SCHÄDEL, Dissert. [Berlin 1907], S. 56). — Krystalle (aus Benzol). F: 215°; leicht löslich in Aceton, Eisessig, heißem Chloroform und Alkohol (SCH.; SACHS, *B.* 39, 3026).

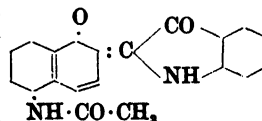
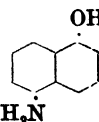
2-Nitroso-4-acetamino-naphthol-(1) $C_{12}H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot (N \cdot OH) \cdot O$, Syst. No. 1874.

3-Nitro-4-acetamino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{14}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Nitrieren von 4-Acetamino-naphthol-(1)-äthyläther in Eisessig-lösung mit Salpetersäure (D: 1,36—1,48) in der Kälte, neben viel α -Naphthochinon (HEERMANN, *J. pr.* [2] 45, 550). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 221°. Schwer löslich in Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit Eisen und Salzsäure oder Essigsäure das Äthoxy-methyl-naphthimidazol der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3512).



3-Nitro-4-diacetylamino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{16}H_{16}O_5N_2 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{10}H_7(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf 3-Nitro-4-acetamino-naphthol-(1)-äthyläther (HEE., *J. pr.* [2] 45, 551). — F: 143°. — Wird durch wäßr. Ammoniak glatt in 3-Nitro-4-acetamino-naphthol-(1)-äthyläther zurück verwandelt.

5-Amino-1-oxy-naphthalin, 5-Amino-naphthol-(1) $C_{10}H_7ON$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von α -Naphthol mit Natriumamid und Naphthalin auf 190—220° (SACHS, *B.* 39, 3021; D.R.P. 181333; *C.* 1907 I, 1651). Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 273) mit Natriumamid und Naphthalin auf 230° (S., *B.* 39, 3018; D.R.P. 173522; *C.* 1906 II, 931). Durch Kochen von Naphthylendiamin-(1.5) (Bd. XIII, 203) mit Natriumdisulfid-lösung und Behandeln des Produktes mit Alkali (BUCHERER, *J. pr.* [2] 69, 84; 70, 348; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 120690; *C.* 1901 I, 1395). Bei 8—10-stdg. Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1923) mit Ätznatron und wenig Wasser im Autoklaven auf 240—250° (Akt.-Ges. f. Anilin., D.R.P. 49448; *Frdl.* 2, 280). Aus 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1926) mit 20%iger Salzsäure im Wasserbade (BU., UELMANN, *J. pr.* [2] 80, 228). — Krystalle. Beginnt bei 170° sich zu zersetzen (BU., U., *J. pr.* [2] 80, 229). Gibt beim Schütteln der ammoniakalischen Lösung mit Luft eine schwach rotviolett gefärbte Lösung (Akt.-Ges. f. Anilin., D.R.P. 49448). — Bei der Einw. von Schwefelsäure (66° B ϕ) auf schwefelsaures 5-Amino-naphthol-(1) erhält man eine 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2?) (Syst. No. 1926) (A.-G. f. A., D.R.P. 68564; *Frdl.* 3, 486). Durch Erwärmen von 5-Amino-naphthol-(1) mit Natriumdisulfid-lösung im Wasserbade und Behandeln des Produktes mit Alkali entsteht 1.5-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 980) (BU., U., *J. pr.* [2] 80, 229). Aus 5-Amino-naphthol-(1) und dem Natriumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) in heißem Wasser wird 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[5-oxy-naphthyl-(1)-imid]-[4] bezw. 4-[5-Oxy-naphthyl-(1)-amino]-naphthochinon-(1.2) (S. 671) gebildet (SACHS, BERTHOUD, ZAAAR, *C.* 1907 I, 1130). Aus 5-Amino-naphthol-(1) und Isatin- α -anil (Syst. No. 3206) in heißem Acetanhydrid bildet sich der Farbstoff nebenstehender Formel (Syst. No. 3427) (BEZDZIK, FRIEDLÄNDER, *M.* 30, 276). 5-Amino-naphthol-(1) verbindet sich mit 4-Diazo-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 2202) zu einem kornblumenblauen Farbstoff (A.-G. f. A. D.R.P. 49448). Aus diazotierter 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) und 5-Amino-naphthol-(1) entsteht der Farbstoff Lanacylblau (CASSELLA & Co., D.R.P. 95190; *C.* 1898 I, 588; vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 187). Über Verwendung des 5-Amino-naphthols-(1) zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner BAYER & Co., D.R.P. 66688, 79166; *Frdl.* 3, 578; 4, 751; D.R.P. 174557, 180481; *C.* 1906 II, 1540; 1907 I, 1368; CASSELLA & Co., D.R.P. 78875; *Frdl.* 4, 803; D.R.P. 97284; *C.* 1898 II, 589.

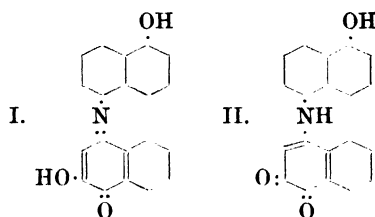


5-Dimethylamino-naphthol-(1) $C_{12}H_{15}ON = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus N.N-Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1923) durch Kalischmelze (FUSSENGER, *B.* 35, 979; vgl. Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 50142; *Frdl.* 2, 279). — Sechseckige Blättchen (aus Alkohol oder Schwefelkohlenstoff), Nadeln (aus Chloroform). F: 110° (F.),

112° (G. f. ch. I.). Leicht löslich in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Eisessig, schwerer in Benzol, Ligroin und Äther, sehr wenig in siedendem Wasser; leicht löslich in Säuren und Alkalien (F.). — Bei der Behandlung des salzsauren Salzes in Eisessig mit Natriumnitritlösung entsteht 2-Nitroso-5-dimethylamino-naphthol-(1) bzw. 5-Dimethylamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) (Syst. No. 1874) (F.). 5-Dimethylamino-naphthol-(1) liefert mit 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Eisessiglösung grünlichblaue Farbstoffe, mit 6-Nitroso-3-[dimethylamino]-phenol (Syst. No. 1874) einen rein blauen Farbstoff (F.). — $C_{12}H_{13}ON + HCl$. Sechseckige Täfelchen (F.).

5 - [2.4 - Dinitro - benzalamin] - naphthol - (1) $C_{17}H_{11}O_5N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzaldehyd und 5-Amino-naphthol-(1) in essigsaurer Lösung (SACHS, BRUNETTI, B. 40, 3234). — Tafeln (aus Essigester). F: 219° (Zers.). Löslich in 25 Tln. warmem Essigester; löslich in Alkohol, Eisessig und Aceton mit orangefarbener Farbe. Die Lösung in alkoh. Alkalien ist dunkelviolet.

2 - Oxy - naphthochinon - (1.4) - [5 - oxy - naphthyl-(1)-imid]-(4) bzw. **4 - [5 - Oxy-naphthyl-(1)-amino]-naphthochinon-(1.2)** $C_{20}H_{13}O_3N$, Formel I bzw. Formel II. B. Aus 5-Amino-naphthol-(1) und dem Natriumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) in heißem Wasser (SACHS, BERTHOLD, ZAAR, C. 1907 I, 1130). — Rote Krystalle (aus Alkohol). In der Wärme löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton, sonst schwer löslich oder unlöslich. Löslich in Alkalien mit braunroter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.



[5-Benzamino-naphthyl-(1)]-benzoat, **O,N-Dibenzoyl-[5-amino-naphthol-(1)]** $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Amino-naphthol-(1) in alkalischer Lösung und Benzoylchlorid (SCHÄDEL, Dissert. [Berlin 1907], S. 57). — Blättchen (aus viel Eisessig). F: 276°; leicht löslich in Aceton, Eisessig, heißem Chloroform und Alkohol (SCH.; SACHS, B. 39, 3026).

2-Nitroso-5-dimethylamino-naphthol-(1) $C_{12}H_{12}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_5(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 5-Dimethylamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) $(CH_3)_2N \cdot C_{10}H_5(N:O) \cdot O$, Syst. No. 1874.

Bis-[5-amino-naphthyl-(1)]-disulfid $C_{20}H_{16}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot S]_2$. B. Bei der Reduktion von Bis-[5-nitro-naphthyl-(1)]-disulfid (Bd. VI, S. 626) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,5) und rotem Phosphor oder von 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1)-amid (Bd. XI, S. 168) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor (EKBOM, B. 23, 1121). — Schuppen (aus warmem Alkohol). F: 192—193°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Eisessig. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 + 2 HCl$. Nadeln. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt.

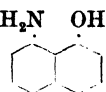
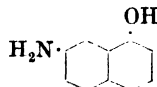
Bis-[5-acetamino-naphthyl-(1)]-disulfid $C_{24}H_{20}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot S]_2$. B. Bei gelindem Erwärmen von Bis-[5-amino-naphthyl-(1)]-disulfid mit Essigsäureanhydrid (E., B. 23, 1123). — Schuppen (aus Eisessig). Schmilzt unter Verkohlung bei 274°. Schwer löslich in Alkohol.

Bis-[5-propionylamino-naphthyl-(1)]-disulfid $C_{28}H_{24}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot S]_2$. B. Beim Kochen von Bis-[5-amino-naphthyl-(1)]-disulfid mit Propionsäureanhydrid (E., B. 23, 1123). — Schuppen (aus Eisessig). F: 242°.

7-Amino-1-oxy-naphthalin, **7-Amino-naphthol-(1)** $C_{10}H_9ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.7-Dioxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 443) mit konz. Ammoniak auf 170—180° (FRIEDLÄNDER, ZINBERG, B. 29, 40). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). Wird durch Eisenchlorid schmutzig violett gefärbt. Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 129388, 131513; C. 1902 I, 1083, 1383.

7-Acetamino-naphthol-(1) $C_{12}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von 7-Amino-naphthol-(1) mit Essigsäureanhydrid (F., Z., B. 29, 41). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 210—211°. Löslich in Alkalien.

8-Amino-1-oxy-naphthalin, **8-Amino-naphthol-(1)** $C_{10}H_9ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 275) mit Natriumamid und Naphthalin auf 230° (SACHS, B. 39, 3018; D.R.P. 173522, C. 1906 II, 931). Durch Einw. von Natriumdisulfid-



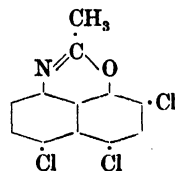
lösung auf Naphthylendiamin-(1.8) (S. 205) und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Alkali (BUCHERER, *J. pr.* [2] **69**, 58; **70**, 348; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 120690; C. 1901 I, 1395). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (Syst. No. 1923) mit Ätzalkali und etwas Wasser auf 200—210° (B. A. S. F., D.R.P. 54662; *Frdl.* **2**, 400), mit Ätzkali + Ätznatron und etwas Wasser auf 230—240° (B. A. S. F., D.R.P. 55404, 62289; *Frdl.* **2**, 281; **3**, 457), auf 260—280° (FICHTER, GAGEUR, B. **39**, 3331). Durch Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) oder 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1926) mit verd. Schwefelsäure unter Druck auf 140° (CASSELLA & Co., D.R.P. 73381; *Frdl.* **3**, 446). Durch Schmelzen des Naphthsultams der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4197) mit Kaliumhydroxyd (DANNERT, *Am. Soc.* **29**, 1320). — Weiße Nadeln (aus Benzol + Ligroin), die sich an der Luft grau färben. F: 95—97° (Zers.) (B. A. S. F., D.R.P. 55404), 94—97° (Schwärzung) (FRIEDLÄNDER, SILBERSTERN, M. **23**, 516). Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkalien und in Salzsäure (B. A. S. F., D.R.P. 55404). — Die ammoniakalische Lösung scheidet beim Schütteln mit Luft rasch grünliche Häute und Flocken ab (B. A. S. F., D.R.P. 55404). Bei der Sulfurierung von 8-Amino-naphthol-(1) mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur entsteht als Hauptprodukt 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1926) (B. A. S. F., D.R.P. 54662, 62289, 77937; *Frdl.* **2**, 400; **3**, 458; **4**, 551), neben 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) (B. A. S. F., D.R.P. 84951; *Frdl.* **4**, 554). Die 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) erhält man auch beim Erhitzen von 8-Amino-naphthol-(1) mit 75%iger Schwefelsäure auf 130—160° (B. A. S. F., D.R.P. 82900; *Frdl.* **4**, 552); mit konz. Schwefelsäure im Wasserbade entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.4) (Syst. No. 1926) (B. A. S. F., D.R.P. 62289; vgl. D.R.P. 82900). Beim Verschmelzen von 8-Amino-naphthol-(1) mit Schwefel und Schwefelalkali erhält man ein Produkt, das sich durch Extrahieren mit warmem Wasser in einen blauen und einen braunen Baumwollfarbstoff zerlegen läßt (BAYER & Co., D.R.P. 113334; C. 1900 II, 656). Überführung in einen blauen Schwefelfarbstoff durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali in Gegenwart von Zinkchlorid: BAYER & Co., D.R.P. 116655; C. 1901 I, 77. 8-Amino-naphthol-(1) läßt sich diazotieren (B. A. S. F., D.R.P. 55404). Durch Diazotierung in alkoh. Lösung in Gegenwart von Schwefelsäure und Verkothen erhält man α -Naphthol; bei der Einw. nitroser Gase in konzentrierter, stark saurer Lösung entsteht 2-Nitroso-8-amino-naphthol-(1) [8-Amino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2), Syst. No. 1874] (FL., GA., B. **39**, 3337). Verwendung der aus 8-Amino-naphthol-(1) oder seinen O-Acylderivaten hergestellten Diazoverbindungen zur Darstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung mit Aminen oder Phenolen: B. A. S. F., D.R.P. 55404; *Frdl.* **2**, 281; D.R.P. 120690; C. 1901 I, 1395; BAYER & Co., D.R.P. 199175, 200115, 202116, 202117, 211381; C. 1908 II, 214, 362, 1224; 1909 II, 394. Darstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung von diazotierten Safraninen mit 8-Amino-naphthol-(1): CASSELLA & Co., D.R.P. 78875; *Frdl.* **4**, 804.

$C_{10}H_7ON + HCl$. Farblose Krystalle. Schwer löslich in konz. Salzsäure (Fr., Sl.). — $2C_{10}H_7ON + H_2SO_4$. Krystalle (aus heißem Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser (B. A. S. F., D.R.P. 55404; Fr., Sl.). — Pikrat. F: 163—164° (SACHS, D.R.P. 173522).

8-Amino-naphthol-(1)-methyläther $C_{11}H_{11}ON = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kochen des 8-Acetamino-naphthol-(1)-methyläthers (S. 673) mit Salzsäure (FICHTER, GAGEUR, B. **39**, 3336). — Öl. Kp_{14} : 180—185°. Färbt sich rasch dunkel. — Liefert durch Diazotierung und Verkothen der Diazoverbindung in schwefelsaurer Lösung 1-Oxy-8-methoxy-naphthalin (Bd. VI, S. 982). — $C_{11}H_{11}ON + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). — Pikrat $C_{11}H_{11}ON + C_6H_5O_7N_3$. Grünelbe Nadeln (aus Benzol). F: 172°.

8-Formamino-naphthol-(1) $C_{11}H_9O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von salzsaurem 8-Amino-naphthol-(1) mit Ameisensäure und Natriumformiat im Wasserbade (F., G., B. **39**, 3332). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich bei 140—150° dunkel und zersetzt sich dann.

8-Acetamino-naphthol-(1) $C_{13}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Man übergießt ein Gemisch von salzsaurem 8-Amino-naphthol-(1) und Natriumacetat mit Essigsäureanhydrid und Eisessig (FICHTER, GAGEUR, B. **39**, 3331). — Nadeln oder Täfelchen (aus heißem Alkohol durch heißes Wasser). F: 168—169°¹⁾; Kp_{14} : 170° bis 172°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Benzol, Äther und Chloroform (F., G.). — Beim Einleiten von Chlor in die acetonische Lösung entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4198) (FICHTER, KÜHNEL, B. **42**, 4750). Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht ein Dibromid der analogen Bromverbindung (Syst. No. 4198) (F., G.). Gibt mit Benzoldiazoniumchlorid in Alkohol 4-Benzolazo-8-acetamino-naphthol-(1) (Syst. No. 2185) (F., G.).



¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [i. J. 1910] wird von RAIFORD, CLARK, *Am. Soc.* **48** [1926], 487 der Schmelzpunkt 181° angegeben.

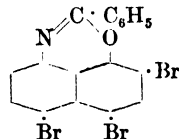
8-Acetamino-naphthol-(1)-methyläther $C_{13}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 8-Acetamino-naphthol-(1) und Dimethylsulfat in 10%iger Natronlauge (FICHTER, GAGEUR, *B.* 39, 3336). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F*: 128°; *Kp*₁₄: 138—140°. Löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich in Äther. — Liefert mit Brom in Eisessig ein Monobromderivat (s. u.).

8-Acetamino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen von 8-Acetamino-naphthol-(1) mit 10%iger Kalilauge und Äthyljodid in einer Leuchtgas-Atmosphäre (FICHTER, KÜHNEL, *B.* 42, 4752). — Blättchen (aus verd. Alkohol). *F*: 154°.

[8-Acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N-Diacetyl-[8-amino-naphthol-(1)] $C_{14}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von salzsaurem 8-Amino-naphthol-(1) mit Natriumacetat und Acetanhydrid (FICHTER, GAGEUR, *B.* 39, 3334). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F*: 118,5°. Leicht löslich in Benzol und Toluol, schwer in Äther und Petroläther. — Wird durch verd. Natronlauge zu 8-Acetamino-naphthol-(1) verseift.

[8-Acetamino-naphthyl-(1)]-oxyessigsäure $C_{14}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Durch Kochen von 8-Acetamino-naphthol-(1) mit Chloressigsäure in wäbr. Kalilauge im Leuchtgasstrom (FICHTER, KÜHNEL, *B.* 42, 4750). — Nadeln (aus Eisessig). *F*: 245°. Ist gegen heiße konzentrierte Laugen sowie gegen heiße 50%ige Schwefelsäure beständig. — $Cu(C_{14}H_{13}O_4N)_2$. Blaßblaue Nadelchen.

8-Benzamino-naphthol-(1) $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Durch Erwärmen von salzsaurem 8-Amino-naphthol-(1) mit Benzoesäureanhydrid, Natriumacetat und Eisessig (FICHTER, GAGEUR, *B.* 39, 3332). — Nadelchen (aus heißem verdünntem Alkohol). *F*: 193° bis 194°. — Gibt mit Brom in Eisessiglösung die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4198).



[8-Benzamino-naphthyl-(1)]-benzoat, O.N-Dibenzoyl-[8-amino-naphthol-(1)] $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Bei längerem Erhitzen von salzsaurem 8-Amino-naphthol-(1) mit Natriumacetat und Benzoesäureanhydrid (*F.*, *G.*, *B.* 39, 3335). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F*: 206—207°.

8-p-Toluolsulfamino-naphthol-(1) $C_{17}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Durch Erwärmen von schwefelsaurem 8-Amino-naphthol-(1) mit p-Toluolsulfocchlorid, entwässertem Natriumacetat und etwas Eisessig (FICHTER, KÜHNEL, *B.* 42, 4752). — Schuppen (aus verd. Alkohol). *F*: 189°. In sehr verdünnten Laugen löslich.

x-Brom-8-acetamino-naphthol-(1)-methyläther $C_{13}H_{12}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Einw. von 2 At.-Gew. Brom in Eisessig auf 8-Acetamino-naphthol-(1)-methyläther bei Zimmertemperatur (FICHTER, GAGEUR, *B.* 39, 3336). — Krystalle (aus Petroläther). *F*: 124°.

[x-Brom-8-acetaminonaphthyl-(1)]-acetat, O.N-Diacetyl-[x-brom-8-amino-naphthol-(1)] $C_{14}H_{12}O_3NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5Br \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Einw. von Brom in Eisessig auf [8-Acetamino-naphthyl-(1)]-acetat bei Zimmertemperatur (*F.*, *G.*, *B.* 39, 3335). — *F*: 203°.

2-Nitroso-8-amino-naphthol-(1) $C_{10}H_8O_2N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_5(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 8-Amino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) $H_2N \cdot C_{10}H_5(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

2(p)-Nitroso-8-acetaminonaphthol-(1) $C_{12}H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 8-Acetaminonaphthochinon-(1.2?)-oxim-(2?) $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

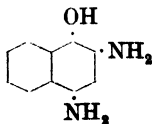
5-Nitro-8-amino-naphthol-(1)-methyläther $C_{11}H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_5(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Nitro-8-acetaminonaphthol-(1) und Dimethylsulfat in wäbr. Natronlauge (FICHTER, KÜHNEL, *B.* 42, 4751). — Rötlichbraune Krystalle (aus Alkohol). *F*: 193°. Schwer löslich in Wasser, leichter in verdünnten Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert blaugrün. — Läßt sich durch Diazotierung mit Äthylnitrit in Alkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Verkothen der Lösung in 5-Nitro-naphthol-(1)-methyläther (*Bd.* VI, S. 616) überführen.

5-Nitro-8-acetaminonaphthol-(1) $C_{12}H_{10}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5(NO_2) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. FICHTER, KÜHNEL, *B.* 42, 4748. — *B.* Durch Kochen von [5-Nitro-8-acetaminonaphthyl-(1)]-acetat mit verd. Natronlauge (FICHTER, GAGEUR, *B.* 39, 3335). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich bei 192° dunkel, schmilzt bei 240° (*F.*, *K.*). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Benzol und Chloroform (*F.*, *G.*). — Liefert durch Einw. von Zinnchlorür und Salzsäure ein leicht oxydables Diaminonaphthol (*F.*, *G.*).

[5-Nitro-8-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N-Diacetyl-[5-nitro-8-amino-naphthol-(1)] $C_{14}H_{11}O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von [8-Acetamino-naphthyl-(1)]-acetat mit eiskalter Salpetersäure (FICHTER, GAGEUR, B. 39, 3335). — Nadeln (aus Alkohol). F: 224°. Wird durch verd. Natronlauge zu 5-Nitro-8-acetamino-naphthol-(1) verseift.

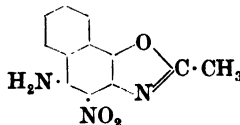
Diaminoderivate des 1-Oxy-naphthalins.

2,4-Diamino-1-oxy-naphthalin, **2,4-Diamino-naphthol-(1)** $C_{10}H_9ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt in einer geräumigen Schale 1 Tl. 2,4-Dinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 617) mit 2 Tln. granuliertem Zinn und 7,5 Tln. konz. Salzsäure und filtriert die heiße Lösung; beim Erkalten krystallisiert das Zinnchlorürdoppelsalz des Diaminonaphthols (GRIESS, MARTIUS, A. 184, 376; GRAEBE, LUDWIG, A. 154, 307). — Das freie 2,4-Diamino-naphthol-(1) ist unbekannt; seine Salze — namentlich das salzsaure — sind in Lösung unbeständig und oxydieren sich schon an der Luft zu 2-Amino-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) (Syst. No. 1874) (GRIE., MA.; GRAE., L.). Beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° entsteht 1,2,4-Trioxynaphthalin (Bd. VI, S. 1132), das sich an der Luft zu 2-Oxy-naphthochinon-(1,4) (Bd. VIII, S. 300) oxydiert (DIEHL, MERZ, B. 11, 1315). — $C_{10}H_9ON_2 + HCl$ (bei 100°). Blättchen (MEERSON, B. 21, 1195). — $C_{10}H_9ON_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$. Nadeln; leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in heißem Wasser (GRAE., L.). — $2C_{10}H_9ON_2 + 4HCl + SnCl_2 + 4H_2O$. B. Bei der Reduktion von salzsaurem 2-Amino-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) (Syst. No. 1874) mit Zinn und Salzsäure (GRAE., L.). — $C_{10}H_9ON_2 + 2HCl + SnCl_2 + 2H_2O$. Prismen. Monoklin prismatisch (GROTH, A. 154, 308; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 392). Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol; unlöslich in konzentrierter Salzsäure (GRAE., L.).

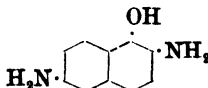


[2,4-Bis-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[2,4-diamino-naphthol-(1)] $C_{18}H_{16}O_6N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Versetzen von 1 Tl. salzsaurem 2,4-Diamino-naphthol-(1) mit 1 Tl. Natriumacetat und 3 Tln. Essigsäureanhydrid (MEERSON, B. 21, 1196). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt bei 280° unter Zersetzung. Schwer löslich in siedendem Alkohol. — Wird das Triacetat in verd. Kalilauge gelöst und zur Lösung Salzsäure und Eisenchlorid zugesetzt, so entsteht 2-Acetamino-naphthochinon-(1,4) (Syst. No. 1874).

[3-Nitro-2,4-bis-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[3-nitro-2,4-diamino-naphthol-(1)] $C_{18}H_{15}O_6N_5 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_5(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man tropft Salpetersäure (D: 1,48) in ein abgekühltes Gemisch aus O.N.N'-Triacetyl-[2,4-diamino-naphthol-(1)] und Eisessig unter Kühlung (M., B. 21, 1197). — Gelbes Pulver (aus Eisessig). Schmilzt bei 235° unter Zersetzung. — Bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat entsteht Phthalsäure. Wird von heißer rauchender Salzsäure in Essigsäure und das Nitro-amino-methyl-naphthoxazol der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4344) gespalten.

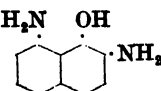


2,6-Diamino-1-oxy-naphthalin, **2,6-Diamino-naphthol-(1)** $C_{10}H_9ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 6-Nitro-2-diazo-naphthol-(1) $O_2N \cdot C_{10}H_7ON_2$ (Syst. No. 2199) mit Zinnchlorür und Salzsäure (GAESS, AMMELBURG, B. 27, 2213). — Das salzsaure Salz ist in Wasser leicht löslich und wird durch konz. Salzsäure wieder gefällt. — Das Zinn-doppelsalz krystallisiert in leicht löslichen Nadeln.



[2,6-Bis-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[2,6-diamino-naphthol-(1)] $C_{18}H_{16}O_6N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Zinndoppelsalz des 2,6-Diamino-naphthols-(1) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (G., A., B. 27, 2213). — Nadelchen (aus Alkohol). Zersetzt sich von 242—245° an und schmilzt bei 261°.

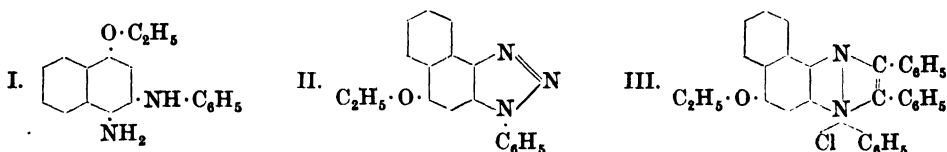
2,8-Diamino-1-oxy-naphthalin, **2,8-Diamino-naphthol-(1)** $C_{10}H_9ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitroso-8-amino-naphthol-(1) [8-Amino-naphthochinon-(1,2)-oxim-(2), Syst. No. 1874] mit Zinnchlorür und Salzsäure (FICHTER, GAGEUR, B. 39, 3338). — $C_{10}H_9ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Wasser durch Salzsäure).



2 oder 8-Amino-8 oder 2-benzalamino-naphthol-(1) $C_{17}H_{14}ON_2 = (C_6H_5 \cdot CH:N)(H_2N)C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus salzsaurem 2,8-Diamino-naphthol-(1) und Benzaldehyd (F., G., B. 39, 3338). — $C_{17}H_{14}ON_2 + HCl$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

[2.8-Bis-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[2.8-diamino-naphthol-(1)] $C_{16}H_{16}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2 C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Acetylierung von 2.8-Diamino-naphthol-(1) (F., G., B. 39, 3338). — Nadeln (aus Amylalkohol). F: 234°.

4-Amino-3-anilino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{18}H_{18}ON_2$, s. Formel I. B. Man erwärmt gelinde 25 g 4-Benzolazo-naphthol-(1)-äthyläther (Syst. No. 2119) mit 50 ccm Alkohol und 45 g Zinnchlorür, vermischt nach Beendigung der Reaktion mit 200 ccm 12%iger Salzsäure und läßt 12 Stdn. stehen (WITT, v. HELMOLT, B. 27, 2352; vgl. WITT, SCHMIDT, B. 25, 1013; JACOBSON, TURNBULL, B. 31, 895). — Blätter (aus Alkohol). F: 167°; schwer löslich in Alkohol; die verdünnte alkoholische Lösung fluoresciert graugrün (W., SCH.). —



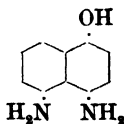
Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure oder mit Eisenchlorid in Eisessig + Salzsäure entsteht 2-Anilino-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) (W., SCH.). Durch Erwärmen mit Amylnitrit und Alkohol und Ansäuern mit Essigsäure erhält man das Äthoxy-phenyl-naphthotriazol der Formel II (Syst. No. 3835) (W., SCH.). Durch Erwärmen mit Benzil und Eisessig und Behandeln des Produktes mit salzsäurehaltigem Wasser entsteht das Chinoxalinderivat der Formel III (Syst. No. 3521) (W., SCH.). — $C_{18}H_{18}ON_2 + HCl$. Unlöslich in Wasser (W., SCH.).

4-Amino-3-p-toluidino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{19}H_{20}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N) \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von 4-p-Toluolazo-1-äthoxy-naphthalin (Syst. No. 2119) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Stehenlassen der Lösung mit verd. Salzsäure (WITT, v. HELMOLT, B. 27, 2354). — Nadeln (aus Petroläther). F: 118–119°.

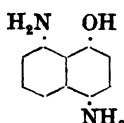
4-Amino-3-[4-äthoxy-anilino]-naphthol-(1)-äthyläther $C_{20}H_{22}O_2N_2 = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man kocht ein Gemisch von 4 g 4-[4-Äthoxy-benzolazo]-naphthol-(1)-äthyläther (Syst. No. 2119) und 12 g Zinnchlorür mit Alkohol bis zur Entfärbung und fällt durch 300 g siedende 12%ige Salzsäure das Hydrochlorid (WITT, BUNTROCK, B. 27, 2361). — Nadeln (aus Ligroin). F: 103°.

3.4-Bis-acetamino-naphthol-(1)-äthyläther $C_{16}H_{16}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man reduziert 4.4'-Diäthoxy-1'-amino-[1.2'-azo-naphthalin] (Syst. No. 2185) mit Zinnchlorür + Salzsäure in Alkohol und krystallisiert das erhaltene Gemisch von Hydrochloriden mehrmals aus verd. Essigsäure unter Zusatz von Zinnchlorür um; das in verd. Essigsäure leichter lösliche Hydrochlorid erhitzt man mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (HENRIQUES, B. 25, 3067). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 254°. Schwer löslich in Alkohol und Essigsäure.

4.5-Diamino-1-oxy-naphthalin, 4.5-Diamino-naphthol-(1) $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 4-Nitroso-5-nitro-naphthols-(1) [5-Nitro-naphthochinon-(1.4)-oxims-(4), Bd. VII, S. 732] mit Zinnchlorür und Salzsäure in der Kälte (FRIEDLÄNDER, v. SCHERZER, C. 1900 I, 411; GRAEBE, OSER, A. 335, 152). — Oxydiert sich sehr leicht an der Luft (F., v. SCH.). Durch Einw. von Eisenchlorid in salzsaurer Lösung entsteht 5-Amino-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) (F., v. SCH.). — $C_{10}H_{10}ON_2 + 2HCl$. Leicht löslich in Wasser, durch konz. Salzsäure fällbar (F., v. SCH.; G., O.). — $C_{10}H_{10}ON_2 + H_2SO_4$. Schwer löslich in Wasser (F., v. SCH.).



4.6-Diamino-1-oxy-naphthalin, 4.8-Diamino-naphthol-(1) $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion des 4-Nitroso-8-nitro-naphthols-(1) [8-Nitro-naphthochinon-(1.4)-oxims-(4), Bd. VII, S. 732] mit Zinnchlorür und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, v. SCHERZER, C. 1900 I, 411; GRAEBE, OSER, A. 335, 155). Bei der Reduktion von 4-Benzolazo-8-acetamino-naphthol-(1) (Syst. No. 2185) mit Zinnchlorür und Salzsäure (FIOCHER, GAGEUR, B. 39, 3333). — Oxydiert sich sehr leicht an der Luft (FR., v. SCH.). — $C_{10}H_{10}ON_2 + 2HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (FR., v. SCH.); aus der wäßr. Lösung durch Salzsäure fällbar (GR., O.; FR., GA.). — $C_{10}H_{10}ON_2 + H_2SO_4$. Tafeln. Schwer löslich in Wasser (FR., v. SCH.).

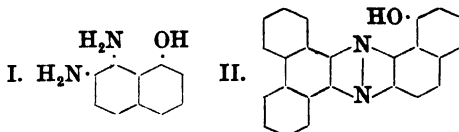


4.8-Bis-acetamino-naphthol-(1) $C_{14}H_{14}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Durch Lösen des beim Acetylieren des 4.8-Diamino-naphthols-(1) zunächst entstehenden O.N.N'-Triacetyl-[4.8-diamino-naphthols-(1)] in warmer Natronlauge (FICHTER, GÄGEUR, *B.* 39, 3333). — Nadeln (aus wasserhaltigem Alkohol) mit 1 H_2O . F: 247°.

[4.8-Bis-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[4.8-diamino-naphthol-(1)] $C_{16}H_{16}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH) \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von 4.8-Bis-acetamino-naphthol-(1) mit Essigsäureanhydrid (F., G., *B.* 39, 3333). — Nadelsterne (aus Eisessig). F: 258°.

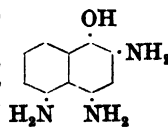
7.8-Diamino-1-oxy-naphthalin, **7.8-Diamino-naphthol-(1)** $C_{10}H_7ON_2$, s. Formel I. *B.* Man kuppelt diazotierte Sulfanilsäure mit 7-Amino-naphthol-(1) in essigsaurer Lösung und reduziert den so erhaltenen Farbstoff mit Zinkstaub in neutraler oder schwach essigsaurer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 90212; *Frdl.* 4, 400). —

Kondensiert sich mit Phenanthrenchinon zu dem Oxynaphthophenantrazin der Formel II (Syst. No. 3522). Verwendung der Sulfonsäuren des 7.8-Diamino-naphthols-(1) zur Herstellung von Azinfarbstoffen: B. A. S. F.

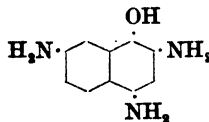


Triaminoderivate des 1-Oxy-naphthalins.

2.4.5-Triamino-1-oxy-naphthalin, **2.4.5-Triamino-naphthol-(1)** $C_{10}H_{11}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Behandeln von 2.4.5-Trinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 619) mit Zinn und Salzsäure (EKSTRAND, *B.* 11, 164). — Nicht in freiem Zustande bekannt. Die Salze oxydieren sich leicht an der Luft, noch rascher durch Einw. von Eisenchlorid zu 2.5-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Syst. No. 1874) (DIEHL, MERZ, *B.* 11, 1663, 1666; vgl. KEHRMANN, STEINER, *B.* 33, 3281). — $C_{10}H_{11}ON_3 + 3HCl + SnCl_2 + H_2O$. Kugelige Aggregate von Prismen (E.; D., M.). — $C_{10}H_{11}ON_3 + H_2SO_4 + H_2O$. Krystallschuppen (D., M.).



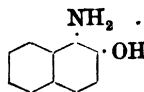
2.4.7-Triamino-1-oxy-naphthalin, **2.4.7-Triamino-naphthol-(1)** $C_{10}H_{11}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion des 2.4.7-Trinitro-naphthols-(1) (Bd. VI, S. 620) mit Zinnchlorür + Salzsäure in Alkohol (KEHRMANN, HABERKANT, *B.* 31, 2423; vgl. K., STEINER, *B.* 33, 3287). — Das salzsaure Salz oxydiert sich leicht unter Violett-färbung; wird von Eisenchlorid in wäßr. Lösung in 2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Syst. No. 1874) übergeführt (K., H.). — $C_{10}H_{11}ON_3 + 3HCl + H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (K., H.).



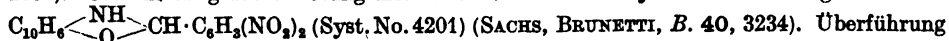
2. Aminoderivate des 2-Oxy-naphthalins $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 627).

Monoaminoderivate des 2-Oxy-naphthalins.

1-Amino-2-oxy-naphthalin, **1-Amino-naphthol-(2)** $C_{10}H_7ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man verteilt die Natriumverbindung des 1-Nitroso-naphthols-(2) [Naphthochinon-(1.2)-oxims-(1), Bd. VII, S. 712] in Wasser, fügt etwas Ammoniak oder Sodälösung hinzu und leitet bei 40°, zuletzt bei 100° Schwefelwasserstoff ein (GROVES, *Soc.* 45, 296; vgl. STENHOUSE, *GRO.*, *Soc.* 32, 52; *A.* 189, 153; *B.* 10, 1597). Entsteht ferner aus 1-Nitroso-naphthol-(2) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (PAUL, *Z. Ang.* 10, 48) oder mit Phenylhydrazin in Benzol (PLANCHER, *G.* 25 II, 392). Aus 1-Nitro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 653) mit Zinn und Salzsäure (JACOBSON, *B.* 14, 806) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (LIEBERMANN, *JA.*, *A.* 211, 48). Bei der Reduktion von 1-Benzolazo-naphthol-(2) (Syst. No. 2120) mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (MELDOLA, MORGAN, *Soc.* 55, 120) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure unter Erwärmen (LEE, *B.* 16, 2861). Bei der Reduktion von 1-Benzolazo-2-acetoxy-naphthalin (Syst. No. 2120) mit Zinkstaub und Essigsäure in alkoh. Lösung (GOLDSCHMIDT, BRUBACHER, *B.* 24, 2306) oder mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung oder mit alkoh. Zinnchlorürlösung (MELDOLA, MORGAN, *Soc.* 55, 117). Aus 1-Benzolazo-2-benzoyloxy-naphthalin mit Zinkstaub und Essigsäure in alkoh. Lösung (GO., *BR.*, *B.* 24, 2307; vgl. AUWERS, EISENLOHR, *B.* 41, 421; GOLDSCHMIDT, ECKARDT, *J. pr.* [2] 80, 139) oder mit Zinn und Salzsäure oder mit alkoh. Zinnchlorürlösung (ME., *Mo.*, *Soc.* 55, 124). Bei der elektrolytischen Reduktion von 1-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthol-(2) in Salzsäure bei Gegenwart von etwas Zinn (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 121835; *C.* 1901 II, 152). Bei der Reduktion von 1-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthol-(2)



mit Zinn und Salzsäure (GRANDMOUGIN, MICHEL, *B.* 25, 981) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (WITT, *B.* 21, 3471, 3472; PAUL; RUSSIG, *J. pr.* [2] 62, 55) oder mit hydroschweifligsaurem Natrium $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$ (GRANDMOUGIN, *B.* 39, 3561). — *Darst.* Man bringt die Natriumverbindung des 1-Nitroso-naphthols-(2), dargestellt aus 4 Tln. Naphthol, mit Wasser auf 80 Tle. und trägt allmählich unter fortwährendem Umrühren des Gemisch in eine Mischung von 15 Tln. Salzsäure (D: 1,16) und 14 Tln. Zinnchlorürlösung (40 g Sn in 100 ccm enthaltend) ein; zuletzt erhitzt man, bis sich alles löst, und läßt langsam erkalten; nach 24 Stdn. saugt man das ausgeschiedene salzsaure 1-Amino-naphthol-(2) ab und wäscht es mit verdünnter Salzsäure; das Filtrat liefert beim Eindampfen weitere Mengen des Salzes. Man löst es in 8 Tln. heißem Wasser, gibt etwas SO_2 -Lösung hinzu und fällt die heiß filtrierte Lösung durch Zusatz von $\frac{1}{20}$ des Volumens konz. Salzsäure (GROVES, *Soc.* 45, 296; vgl. PAUL, *Z. Ang.* 10, 48). In die Lösung von 200 g des käuflichen Natriumsalzes des 1-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthols-(2) (Orange II) in 2 l siedendem Wasser trägt man 200 g Zinkstaub ein und dann unter stetem Kochen allmählich 1 l rohe Salzsäure; die farblos gewordene Lösung wird heiß filtriert und mit 200–300 ccm roher Salzsäure versetzt; noch vor völligem Erkalten saugt man das abgeschiedene salzsaure Salz ab (ZINCKE, A. 276, 188). Man mischt 1 Tl. des käuflichen Natriumsalzes des 1-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthols-(2) mit 3 Tln. Zinnchlorür und fügt soviel Salzsäure — etwa die 6-fache Menge des Farbstoffs — unter Erwärmen und Umrühren hinzu, daß das Ganze einen sich allmählich entfärbenden krystallinischen Brei bildet, saugt das gefällte Zinndoppelsalz in der Kälte ab und zerlegt es mit Schwefelwasserstoff; beim Verdampfen der vom Schwefelzinn in der Hitze abfiltrierten Lösung scheidet sich in der Hauptsache salzsaures 1-Amino-naphthol-(2) ab; das Filtrat hiervon gibt beim Abdampfen im Schwefelwasserstoffstrom ein Gemenge von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) und Sulfanilsäure, das man nach dem Filtrieren mit Soda bis zur alkal. Reaktion versetzt und dann wiederholt mit alkoholfreiem Äther ausschüttelt; in dem Äther löst sich nur 1-Amino-naphthol-(2) (LIE., JA., *B.* 14, 1311; A. 211, 53). Man übergießt 60 g käufliches Natriumsalz des 1-[4-Sulfo-benzolazo]-naphthols-(2) mit einer Mischung von 100 ccm Zinnchlorürlösung (40 g Zinn enthaltend) und 110 ccm Salzsäure (D: 1,16), schüttelt gut um, gießt nach 10 Minuten 300 ccm kochendes Wasser hinzu und filtriert kochend heiß; das beim Erkalten auskristallisierte und das durch Eindampfen des Filtrates und Zusatz von Salzsäure erhaltene weitere Produkt löst man in 180 ccm kochendem Wasser, gibt 8 g NaOH (gelöst in 20 ccm Wasser) hinzu und nach 10 Minuten noch 10 g NaHCO_3 ; nach 10 Minuten filtriert man das freie 1-Amino-naphthol-(2) ab und wäscht es mit 180 ccm schwefelwasserstoffhaltigem Wasser (GROVES, *Soc.* 45, 292). — Krystallisiert beim Verdunsten der äther. Lösung in Blättchen, die im feuchten Zustande sehr unbeständig sind (LIE., JA., A. 211, 54). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, wenig löslich in Äther (LIE., JA., A. 211, 54). Löst sich in Ammoniak mit gelber Farbe, die beim Schütteln mit Luft dunkelbraun wird (LIE., JA., A. 211, 54). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in verd. Schwefelsäure (STEN., GRO., *Soc.* 32, 52; A. 189, 153; *B.* 10, 1598; A. 194, 202; LIE., JA., A. 211, 49) oder bei der Oxydation des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid (GRO., *Soc.* 45, 298; ZI., A. 268, 274; PAUL) Naphthochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 709). Beim Einleiten von Chlor in die nicht gekühlte Suspension von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) in Eisessig entsteht 3.4-Dichlor-naphthochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 721) (ZINCKE, *B.* 19, 2499; ZI., ENGELHARDT, A. 283, 347); bleibt die mit Chlor gesättigte eisessigsäure Lösung 1–2 Tage stehen, so wird durch Wasser 3.3.4.4-Tetrachlor-1.2-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) als Trihydrat (Bd. VII, S. 700) gefällt (ZI., *B.* 21, 495; ZI., ARNST, A. 267, 328). Beim Versetzen der Lösung von 1-Amino-naphthol-(2) in überschüssiger Salzsäure mit Chlorkalklösung bei 0° entsteht Naphthochinon-(1.2)-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 712) (FRIEDLÄNDER, REINHARDT, *B.* 27, 240). Bei der Einw. von Brom auf 1-Amino-naphthol-(2) oder sein Sulfat erhält man 3.4-Dibrom-naphthochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 722) (ZI., *B.* 19, 2496). Gibt in essigsaurer Lösung mit 2.4-Dinitro-benzaldehyd die Verbindung



Überführung des 1-Amino-naphthols-(2) bzw. seiner Sulfonsäuren in Thiazinfarbstoffe durch Behandlung mit Nitrosoverbindungen sekundärer oder tertiärer aromatischer Amine in Gegenwart von Natriumthiosulfat: BAYER & Co., D. R. P. 90176; *Frdl.* 4, 459, oder durch Behandlung mit „Dialkyl-p-phenyldiamin-thiosulfonsäure“ (S. 557 und 559) in Gegenwart von Oxydationsmitteln: BAYER & Co., D. R. P. 91232; *Frdl.* 4, 460. Umwandlung des 1-Amino-naphthols-(2) oder seiner Sulfonsäuren in Oxazinfarbstoffe durch Einw. von 6-Nitroso-3-dialkylamino-phenol: BAYER & Co., D. R. P. 77120; *Frdl.* 3, 394, bzw. durch Einw. von 2-Amino-5-dialkylamino-phenol und einem Oxydationsmittel: BAYER & Co., D. R. P. 80744; *Frdl.* 4, 485. Darstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung von Diazoverbindungen mit 1-Amino-naphthol-(2): Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 77256, 79103; *Frdl.* 4, 800. — $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{ON} + \text{HCl}$. Nadeln (JA., *B.* 14, 806). Löslich in 15 Tln. kochendem Alkohol; wenig löslich in verdünnter Salzsäure (GRO., *Soc.* 45, 297). — Pikrat. Gelber Niederschlag. F: 109–110° (GOLDSCHMIDT, SCHMIDT, *B.* 18, 572).

1-Amino-naphthol-(2)-methyläther $C_{11}H_{11}ON = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. VI, S. 653) mit Zinkstaub und Salzsäure (PAUL, *Z. Ang.* 9, 622) oder mit Zinn und Salzsäure (DAVIS, *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302). — Nadeln (aus Benzin). F: 54° (SCHROETER, *A.* 426 [1922], 137; vgl. auch CHARRIER, *FERRERI, G.* 42 II [1912], 121). — Liefert als Farbstoffkomponente wesentlich blauer nuancierte Farbstoffe als α -Naphthylamin (P.).

1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{12}H_{13}ON = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. VI, S. 653) durch elektrolytische Reduktion in Gegenwart von Natriumacetat (ROHDE, *Z. El. Ch.* 7, 340) oder durch Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure (PAUL, *Z. Ang.* 9, 621). — Tafeln oder Prismen (aus Petroläther). F: 51°; Kp: 300° bis 302° (GAESS, *J. pr.* [2] 43, 27). Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, etwas weniger in Petroläther (G.). Das salzsaure Salz gibt mit Eisenchlorid intensive Blaufärbung (R.). — Liefert beim Kochen mit Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid (G.) oder beim Versetzen der Benzollösung mit Essigsäureanhydrid bei 30–40° (P.) 1-Acetaminonaphthol-(2)-äthyläther. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: CASSELLA & Co., D. R. P. 82702; *Frdl.* 4, 875; *Schultz, Tab.* No. 268, 271). — $C_{12}H_{13}ON + HCl$. Blättchen (R.).

[1-Amino-naphthyl-(2)]-oxyessigsäure $C_{11}H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. *B.* Durch Lösen des zugehörigen inneren Anhydrids $C_{10}H_7 \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \quad \text{CH}_2 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4281) in Alkalien und vorsichtiges Ansäuern mit Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 58614; *Frdl.* 3, 438). — Flocken. Geht leicht wieder in das innere Anhydrid über. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 58868; *Frdl.* 3, 543; BAYE & Co., D. R. P. 75356, 75357; *Frdl.* 3, 570, 574. — Natriumsalz. Nadelchen. Mäßig löslich in kaltem Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 58614).

1-Methyläthylamino-naphthol-(2) $C_{13}H_{15}ON = C_2H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Bei der elektrolytischen Reduktion der Verbindung $C_{10}H_7 \begin{smallmatrix} \text{N}(CH_3) \cdot \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \quad \text{CH}_2 \end{smallmatrix}$ (Syst. No. 4281) in schwefelsaurer Lösung (LEES, SHEDDEN, *Soc.* 83, 761). — Nadeln. F: 25–27°. Kp₄₀: 193°. Leicht löslich in verdünnten wäßrigen Alkalien. Gibt in alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid eine dunkelbraune Färbung. Wird durch Schütteln mit wäßrigen Lösungen von Eisenchlorid, Kaliumferricyanid oder Silbernitrat in β -Naphthochinon und Methyläthylamin übergeführt. — $C_{13}H_{15}ON + HI$. Nadeln (aus Aceton + Äther). Schmilzt bei 183° unter Jodwasserstoffentwicklung. — Salz der Sulfocamphylsäure (Bd. XI, S. 368) $C_{13}H_{15}ON + C_6H_4O_3S + H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol. Wird aus alkoh. Lösung durch Äther in wasserfreien Prismen vom Schmelzpunkt 203–204° niedergeschlagen.

[1-Methyläthylamino-naphthyl-(2)]-acetat $C_{15}H_{17}O_2N = C_2H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 1-Methyläthylamino-naphthol-(2) durch Acetylierung (L., SH., *Soc.* 83, 761). — Farbloses Öl. Kp₄₀: 212–215°.

1-Anilino-naphthol-(2) $C_{16}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. Zur Formulierung vgl. WAHL, LANTZ, *C. r.* 175 [1922], 173; 180 [1925], 1352. — *B.* Aus Naphthochinon-(1.2)-anil-(1) (Bd. XII, S. 209) bei kurzem Erwärmen in trockenem Zustand auf 80° oder beim Verdunsten der Lösungen, neben viel Harz (H. EULER, *B.* 39, 1040). Man versetzt allmählich eine eiskalte Lösung von 5 g Nitrosobenzol in 20 g Aceton mit einer Mischung von 7 g β -Naphthol in 10 g Aceton und 4 g Salmiak + 4 g Natron in 30 g Wasser (A. EULER, H. EULER, *B.* 39, 1041; vgl. W., L., *C. r.* 180, 1352). — Schuppen (aus Benzol). F: 156°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Unlöslich in Säuren, löslich in Alkalien (A. E., H. E.).

1-Benzalaminonaphthol-(2) $C_{17}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH \cdot N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Man gibt zu der abgekühlten Lösung von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) in Wasser eine konzentrierte wäßrige Natriumacetatlösung und schüttelt das hierdurch in feiner Suspension erhaltene 1-Amino-naphthol-(2) mit einer Lösung von Benzaldehyd in wenig Lignoïn oder Toluol (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 403; *C.* 1907 I, 107). — Hellgelbe Nadeln aus Chloroform + Petroläther. F: 129°. In konz. Schwefelsäure gelb löslich.

1-[2-Nitro-benzalaminonaphthol-(2)] $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Analog 1-Benzalaminonaphthol-(2) (M., A., *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 405; *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Toluol). F: 123°. Leicht löslich in allen organ. Lösungsmitteln; in konz. Schwefelsäure rotorange löslich.

1-[3-Nitro-benzalaminonaphthol-(2)] $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Analog 1-Benzalaminonaphthol-(2) (M., A., *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 407; *C.* 1907 I, 108). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 105°. In konz. Schwefelsäure orange löslich.

1-[4-Nitro-benzalamino]-naphthol-(2) $C_{17}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Beim Eingießen einer heißen wäßrigen Lösung von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) in die heiße Lösung von 4-Nitro-benzaldehyd und Natriumacetat in 95%igem Alkohol (MÖHLAU, *B.* 31, 2258). — Scharlachrote Prismen (aus Alkohol). *F.* 174° (M.; M., ADAM, *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 408; *C.* 1907 I, 108). In kalter verdünnter Natronlauge mit kirschroter Farbe löslich; Natronlauge färbt die alkoholische Lösung violett (M.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelorange (M.; M., A.). — $C_{17}H_{13}O_3N_2 + HCl$. Bräunliche Nadeln. Zersetzt sich bei 230—235° (POPE, FLEMMING, *Soc.* 93, 1918).

1-Cinnamalamino-naphthol-(2) $C_{19}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH : CH : CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Man mischt eine Lösung von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) in Wasser mit Natriumacetat und schüttelt das hierdurch in feiner Suspension erhaltene 1-Amino-naphthol-(2) mit einer Lösung von Zimtaldehyd in wenig Ligroin (MÖHLAU, ADAM, *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 404; 1907 I, 107). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Ligroin). *F.* 128°. In konz. Schwefelsäure dunkelorange löslich.

1-[2-Nitro-cinnamalamino]-naphthol-(2) $C_{19}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH : CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Man läßt eine alkoh. Lösung von 2-Nitro-zimtaldehyd und Natriumacetat in eine erkaltete wäßrige Lösung von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) einlaufen (M., A., *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 406; *C.* 1907 I, 108). — Gelblichbraune Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). *F.* 100°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Solvenzien. In konz. Schwefelsäure rotorange löslich.

1-[3-Nitro-cinnamalamino]-naphthol-(2) $C_{19}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH : CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Man läßt eine Lösung von 3-Nitro-zimtaldehyd in Chloroform in eine durch Versetzen einer wäßrigen Lösung von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) mit Natriumacetat erhaltene Suspension der Base einfließen (M., A., *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 407; *C.* 1907 I, 108). — Dunkelgelbe Krystalle (aus Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff). *F.* 164°. Leicht löslich in Ligroin, Alkohol, Toluol. In konz. Schwefelsäure dunkelorange löslich.

1-[4-Nitro-cinnamalamino]-naphthol-(2) $C_{19}H_{13}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH : CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Beim Mischen einer heißen Lösung von 4-Nitro-zimtaldehyd und Natriumacetat in Alkohol mit einer heißen wäßrigen Lösung von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) (M., A., *Zeitschr. f. Farbenindustrie* 5, 409; *C.* 1907 I, 108). — Hellrote Tafeln (aus Alkohol + Aceton). *F.* 164°. Leicht löslich in Chloroform, Toluol, Essigester, schwer in Petroläther und Ligroin. In konz. Schwefelsäure dunkelrot löslich.

1-Formamino-naphthol-(2) $C_{11}H_9O_2N = OHC \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Durch Erhitzen von Methenyl-1-amino-naphthol-(2) $C_{10}H_6 \cdot \text{<N>}CH$ (Syst. No. 4198) mit Wasser unter Rückfluß (O. FISCHER, RÖMER, *J. pr.* [2] 73, 440). — Nadeln (aus Alkohol). *F.* 204°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol; leicht löslich in Alkalien.

1-Acetamino-naphthol-(2) $C_{13}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von N- α -Naphthyl-isoanisaldoxim $C_{10}H_7 \cdot N \cdot \text{<O>}CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (Syst. No. 4221) mit Essigsäureanhydrid (SCHEIBER, BRANDT, *J. pr.* [2] 78, 91). Entsteht neben Äthenyl-1-amino-naphthol-(2) $C_{10}H_6 \cdot \text{<N>}C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4198) beim Kochen von [1-Nitro-naphthyl-(2)]-acetat (Bd. VI, S. 654) mit Zinkstaub und Eisessig; man fällt die filtrierte Lösung mit Wasser und behandelt den erhaltenen Niederschlag mit verd. Natronlauge, welche 1-Acetamino-naphthol-(2) löst und die Äthenylverbindung zurückläßt (BÖTTCHER, *B.* 16, 1938). Entsteht neben [1-Acetamino-naphthyl-(2)]-acetat und Äthenyl-1-amino-naphthol-(2) bei 3 $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 1-Amino-naphthol-(2)-hydrochlorid mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat; beim Eingießen in Wasser bleibt nur 1-Acetamino-naphthol-(2) in Lösung; den Niederschlag löst man in heißem Alkohol; beim Erkalten scheidet sich [1-Acetamino-naphthyl-(2)]-acetat aus (MICHEL, GRANDMOUGIN, *B.* 25, 3430). — Blättchen (aus sehr verd. Alkohol oder aus Methylalkohol). Schmilzt unter Bräunung bei 235° (M., G.), 235,5° (SCH., BA.). Sublimiert zum Teil unzersetzt (Bö.; M., G.). Löslich in Alkohol, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Äther, Aceton, leichter in siedendem Eisessig; sehr leicht löslich in verd. Natronlauge (M., G.). — Geht bei der Destillation in Äthenyl-1-amino-naphthol-(2) über (Bö.; M., G.).

1-Acetamino-naphthol-(2)-methyläther $C_{13}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. Monokline Krystalle; *F.* 175°; gibt mit Sulfurylchlorid ein Monochlorderivat (S. 680); mit Brom bei 0° 6-Brom-1-acetamino-naphthol-(2)-methyläther (DAVIS, *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302f.).

1-Acetamino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{14}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Versetzen der Benzollösung von 1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther mit Essigsäureanhydrid bei 30—40° (PAUL, *Z. Ang.* 9, 621). Beim Kochen von 1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther mit Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid (GAESS, *J. pr.* [2] 43, 27). — Nadeln (aus

Wasser). F: 144° (P.), 145° (G.). — Bei der Einw. von Brom bei 0° entsteht 6-Brom-1-acetamino-naphthol-(2)-äthyläther (DAVIS, *P. Ch. S. No. 171*; *Chem. N. 74*, 302).

[1-Acetamino-naphthyl-(3)]-acetat, O.N-Diacetyl-[1-amino-naphthol-(3)] $C_{14}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt 1 Tl. salzsaures 1-Amino-naphthol-(2) mit ca. 2 Tln. Essigsäureanhydrid bis zur Lösung (MICHEL, GRANDMOUGIN, *B. 35*, 3432). Entsteht ferner beim Kochen von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) mit Eisessig, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (MELDOLA, MORGAN, *Soc. 55*, 121). — Prismen (aus Alkohol). F: 206° (ME., MO.). Sublimiert unzersetzt; leicht löslich in heißem Alkohol (ME., MO.).

[1-Acetamino-naphthyl-(3)]-oxyessigsäure $C_{14}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von 1-Acetamino-naphthol-(2) mit Chloressigsäure und Kalilauge (SPITZER, *B. 34*, 3201). — Krystalle. F: 234–235°. Schwer löslich in Alkohol. Wird durch Kochen mit Kalilauge nur schwer verseift.

Äthylester $C_{16}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Suspension von [1-Acetamino-naphthyl-(2)]-oxyessigsäure (SP., *B. 34*, 3202). — Nadeln. F: 128°. Leicht löslich in Alkohol.

1-Benzamino-naphthol-(2) $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Bei längerem Kochen von Benzoesäure-[1-nitro-naphthyl-(2)]-ester (Bd. IX, S. 125) mit Eisessig und Zinkstaub (BÖTTCHER, *B. 16*, 1935). Bei der Reduktion von 1-Benzolazo-2-benzoyloxy-naphthalin (Syst. No. 2120) mit Zinkstaub und Eisessig (AUWERS, EISENLOHR, *B. 41*, 421) in alkoh. Lösung (H. GOLDSCHMIDT, ECKARDT, *J. pr. [2]* 80, 139). Beim Kochen von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) mit Benzoesäureanhydrid und Natriumacetat in Eisessig (SCHEIBER, BRANDT, *J. pr. [2]* 78, 92). Beim Kochen von O.N-Dibenzoyl-[1-amino-naphthol-(2)] mit alkoh. Natronlauge (AU., EL.). Bei der Einw. von Benzoesäureanhydrid auf N- α -Naphthylhydroxylamin (Syst. No. 1935) in Alkohol (SCH., BR., *J. pr. [2]* 78, 90). Entsteht auch bei der Einw. von Benzoesäureanhydrid auf N- α -Naphthyl-isobenzaldoxim $C_{10}H_7 \cdot N \cdot \text{O} \cdot \text{CH} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4194) oder N- α -Naphthyl-isoanisaldoxim $C_{10}H_7 \cdot N \cdot \text{O} \cdot \text{CH} \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (Syst. No. 4221) (SCH., BR., *J. pr. [2]* 78, 86, 87). — Blättchen (aus Methylalkohol oder verd. Äthylalkohol). Rhombisch bipyramidal (V. M. GOLDSCHMIDT, *J. pr. [2]* 80, 140). F: 245° (Bö.), 245–246° (H. G., E.), 248–249° (SCH., BR.). Unlöslich in Ammoniak, löslich in Natronlauge (Bö.). — Zerfällt beim Erhitzen in Wasser und Benzenyl-1-amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7 \cdot \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{C} \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4202) (Bö.).

[1-Benzamino-naphthyl-(3)]-benzoat, O.N-Dibenzoyl-[1-amino-naphthol-(3)] $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (SACHS, *B. 39*, 3024). Durch Kochen von salzsaurem 1-Amino-naphthol-(2) mit Natriumbenzoat und Benzoylchlorid (MELDOLA, MORGAN, *Soc. 55*, 121). — Nadeln (aus Alkohol). F: 226,5° (ME., MO.), 235,5° (S.). Wenig löslich in Alkohol (ME., MO.), löslich in Aceton, heißem Eisessig, Benzol und Chloroform (S.).

[1-Benzamino-naphthyl-(2)]-anisat, N-Benzoyl-O-anisoyl-[1-amino-naphthol-(2)] $C_{22}H_{19}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1-Benzamino-naphthol-(2) mit Anisoylchlorid (Bd. X, S. 163) und Natronlauge (SCHEIBER, BRANDT, *J. pr. [2]* 78, 94). — F: 181°.

1-Anisoylamino-naphthol-(2) $C_{16}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Behandeln von O.N-Dianisoyl-[1-amino-naphthol-(2)] mit alkoh. Natriumäthylatlösung (SCH., B., *J. pr. [2]* 78, 94). — Blättchen. F: 241–243°. — Liefert beim Erhitzen mit Benzoesäureanhydrid auf 200° [1-Anisoylamino-naphthol-(2)]-benzoat und 1-Benzamino-naphthol-(3) (SCH., B., *J. pr. [2]* 78, 89).

[1-Anisoylamino-naphthyl-(3)]-benzoat, O-Benzoyl-N-anisoyl-[1-amino-naphthol-(3)] $C_{22}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 1-Anisoylamino-naphthol-(2) mit Benzoesäureanhydrid auf 200° (SCH., B., *J. pr. [2]* 78, 89, 95). — F: 189°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer in Äther und Petroläther.

[1-Anisoylamino-naphthyl-(3)]-anisat, O.N-Dianisoyl-[1-amino-naphthol-(3)] $C_{24}H_{21}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1-Amino-naphthol-(3) mit Anisoylchlorid und Natronlauge (SCHEIBER, BRANDT, *J. pr. [2]* 78, 93). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 215°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer in Äther und Petroläther.

α -Chlor-1-acetamino-naphthol-(2)-methyläther $C_{13}H_{11}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot Cl \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von SO_2Cl_2 auf 1-Acetamino-naphthol-(2)-methyläther (DAVIS, *P. Ch. S. No. 171*; *Chem. N. 74*, 302). — Krystalle. F: 167°.

6-Brom-1-amino-naphthol-(2)-methyläther $C_{11}H_{10}ONBr = H_2N \cdot C_{10}H_7Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 1-Nitro-naphthol-(2)-methyläther (Bd. VI, S. 653) durch sukzessive Bromierung und Reduktion (D., *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302). — F: 73°.

6-Brom-1-amino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{13}H_{12}ONBr = H_2N \cdot C_{10}H_7Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1-Nitro-naphthol-(2)-äthyläther (Bd. VI, S. 653) durch sukzessive Bromierung und Reduktion (D., *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302). Aus 6-Brom-1-nitro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 655) durch sukzessive Äthylierung und Reduktion (D.). — F: 84°.

6-Brom-1-acetamino-naphthol-(2)-methyläther $C_{13}H_{11}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7Br \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von Brom auf 1-Acetamino-naphthol-(2)-methyläther bei 0° (D., *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302). Aus 6-Brom-1-amino-naphthol-(2)-methyläther durch Acetylierung (D.). — F: 252°.

6-Brom-1-acetamino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{14}H_{11}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7Br \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Einw. von Brom auf 1-Acetamino-naphthol-(2)-äthyläther bei 0° (D., *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302). Aus 6-Brom-1-amino-naphthol-(2)-äthyläther durch Acetylierung (D.). — F: 246°.

4-Nitro-1-acetamino-naphthol-(2) $C_{12}H_{10}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(NO_2) \cdot OH$. *B.* Beim Verseifen von O.N-Diacetyl-[4-nitro-1-amino-naphthol-(2)] mit Alkali (NIETZKI, BECKER, *B.* 40, 3397). — F: 210°.

[4-Nitro-1-acetamino-naphthyl-(2)]-acetat, O.N-Diacetyl-[4-nitro-1-amino-naphthol-(2)] $C_{14}H_{11}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Nitrieren von O.N-Diacetyl-[1-amino-naphthol-(2)] (NIETZKI, BECKER, *B.* 40, 3397). — F: 200° (N., B.). — Gibt bei der Reduktion 1,4-Diamino-naphthol-(2) (N., B.; vgl. KALLE & Co., D. R. P. 195901; *Frdl.* 9, 233; *C.* 1908 I, 1229).

1-Amino-thionaphthol-(2), [1-Amino-naphthyl-(2)]-mercaptan $C_{10}H_7NS = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot SH$. *B.* Beim Schmelzen von Bis-naphthothiazolyl $C_{10}H_6 \begin{smallmatrix} N \\ < S \end{smallmatrix} C \cdot C \begin{smallmatrix} N \\ < S \end{smallmatrix} C_{10}H_6$ (Syst. No. 4635) mit Ätzkali (A. W. HOFMANN, *B.* 20, 1802). Bei 4-stdg. Erhitzen von 4 g Benzenyl-1-amino-thionaphthol-(2) $C_{10}H_6 \begin{smallmatrix} N \\ < S \end{smallmatrix} C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4202) mit 12 g Ätzkali und ca. 15 ccm Alkohol im geschlossenen Rohr auf 190–200° (JACOBSON, *B.* 20, 1899; 21, 2625). — Äußerst leicht oxydierbar und daher nicht rein dargestellt (A. W. H.). Bei der Oxydation entsteht Bis-[1-amino-naphthyl-(2)]-disulfid (J.).

Bis-[1-amino-naphthyl-(2)]-disulfid $C_{20}H_{16}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot S]_2$. *B.* Beim Einleiten von Luft in eine Lösung von 1-Amino-thionaphthol-(2) in alkoh. Kali (JACOBSON, *B.* 20, 1899; 21, 2625). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 131–132°; ziemlich schwer löslich in Alkohol; schwache Base (J., *B.* 20, 1900). — Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid S.N-Diacetyl-[1-amino-thionaphthol-(2)] (J., *B.* 20, 1900). Liefert bei 3–4-stdg. Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im geschlossenen Rohr auf 110–130° die Verbindung $C_{10}H_6 \begin{smallmatrix} NH \\ < S \end{smallmatrix} CS$ (Syst. No. 4281) (J., *B.* 21, 2626).

S.N-Diacetyl-[1-amino-thionaphthol-(2)], S.N-Diacetyl-{[1-amino-naphthyl-(2)]-mercaptan} $C_{14}H_{11}O_2NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von Bis-[1-amino-naphthyl-(2)]-disulfid mit Essigsäureanhydrid (J., *B.* 20, 1900). — Spieße (aus Alkohol). F: 173,5–175°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200–220° teilweise in Essigsäure und Äthenyl-1-amino-thionaphthol-(2) $C_{10}H_6 \begin{smallmatrix} N \\ < S \end{smallmatrix} C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4198).

3-Amino-2-oxy-naphthalin, **3-Amino-naphthol-(2)** $C_{10}H_7ON = \text{Naphthalin-2-OH-3-NH}_2$. *B.* Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Tl. 2,3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 982) mit 5 Tln. 30%igem Ammoniak auf 140–160° (Höchstes Farbw., D. R. P. 73076; *Frdl.* 3, 496; vgl. FRIEDLÄNDER, v. ZAKRZEWSKI, *B.* 27, 763). Beim Erhitzen von 2,3-Dioxy-naphthalin mit Ammoniumsulfid und Ammoniak (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 117471; *C.* 1901 I, 349). — Nadelchen (aus Wasser). F: 234°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Benzol (F., v. Z.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen auf der Faser: BAYER & Co., D. R. P. 99468; *C.* 1899 I, 156.

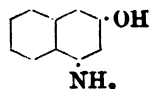
3-[2,4-Dinitro-benzalmino]-naphthol-(2) $C_{17}H_{11}O_5N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. *B.* Aus 2,4-Dinitro-benzaldehyd und 3-Amino-naphthol-(2) in essigsaurer Lösung (SACHS, BRUNETTI, *B.* 40, 3233). — Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 204° (Zers.). Leicht löslich in kaltem Pyridin, in der Wärme in Eisessig, Benzol (1:80), Essigester (1:50); löslich in alkoh. Kalilauge mit rotbrauner Farbe.

3-[2.4-Dinitro-benzalamino)-naphthyl-(2)]-benzoesäure $C_{24}H_{16}O_6N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-[2.4-Dinitro-benzalamino]-naphthol-(2) durch Benzoylieren in Pyridin (S., B., B. 40, 3234). — Färbt sich bei 185°, schmilzt bei 243° unter Zersetzung. Löslich in Essigester (1:45), Benzol (1:60), Eisessig, weniger in Alkoholen und Äther.

[8-Acetamino-naphthyl-(2)]-acetat, O.N-Diacetyl-[8-amino-naphthol-(2)] $C_{14}H_{12}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 3-Amino-naphthol-(2) mit Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, v. ZAKRZEWSKI, B. 27, 764).

3-Benzamino-naphthol-(2) $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus 3-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (SACHS, B. 39, 3024). — Sechseckige Blättchen (aus Alkohol). F: 233,5°. Löslich in Aceton und heißem Eisessig, schwer löslich in Benzol; löslich in Alkalien.

4-Amino-2-oxy-naphthalin, 4-Amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1923) mit 4—5 Tln. Ätzkali auf 250—260° (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1952). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 185°. Kaum löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und heißem Xylol.



4-Acetamino-naphthol-(2) $C_{13}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. Nadeln (aus Essigsäure). F: 179° (F., B. 28, 1953). — Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen durch Kondensation mit Nitroverbindungen: BAYER & Co., D. R. P. 77802; *Frdd.* 4, 481.

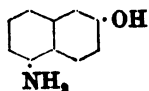
[4-Benzamino-naphthyl-(2)]-benzoesäure, O.N-Dibenzoyl-[4-amino-naphthol-(2)] $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von oxalsäurem 4-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Kalilauge (SCHÄDEL, Dissertation [Berlin 1907], S. 54; SACHS, B. 39, 3024). — Schwach gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 309—310°. Löslich in Aceton, heißem Eisessig, Benzol und Chloroform.

1.3-Dichlor-4-anilino-naphthol-(2) $C_{16}H_{11}ONCl_2 = C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6Cl_2 \cdot OH$. B. Beim Versetzen der alkoh. Lösung von 1 Tl. 1.1.3-Trichlor-2-oxo-naphthalin-dihydrid-(1.2) (Bd. VII, S. 386) mit 2 Tln. Anilin; man filtriert nach 2 Tagen das ausgeschiedene 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (Bd. XII, S. 225) ab und fällt das Filtrat mit salzsäurehaltigem Wasser (ZINCKE, KEGEL, B. 21, 3546; Z., EGLY, A. 300, 190). — Krystalle (aus Chloroform), Nadeln (aus Eisessig). F: 162°; leicht löslich in heißem Eisessig (Z., K.). — Liefert durch Einw. von Chlor in eisessig-salzsaure Lösung 2.2.4.4-Tetrachlor-1.3-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (als Hydrat) (Bd. VII, S. 702) (ZINCKE, EGLY, A. 300, 190).

Monoacetylderivat $C_{14}H_{13}O_3NCl = C_{10}H_6ONCl_2(C_2H_5)(CO \cdot CH_3)$. B. Beim Erhitzen von 1.3-Dichlor-4-anilino-naphthol-(2) mit Essigsäureanhydrid (ZINCKE, KEGEL, B. 21, 3546). — Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 164°.

1-Nitroso-4-amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7O_2N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4)-oxim-(1) bzw. 4-Amino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1), Bd. VIII, S. 304.

5-Amino-2-oxy-naphthalin, 5-Amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von β -Naphthol oder β -Naphtholnatrium mit Natriumamid in Naphthalin auf 220° (SACHS, D. R. P. 181333; C. 1907 I, 1651; B. 39, 3020). Man erhitzt die Natriumsalze der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) oder Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) mit Natriumamid und Naphthalin auf 230—240° (SA., B. 39, 3014; D. R. P. 173522; C. 1906 II, 931). Bei vorsichtiger Reduktion von 5-Nitro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 654) mit Zinnchlorür, Zinn und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, SZYMANSKI, B. 25, 2079). Aus 5-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Syst. No. 1926) und Natriumamalgam bei mehrstündiger Einw. unter Durchleiten von CO_2 (F., KIELBASINSKI, B. 29, 1979). — Nadeln (aus Wasser). F: 186° (SA., B. 39, 3016). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (F., Sz.); löslich in Ammoniak mit bläulicher Fluorescenz; sehr empfindlich gegen Oxydationsmittel; färbt sich mit Eisenchlorid, Kaliumpermanganat und Kaliumdichromat dunkelviolett-schwarz; gibt mit Chloralkali gelbe, schnell dunkler werdende Flocken; läßt sich leicht diazotieren und mit β -Naphthol kuppeln (SA., B. 39, 3016). Herstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung von Diazoverbindungen mit 5-Amino-naphthol-(2): CASSELLA & Co., D. R. P. 78875, 86848; *Frdd.* 4, 697, 803. — Pikrat $C_{10}H_7ON + C_6H_5O_2N_3$. Gelbe Nadeln (aus ganz verd. Pikrinsäurelösung). F: 183° (SA., B. 39, 3026), 185° (SA., D. R. P. 173522)¹⁾.



¹⁾ Nach BROWN, HEBDEN, WITTHROW (*Am. Soc.* 51 [1929], 1768) ist der Schmelzpunkt des Pikrats 170° (korr.).

5-[2,4-Dinitro-benzalamino]-naphthol-(2) $C_{17}H_{11}O_4N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Aus 2,4-Dinitro-benzaldehyd und 5-Amino-naphthol-(2) in essigsaurer Lösung (SACHS, BRUNETTI, *B.* 40, 3234). — Orangefarbene Nadeln (aus Essigester), sechsseitige Prismen (aus Nitrobenzol). *F:* 201° (Zers.). Löslich in 15 Tln. warmem Essigester, löslich in Aceton und Eisessig; löslich in alkoh. Alkalien mit dunkelroter Farbe.

5-Acetamino-naphthol-(2) $C_{12}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Durch Übergießen von 5-Amino-naphthol-(2) mit Acetanhydrid (KEHRMANN, DENK, *B.* 33, 3296; SACHS, *B.* 39, 3025). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 213—214° (K., D.), 215—216° (S., *B.* 39, 3025), 218° (S., D. R. P. 173522; *C.* 1906 II, 931). Gut löslich in Alkohol, Eisessig und siedendem Wasser (K., D.).

5-Acetamino-naphthol-(2)-methyläther $C_{13}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus 5-Acetamino-naphthol-(2) und Dimethylsulfat (SACHS, *B.* 39, 3025). — Verfilzte Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 140°.

[5-Acetamino-naphthyl-(2)]-acetat, **O.N-Diacetyl-[5-amino-naphthol-(2)]** $C_{14}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei 8-stdg. Kochen von 5-Amino-naphthol-(2) mit Acetanhydrid und einem Tropfen konz. Schwefelsäure (S., *B.* 39, 3025). — Krystalle (aus Eisessig).

5-Benzamino-naphthol-(2) $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Beim Kochen von O.N-Dibenzoyl-[5-amino-naphthol-(2)] mit der berechneten Menge Alkali (S., *B.* 39, 3025). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). *F:* 152°.

[5-Benzamino-naphthyl-(2)]-benzoat, **O.N-Dibenzoyl-[5-amino-naphthol-(2)]** $C_{22}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 5-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (S., *B.* 39, 3025). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 223°.

1-Nitroso-5-acetamino-naphthol-(2) $C_{12}H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 5-Acetamino-naphthochinon-(1,2)-oxim-(1) $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

Bis-[5-amino-naphthyl-(2)]-disulfid $C_{20}H_{16}N_2S_2 = [H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot S-]_2$. *B.* Bei 3-stdg. Kochen von 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 186) mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor (EKBOM, *B.* 24, 332). Aus Bis-[5-nitro-naphthyl-(2)]-disulfid (Bd. VI, S. 664) durch Jodwasserstoffsäure (D: 1,5) und rotem Phosphor (EKBOM). — Nadeln (aus Alkohol). *F:* 166°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Äther, sehr schwer in Ligroin. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 + 2HCl$. Nadelchen. Spaltet beim Kochen mit Wasser Salzsäure ab. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 + 2HI$. Gelbe Nadeln.

Bis-[5-acetamino-naphthyl-(2)]-disulfid $C_{24}H_{20}O_2N_2S_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot S-]_2$. *B.* Aus Bis-[5-amino-naphthyl-(2)]-disulfid und Essigsäureanhydrid in der Wärme (E., *B.* 24, 335). — Nadelchen (aus Eisessig). Schmilzt unter Verkohlung bei 276°.

6-Amino-2-oxy-naphthalin, **6-Amino-naphthol-(2)** $C_{10}H_7ON = H_2N \cdot \text{Naphthalin} \cdot OH$.

B. Aus 6-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) durch Einw. von Natriumamalgam in Gegenwart von Natriumdisulfid (JACCHIA, *A.* 323, 127). — Schuppen (aus heißem Wasser), die sich an der Luft schnell bläulich färben; schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 190—195° unter Zersetzung (J.). — Gibt mit Kaliumnitrit in essigsaurer Lösung einen grünen Niederschlag, in schwefelsaurer Lösung eine gelblichgrüne Lösung, die mit β -Naphthol einen bordeauxroten Farbstoff liefert (SACHS, *B.* 39, 3028). — Darstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung von Diazoverbindungen mit 6-Amino-naphthol-(2): BAYER & Co., D. R. P. 164516; *C.* 1905 II, 1565.

6-Amino-naphthol-(2)-methyläther $C_{11}H_{11}ON = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Bei der Behandlung von 6-Nitro-naphthol-(2)-methyläther (der in sehr geringer Menge durch Nitrieren von Naphthol-(2)-methyläther entsteht) mit Zinn und Salzsäure (DAVIS, *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302). — *F:* 98°.

6-Amino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{12}H_{13}ON = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Reduktion von 6-Nitro-naphthol-(2)-äthyläther (GAESS, *J. pr.* [2] 43, 28). — Krystalle (aus Petroläther). *F:* 90—91°; *Kp:* 330°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, weniger in Petroläther.

6-Acetamino-naphthol-(2)-methyläther $C_{13}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$. *F:* 183° (DAVIS, *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302).

6-Acetamino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 6-Amino-naphthol-(2)-äthyläther mit Eisessig und wenig Essigsäure-

anhydrid (GAESS, *J. pr.* [2] 43, 28). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184,5°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol.

[6-Benzamino-naphthyl-(2)]-bensoat, O,N -Dibenzoyl-[6-amino-naphthol-(2)] $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 6-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Alkali (SCHÄDEL, Dissertation [Berlin 1907], S. 54; SACHS, *B. 39*, 3025). — Stäbchen (aus Eisessig). F: 232°; löslich in Aceton und heißem Chloroform.

7-Amino-2-oxy-naphthalin, 7-Amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7ON = H_2N \cdot \text{Naphthol} \cdot OH$.

B. In geringer Menge beim Erhitzen von β -Naphthol bzw. β -Naphtholnatrium mit Natriumamid und Naphthalin auf 220° neben anderen Produkten (SACHS, *B. 39*, 3020). Beim Behandeln von 2,7-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 985) mit wäßr. Ammoniak unter Druck (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 55059; *Frdl.* 2, 185). Beim Kochen von 2,7-Dioxy-naphthalin mit Ammoniumsulfid und verd. Ammoniak (FRANZEN, DEIBEL, *J. pr.* [2] 78, 155). Aus 2,7-Diamino-naphthalin (S. 308) durch Kochen mit viel wäßr. Disulfidlösung und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Alkali (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 134401; *C.* 1902 II, 868). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 285) mit Natriumamid und Naphthalin auf 230°, neben anderen Produkten (S., *B. 39*, 3017; D. R. P. 173522; *C.* 1906 II, 931). Beim Verschmelzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) mit Ätznatron bei 260–300° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 47816; *Frdl.* 2, 278). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 201° (FR., DEI.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 47816). — Läßt sich durch Erhitzen mit Ammoniumsulfid-Lösung + Ammoniak in 2,7-Diamino-naphthalin überführen (BUCHERER, *J. pr.* [2] 69, 89). Gibt mit dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1,2)-sulfonsäure-(4) in heißem Wasser das 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-[7-oxy-naphthyl-(2)-imid]-(4) (S. 685) (SACHS, BERTHOLD, ZAAH, *C.* 1907 I, 1130). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 79166; *Frdl.* 4, 751; D. R. P. 116872; *C.* 1901 I, 153; CASSELLA & Co., D. R. P. 71329, 78875; *Frdl.* 3, 550; 4, 803.

Trimethyl-[7-oxy-naphthyl-(2)]-ammoniumchlorid $C_{13}H_{10}ONCl = (CH_3)_3NCl \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Behandeln einer alkalisch-alkoholischen Lösung von 7-Amino-naphthol-(2) mit Methylchlorid bei 110° (GEIGY & Co., D. R. P. 90310; *Frdl.* 4, 816). — Farblose Blätter. Wird durch Soda nicht gefällt (G. & Co.). Verwendung als Azokomponente: G. & Co.; Höchster Farbw., D. R. P. 97244; *C.* 1898 II, 589.

7-Anilino-naphthol-(2) $C_{18}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 2,7-Dioxy-naphthalin mit Anilin (KALLE & Co., D. R. P. 60103; *Frdl.* 3, 517; FISCHER, SCHÜTTE, HERR, *B. 26*, 3087) unter Zusatz von Calciumchlorid (CLAUSIUS, *B. 23*, 529). — Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: 160° (F., SCH., H.), 163° (CL.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Natronlauge (F., SCH., H.).

7-Anilino-naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 7-Anilino-naphthol-(2) durch Methylierung (FISCHER, SCHÜTTE, *B. 26*, 3088). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 137–138°.

7-Anilino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{19}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 164° (F., SCH., *B. 26*, 3088).

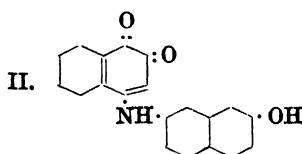
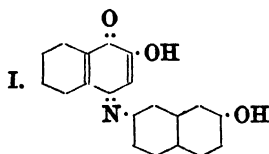
[7-Anilino-naphthyl-(2)]-acetat $C_{18}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 7-Anilino-naphthol-(2) durch Erhitzen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade (F., SCH., *B. 26*, 3088). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 162°.

[7-Anilino-naphthyl-(2)]-bensoat $C_{23}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 7-Anilino-naphthol-(2) und Benzoylchlorid nach SCHOTTEN-BAUMANN (F., SCH., *B. 26*, 3088). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 137°.

7-[2,4-Dinitro-benzalaminol]-naphthol-(2) $C_{17}H_{11}O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus 2,4-Dinitro-benzaldehyd und 7-Amino-naphthol-(2) in essigsaurer Lösung (SACHS, BRUNERT, *B. 40*, 3232). — Gelbe Nadeln (aus Aceton). Zersetzt sich bei 189°. Löslich in kaltem Aceton und Eisessig, in der Wärme in Alkohol und Äther, schwer löslich in Benzol und Petroläther, unlöslich in Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, in alkoh. Alkalien mit dunkelroter Farbe. Färbt sich am Licht orange und dann rotbraun.

7-[2,4-Dinitro-benzalaminol]-naphthol-(2)-methyläther $C_{19}H_{13}O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 7-[2,4-Dinitro-benzalaminol]-naphthol-(2) mit Dimethylsulfat und Natronlauge in Aceton (S., *B. 40*, 3233). — Ockerfarbener Niederschlag. Sintert bei 203,5°, schmilzt bei 206–207°. Löslich in warmem Aceton (1:12), Eisessig, Chloroform, weniger löslich in Alkohol, sehr wenig in Benzol, Äther, Petroläther.

2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[7-oxy-naphthyl-(2)-imid]-(4) bzw. **4-[7-Oxy-naphthyl-(2)-amino]-naphthochinon-(1.2)** $C_{20}H_{13}O_3N$, Formel I bzw. Formel II. B. Aus dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) und 7-Amino-



naphthol-(2) in heißem Wasser (SACHS, BERTHOLD, ZAAR, C. 1907 I, 1130). — Krystalle (aus Alkohol durch Wasser). F: ca. 290°. Löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Aceton, Essigester, sonst fast unlöslich; löslich in Alkalien und konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

7-Acetamino-naphthol-(2) $C_{17}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus 7-Amino-naphthol-(2) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, WOLFF, B. 33, 1538). — Blättchen (aus Alkohol oder Wasser). F: 220°.

[7-Benzamino-naphthyl-(2)]-benzoat, O,N-Dibenzoyl-[7-amino-naphthol-(2)] $C_{24}H_{17}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 7-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Alkali (SCHÄDEL, Dissertation [Berlin 1907], S. 55; SACHS, B. 39, 3026). — Nadeln (aus Eisessig). F: 187,5°. Leicht löslich in Aceton, löslich in heißem Benzol und Alkohol.

N,N'-Bis-[7-oxy-naphthyl-(2)]-harnstoff $C_{21}H_{16}O_6N_2 = CO(NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH)_2$. B. Aus 7-Amino-naphthol-(2) und Phosgen in alkal. Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 116200; C. 1901 I, 70). — Sehr wenig löslich in Wasser, verd. Säuren und Alkalien. — Die wäßrige alkalische Suspension gibt mit diazotierter Sulfanilsäure einen orangefarbenen Baumwollfarbstoff.

N,N'-Bis-[7-oxy-naphthyl-(2)]-thioharnstoff $C_{21}H_{16}O_4N_2S = CS(NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH)_2$. B. Aus 7-Amino-naphthol-(2) durch Behandlung mit Thiophosgen in alkal. Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 116201; C. 1901 I, 70) oder durch Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff und Schwefel in alkalisch-alkoholischer Lösung (B. & Co., D.R.P. 122286; C. 1901 II, 380). — Sehr wenig löslich in Wasser, verd. Säuren und kohlensauren Alkalien, löslich in kalter verdünnter Natronlauge (B. & Co., D.R.P. 116201).

7-[4-Dimethylamino-anilino]-naphthol-(2), N,N-Dimethyl-N'-[7-oxy-naphthyl-(2)]-p-phenylendiamin $C_{18}H_{19}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Man versetzt geschmolzenes 2,7-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 985) allmählich mit N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin (S. 72) und erhitzt unter Einleiten von Kohlendioxyd ca. 3—4 Stunden auf 180° (GNEHM, WEBER, J. pr. [2] 69, 242; B. 35, 3088). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 126—127°. Leicht löslich in Alkohol, Petroläther, Aceton, Essigester, schwerer in Äther, Benzol, Chloroform, unlöslich in Ligroin.

N,N-Dimethyl-N'-[7-acetoxy-naphthyl-(2)]-N'-acetyl-p-phenylendiamin $C_{22}H_{21}O_5N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus N,N-Dimethyl-N'-[7-oxy-naphthyl-(2)]-p-phenylendiamin und Acetylchlorid in Äther bei Gegenwart von Pottasche (GNEHM, WEBER, J. pr. [2] 69, 243). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 100°. Leicht löslich in Alkohol, Petroläther, schwer in Benzol, Äther, Ligroin.

1-Nitroso-7-acetamino-naphthol-(2) $C_{17}H_{13}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 7-Acetamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(N \cdot OH) \cdot O$, Syst. No. 1874.

8-Amino-2-oxy-naphthalin, 8-Amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7ON$, NH₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 655) mit Zinnchlorür, Zinn und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, SZYMANSKI, B. 25, 2082). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 1923) mit Ätznatron und wenig Wasser auf 250—260° (FRIEDLÄNDER, ZINBERG, B. 29, 41; CASSELLA & Co., D.R.P. 69458; Frdl. 3, 476). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 205—207° (KEHRMANN, ENGELKE, B. 42, 351), 206° (CA. & Co., D.R.P. 69458). Zersetzt sich oberhalb 200°, ohne zu schmelzen (F., Z.). Sublimierbar (CA. & Co., D.R.P. 69458). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, schwerer in Äther, sehr schwer in Benzol (F., Z.). Die Salzlösungen fluorescieren violett (CA. & Co., D.R.P. 69458). Wird durch wenig Eisenchlorid grünblau gefärbt (F., Z.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: CA. & Co., D.R.P. 78875, 84610, 86848; Frdl. 4, 697, 803, 867; BAYER & Co., D.R.P. 164319, 197034; C. 1905 II, 1565; 1908 I, 1507.

8-Amino-naphthol-(2)-methyläther $C_{11}H_{11}ON = H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 8-Nitro-naphthol-(2)-methyläther (der in sehr geringer Menge bei der Nitrierung von Naphthol-(2)-methyläther entsteht) mit Zinn und Salzsäure (DAVIS, *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302).

8-Amino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{13}H_{13}ON = H_2N \cdot C_{10}H_8 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro-naphthol-(2)-äthyläther (Bd. VI, S. 655) (GAESS, *J. pr.* [2] 43, 28). — Prismen (aus Petroläther). F: 67°. Kp: 315°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, weniger in Petroläther.

8-[2,4-Dinitro-benzalamin]-naphthol-(2) $C_{17}H_{11}O_5N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus 2,4-Dinitro-benzaldehyd und 8-Amino-naphthol-(2) in essigsaurer Lösung (SACHS, BRUNETTI, *B.* 40, 3235). — Orangerote Krystalle; rotgelbe Nadeln (aus Benzol), die 1 Mol. Krystallbenzol enthalten. Verliert das Krystallbenzol bei 105°. F: 216° (Zers.). Leicht löslich in Pyridin mit dunkelroter Farbe, löslich in Essigester (1:14) mit orangeroter Farbe, löslich in Benzol (1:25), Alkohol (1:50), weniger löslich in Äther (1:180). Die Lösung in alkoh. Alkalien ist violett gefärbt.

8-Acetamino-naphthol-(2) $C_{13}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus 8-Amino-naphthol-(2) durch Einw. von Acetanhydrid (FRIEDLÄNDER, ZINBERG, *B.* 29, 41; KEHRMANN, ENGELKE, *B.* 42, 351). — Nadeln (aus siedendem Wasser oder verd. Essigsäure). F: 164° bis 165° (K., E.), 165° (F., Z.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol; leicht löslich in verd. Lauge; die Lösungen fluorescieren nicht (K., E.). — Wird durch Einw. von salpetriger Säure in 8-Acetamino-naphthochinon-(1,2)-oxim-(1) (Syst. No. 1874) verwandelt (K., E.).

8-Acetamino-naphthol-(2)-methyläther $C_{13}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_8 \cdot O \cdot CH_3$. F: 145° (DAVIS, *P. Ch. S.* No. 171; *Chem. N.* 74, 302).

8-Acetamino-naphthol-(2)-äthyläther $C_{14}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_8 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid auf 8-Amino-naphthol-(2)-äthyläther (GAESS, *J. pr.* [2] 43, 28). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol.

[8-Benzamino-naphthyl-(2)]-benzoat, O,N-Dibenzoyl-[8-amino-naphthol-(2)] $C_{24}H_{17}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 8-Amino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Alkali (SCHÄDEL, Dissertation [Berlin 1907], S. 55; SACHS, *B.* 39, 3026). — Stäbchen (aus Eisessig). F: 208°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform.

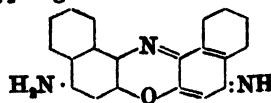
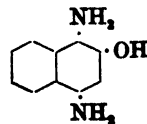
1-Nitroso-8-acetamino-naphthol-(2) $C_{13}H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 8-Acetamino-naphthochinon-(1,2)-oxim-(1) $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7(:N \cdot OH):O$, Syst. No. 1874.

8-Amino-thionaphthol-(2), [8-Amino-naphthyl-(2)]-mercaptan $C_{10}H_7NS = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot SH$. B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 187) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im geschlossenen Rohr (CLEVE, *B.* 21, 3267). — Nadeln (aus Alkohol) mit $\frac{1}{2}$ Mol. $C_2H_5 \cdot OH$. F: 127°. Schwer löslich in Alkohol.

α -Amino-2-oxy-naphthalin, α -Amino-naphthol-(2) $C_{10}H_7ON = H_2N \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen des Dinatriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 231) mit Natriumamid und Naphthalin auf 230° (SACHS, *B.* 39, 3018). Beim Erhitzen von β -Naphthol bzw. β -Naphtholnatrium mit Natriumamid und Naphthalin auf 220° (S.).

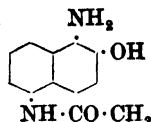
Diaminoderivate des 2-Oxy-naphthalins.

1,4-Diamino-2-oxy-naphthalin, 1,4-Diamino-naphthol-(2) $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von O,N-Diacetyl-[4-nitro-1-amino-naphthol-(2)] (NIETZKI, BROCKE, *B.* 40, 3397; vgl. KALLÉ & Co., D.R.P. 195901; *C.* 1908 I, 1229). Durch Reduktion des aus 1-Amino-naphthol-(2) mit diazotierter Sulfanilsäure entstehenden Azofarbstoffes (N., B.; KA. & Co.). Beim Erwärmen von 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-imid-(4)-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 304), suspendiert in Alkohol, mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, HERTZ, *B.* 29, 1417). — Das Hydrochlorid oxydiert sich in wäsr. Lösung schon an der Luft zu 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-diimid (Bd. VIII, S. 303) (K., H.). Beim $\frac{1}{2}$ -stg. Kochen der alkoh. Suspension des Hydrochlorids mit Natriumacetat, am besten unter Durchleiten von Luft, entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, dem Diamino-dinaphthoxazin, Syst. No. 4373) (N., B.; KA. & Co.). — $C_{10}H_{10}ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus verd. Salzsäure) (K., H.).

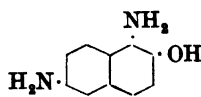


1.4-Bis-acetamino-naphthol-(2) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_8 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 1.4-Diamino-naphthol-(2) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, HETZ, B. 29, 1418). — Körner (aus Eisessig). Schmilzt bei 250—260° unter Zersetzung. Löslich in verd. Natronlauge.

1-Amino-5-acetamino-naphthol-(2) $C_{13}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von mit Wasser verriebenem 5-Acetaminonaphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Syst. No. 1874) mit Zinnchlorür in 20%iger Salzsäure unter Kühlung (KEHRMANN, DENK, B. 33, 3297). — Zinndoppelsalz. Hellgraue Nadeln.



1.6-Diamino-2-oxy-naphthalin, 1.6-Diamino-naphthol-(2) $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 1.6-Dinitro-naphthol-(2) (Bd. VI, S. 655) mit Zinn und Salzsäure (LOEWE, B. 23, 2543). — Flocken. — $C_{10}H_{10}ON_2 + HCl$. Nadelchen.

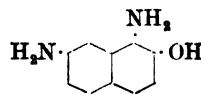


1.6-Bis-acetamino-naphthol-(2) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_8 \cdot OH$. B. Durch Einw. von kalter verdünnter Natronlauge auf O.N.N'-Triacetyl-[1.6-diamino-naphthol-(2)] bis zur Lösung (KEHRMANN, MATIS, B. 31, 2413). — Nadeln (aus Alkohol). F: 235°. Fast unlöslich in Wasser, gut löslich in heißem Alkohol und Eisessig; löslich in Alkalien.

[1.6-Bis-acetamino-naphthyl-(2)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[1.6-diamino-naphthol-(2)] $C_{16}H_{16}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1.6-Diamino-naphthol-(2) mit entwässertem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (LOEWE, B. 23, 2543; vgl. KEHRMANN, MATIS, B. 31, 2413). — Nadelchen (aus verd. Essigsäure). F: 203° (L.). Schwer löslich in Alkohol (L.).

[1.6-Bis-benzamino-naphthyl-(2)]-benzoat, O.N.N'-Tribenzoyl-[1.6-diamino-naphthol-(2)] $C_{31}H_{26}O_4N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_8 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 1.6-Diamino-naphthol-(2) mit Benzoylchlorid und Natronlauge unter Kühlung (LOEWE, B. 23, 2543). — Blätter (aus Eisessig). F: 265°. Schwer löslich in Alkohol.

1.7-Diamino-2-oxy-naphthalin, 1.7-Diamino-naphthol-(2) $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 7-Amino-

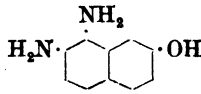


naphthol-(2) in salzsaure Lösung mit Natriumnitrit, fügt zur Lösung überschüssige Soda und reduziert den entstandenen Azofarbstoff mit Zinnchlorür und Salzsäure (CASSELLA & Co., D.R.P. 117298; C. 1901 I, 348). Man kuppelt 7-Amino-naphthol-(2) mit Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Soda und reduziert den entstandenen Azofarbstoff mit Eisenfeile und Salzsäure (C. & Co.). Durch Reduktion des 7-Acetaminonaphthochinon-(1.2)-oxims-(1) mit Zinnchlorür und Salzsäure neben 1-Amino-7-acetaminonaphthol-(2) (KEHRMANN, WOLFF, B. 33, 1539). — Blättchen. F: 220°; leicht löslich in heißem Wasser (C. & Co.). — Die Lösung der Salze färbt sich mit Nitrit violett; die Salze färben Wolle bei Zusatz von Dichromat tiefbraun (C. & Co.). — Hydrochlorid. Nadeln (K., W.). — Sulfat. Nadeln (C. & Co.).

1-Amino-7-acetaminonaphthol-(2) $C_{13}H_{12}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_{10}H_8 \cdot OH$. B. Durch Reduktion des 7-Acetaminonaphthochinon-(1.2)-oxims-(1) mit Zinnchlorür und Salzsäure, neben 1.7-Diamino-naphthol-(2) (KEHRMANN, WOLFF, B. 33, 1539). — Zinndoppelsalz. Mikroskopische Nadeln.

1.7-Bis-acetaminonaphthol-(2) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_8 \cdot OH$. B. Durch Lösen des beim Erwärmen von salzsaurem 1.7-Diamino-naphthol-(2) mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat entstehenden Triacetylprodukts in kalter verdünnter Natronlauge (K., W., B. 33, 1540). — Nadelchen. F: 226°. Ziemlich löslich in Alkohol, Essigsäure und heißem Wasser.

7.8-Diamino-2-oxy-naphthalin, 7.8-Diamino-naphthol-(2) $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von

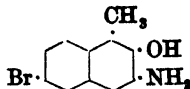


7-Oxy-naphthochinon-(1.2)-dioxim (Bd. VIII, S. 300) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, KNAPP, B. 30, 1124). — $C_{10}H_{10}ON_2 + 2HCl$.

[7.8-Bis-acetaminonaphthyl-(2)]-acetat, O.N.N'-Triacetyl-[7.8-diamino-naphthol-(2)] $C_{16}H_{16}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_{10}H_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 7.8-Diamino-naphthol-(2) mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat (N., K., B. 30, 1124). — F: 244—245°.

2. Aminoderivate des 2-Oxy-1-methyl-naphthalins [1-Methyl-naphthols-(2)] $C_{11}H_{10}O = CH_3 \cdot C_{10}H_8 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 664).

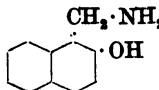
6-Brom-3-amino-1-methyl-naphthol-(2) $C_{11}H_9ONBr$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion des 6-Brom-3-nitro-1-methyl-naphthols-(2) (Bd. VI, S. 667) mit Zink und Salzsäure (FRIES, HÜBNER, *B.* 39, 450). Aus 6-Brom-3-nitro-1-methyl-1.2-naphthochinol (Bd. VIII, S. 140) mit Zink und Salzsäure (F., HÜ.) oder mit Zinnchlorür in Eisessig (FRIES, HEMPFLMANN, *B.* 42, 3383). — Nadeln (aus Benzol). *F.*: 163°; leicht löslich in Äther, Aceton, etwas schwerer in Alkohol, löslich in heißem Benzol, Chloroform, kaum löslich in Wasser, Benzin; löslich in Alkalien (F., HÜ.). Wird durch Chlor in Eisessig-Salzsäure in 1.4.4-Trichlor-6-brom-2.3-dioxo-1-methyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Bd. VII, S. 705) übergeführt (F., HEM.).



6-Brom-3-acetamino-1-methyl-naphthol-(2) $C_{13}H_{13}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7Br(CH_3) \cdot OH$. *B.* Aus 6-Brom-3-amino-1-methyl-naphthol-(2) und Essigsäureanhydrid (FRIES, HÜBNER, *B.* 39, 450). — Nadeln (aus Benzol + Benzin). *F.*: 183°. Löslich in Alkalien.

[6-Brom-3-acetamino-1-methyl-naphthyl-(2)]-acetat, $O.N$ -Diacetyl-[6-brom-3-amino-1-methyl-naphthol-(2)] $C_{15}H_{15}O_4NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7Br(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 6-Brom-3-amino-1-methyl-naphthol-(2), Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (FRIES, HÜBNER, *B.* 39, 450). — Nadeln (aus Benzol). *F.*: 240°.

1-Aminomethyl-naphthol-(2), [2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin $C_{11}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Entsteht in ca. 80%iger Ausbeute, wenn geringe Mengen (3–4 g) *N*-[2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-isoformaldoxim (Syst. No. 4190), gelöst in Alkohol, mit überschüssigem Zinkstaub und nicht zu viel Salzsäure in nicht zu starker Konzentration bei gewöhnlicher bezw. wenig erhöhter Temperatur (höchstens 40°) reduziert werden (BETTI, *G.* 36 I, 396). Aus 1-[Chloracetamino-methyl]-naphthol-(2) beim Kochen mit 10%iger wäßrig-alkoholischer Salzsäure (EINHORN, SPRÖNGERTS, *A.* 361, 162). — Blättchen (aus Ligroin), Nadeln (aus Aceton + Ligroin). *F.*: 115–116° (B.), 112–113° (E., S.). — $C_{11}H_{11}ON + HCl$. Nadelchen (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure), Blättchen (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 226–227° (B.), bei ca. 225° (E., S.). Ziemlich schwer löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol (E., S.).



Methyläther $C_{11}H_{11}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_8 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. *B.* Aus 1-[Chloracetamino-methyl]-naphthol-(2)-methyläther beim Kochen mit alkoh. Salzsäure (EINHORN, SPRÖNGERTS, *A.* 361, 163). — Nadelchen. *F.*: ca. 100°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Hydrochlorid. Undeutliche Krystalle (aus Methylalkohol + Aceton). *F.*: 233° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{11}H_{11}ON + HBr$. Krystalle (aus absol. Alkohol). *F.*: 242° (Zers.). Löslich in Wasser und Alkohol.

Verbindung $C_{11}H_{11}O_2N$. *B.* Aus dem Hydrochlorid des 1-Aminomethyl-naphthol-(2)-methyläthers (s. o.) mit Essigsäure und Natriumnitrit (E., S., *A.* 361, 164). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 112°. Löslich in Benzol, Äther, Alkohol.

1-Dimethylaminomethyl-naphthol-(2), [2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-dimethylamin $C_{13}H_{15}ON = HO \cdot C_{10}H_8 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, DOMBROWSKI, *A.* 344, 281, 290. — *B.* Aus β -Naphthol, Formaldehyd und Dimethylamin in verd. Alkohol (BAYER & Co., D.R.P. 89979; *Frdl.* 4, 99). Durch Erwärmen von β -Naphthol mit Bisdimethylamino-methan (Bd. IV, S. 54) (B. & Co., D.R.P. 90907; *Frdl.* 4, 101) oder mit Dimethylaminomethylalkohol (Bd. IV, S. 54) (B. & Co., D.R.P. 90908; *Frdl.* 4, 102). — Blätter. *F.*: 76° (B. & Co.), 74–75° (A., D.). Leicht löslich in verd. Säuren (B. & Co.).

Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin $C_{22}H_{19}O_2N = (HO \cdot C_{10}H_8 \cdot CH_2)_2NH$. *B.* Entsteht in sehr guter Ausbeute, wenn man 7 g *N*-[2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-isoformaldoxim (Syst. No. 4190) in ca. 80 ccm Alkohol mit überschüssigem Zinkstaub unter allmählicher Zugabe von Salzsäure (10 ccm konz. Salzsäure + 10 ccm Wasser) kurze Zeit kocht und die Lösung nach $\frac{1}{2}$ -stdg. Stehenlassen filtriert und weitere 12 Stdn. stehen läßt (BETTI, *G.* 36 I, 399). — Prismatische Nadeln. *F.*: 163°. — $C_{22}H_{19}O_2N + HCl$. Rhomboedrische Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 220° (Zers.).

Tris-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin $C_{33}H_{27}O_3N = (HO \cdot C_{10}H_8 \cdot CH_2)_3N$. *B.* Aus β -Naphthol in Alkohol mit Formaldehyd und überschüssigem alkoholischem Ammoniak (B., *G.* 34 I, 213). — Nadeln. *F.*: 164°. Leicht löslich in siedendem Essigester. — $C_{33}H_{27}O_3N + HCl$. Blättchen (aus siedendem Alkohol). *F.*: 220° (Zers.). — Essigsäures Salz $C_{33}H_{27}O_3N + C_2H_4O_2$. Schuppen (aus siedendem Alkohol). *F.*: 190–191°.

Verbindung mit Formaldehyd $C_{17}H_{15}O_3N_2 = 2C_{10}H_7O_2N + 6CH_2O + H_2O$. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Reaktion zwischen β -Naphthol, Formaldehyd und alkoh. Ammoniak (S. 688) (B., G. 34 I, 215). — Rhomboedrische Krystalle. F: 158–160°. Schwer löslich in Äthylacetat. — Zerfällt beim Erhitzen (sowie beim Kochen in Äthylacetat) in Formaldehyd und Tris-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin.

Verbindung mit Benzoylchlorid und Chlorwasserstoff $C_{20}H_{13}O_4NCl_2 = C_{10}H_7O_2N + C_6H_5OCl + HCl$. B. Durch Erhitzen von Tris-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin mit Benzoylchlorid und Zersetzen des überschüssigen Benzoylchlorids mit etwas Alkohol (B., G. 34 I, 220). — Rhomboeder (aus Eisessig). F: 210° (Zers.).

N-[2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-isoformaldoxim $C_{17}H_{11}O_2N = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_2 \cdot N \cdot \text{O} \cdot CH_2$ s. Syst. No. 4190.

1-[Chloracetamino-methyl]-naphthol-(2), N-Chloracetyl-{[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin} $C_{15}H_{13}O_2NCl = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 10 g β -Naphthol in 60 g gesättigter alkoholischer Salzsäure mit 9 g N-Oxymethyl-chloracetamid (Bd. II, S. 200) bei 6-stdg. Stehen (EINHORN, SPRÖNGERS, A. 361, 161). — Nadelchen (aus Methylalkohol). F: 132°. Löslich in Äther, Benzol, Alkohol, unlöslich in Wasser.

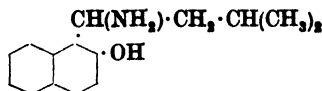
Methyläther $C_{14}H_{14}O_2NCl = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 1-[Chloracetamino-methyl]-naphthol-(2) mit Dimethylsulfat und Alkali in Methylalkohol (Er., S., A. 361, 163). Aus β -Naphthol-methyläther und N-Oxymethyl-chloracetamid in Gegenwart von alkoh. Salzsäure (Er., S.). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 170°. Löslich in Methylalkohol und Äther.

1-Benzaminomethyl-naphthol-(2), N-Benzoyl-{[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin} $C_{18}H_{15}O_2N = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 5 g β -Naphthol und 5,2 g N-Oxymethyl-benzamid (Bd. IX, S. 207) in Alkohol mit 2 ccm konz. Salzsäure (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 250; Er., D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55). — Prismen (aus Essigester oder Alkohol). F: 186°; unlöslich in Wasser; gibt mit Natronlauge ein Natriumsalz, das leicht löslich in Wasser, aber schwer löslich in Natronlauge ist (Er., B., Sz.).

N,N'-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-succinamid $C_{22}H_{19}O_4N_2 = [HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2]_2$. B. Aus 3,5 g β -Naphthol und 2 g N,N'-Bis-oxymethyl-succinamid (Bd. II, S. 615) in verd. Alkohol mit konz. Salzsäure (EINHORN, LADISCH, A. 343, 279; Er., D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55). — Nadeln (aus Alkohol). F: 222–224°.

3. Aminoderivat des 2-Oxy-1-isoamyl-naphthalins [1-Isoamyl-naphthols-(2)] $C_{18}H_{19}O = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

1-[α -Amino-isoamyl]-naphthol-(2), α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-isoamylamin $C_{18}H_{19}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 1-[α -(Isoamyliden-amino)-isoamyl]-naphthol-(2) (s. u.) beim Kochen mit 10%iger Salzsäure (BETTI, TORRICELLI, G. 33 I, 12). — Nadeln. F: 114°. Gibt in Benzollösung mit Eisenchlorid in Äther intensive Rotviolettffärbung. — $C_{18}H_{19}ON + HCl$. Nadeln. — Pikrat $C_{18}H_{19}ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Krystalle.



1-[α -Isoamylidenamino-isoamyl]-naphthol-(2), N-Isoamyliden-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-isoamylamin} $C_{20}H_{21}ON = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. BETTI, G. 33 I, 17. — B. Bei der Kondensation von β -Naphthol, Isovaleraldehyd und Ammoniak in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (B., G. 30 II, 316). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92°; gibt in Benzollösung mit äther. Eisenchloridlösung eine intensive Violettffärbung (B., G. 30 II, 316). — Spaltet beim Kochen mit 10%iger Salzsäure Isovaleraldehyd ab unter Bildung des Hydrochlorids des 1-[α -Amino-isoamyl]-naphthols-(2) (B., TORRICELLI, G. 33 I, 11).

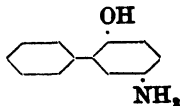
1-[α -Benzalamino-isoamyl]-naphthol-(2), N-Benzal-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-isoamylamin} $C_{22}H_{23}ON = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Entsteht beim Kochen einer alkoh. Lösung von 1-[α -Amino-isoamyl]-naphthol-(2) mit überschüssigem Benzaldehyd (B., G. 33 I, 22). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 154°. Gibt in Benzollösung in der Kälte mit Eisenchlorid intensive Rotviolettffärbung. — Spaltet beim Kochen mit verd. Salzsäure Benzaldehyd ab.

g) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{22}H_{20}O$.1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{22}H_{20}O$.

1. *Aminoderivate des 2-Oxy-diphenyls* $C_{12}H_{10}O = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 672).

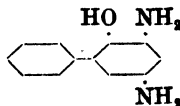
5-Amino-2-oxy-diphenyl $C_{12}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Reduktion von 5-Nitroso-2-oxy-diphenyl bzw. 2-Phenyl-chinon-oxim-(4) (Bd. VII, S. 740) mit Zinn und Salzsäure (BOESCHE, B. 32, 2936; A. 312, 219). Durch Reduktion von 5-Nitro-2-oxy-diphenyl (Bd. VI, S. 672) in Alkohol mit Zinn und Salzsäure (HILL, HALE, *Am.* 33, 11). — Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (B.), 198—199° (korr.) (HILL, HALE). Löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer löslich in Äther und Chloroform, unlöslich in Ligroin, Wasser (HILL, HALE). — Durch Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (B.) oder Natriumdichromat und Schwefelsäure (HILL, HALE) entsteht 2-Phenyl-chinon (Bd. VII, S. 740). — $C_{12}H_{11}ON + HCl$. Krystalle, die sich an der Luft grünlich färben; F: 214° (B.).



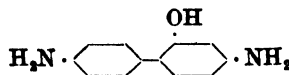
3,5-Diamino-2-oxy-diphenyl $C_{12}H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Reduktion von 3,5-Dinitro-2-oxy-diphenyl (Bd. VI, S. 672) in Alkohol mit Zinn und Salzsäure (HILL, HALE, *Am.* 33, 14). — Rotbraunes Pulver. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther und Wasser. — Hydrochlorid. Farblose Krystalle.



4,4'-Diamino-2-oxy-diphenyl, 2-Oxy-benzidin $C_{12}H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion

von 3-Oxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit salzsaurem Zinnchlorürlösung (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, B. 36, 4113). — Blättchen (aus Wasser). F: 226—227°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol und heißem Wasser, sehr wenig in Benzol und Äther. — Sulfat. Nadeln. Schwer löslich.



4,4'-Diamino-2-methoxy-diphenyl, 2-Methoxy-benzidin $C_{12}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von 3,4-Dimethoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, JÄNICKE, F. MEYER, B. 29, 2687). Aus 3-Methoxy-azobenzol in Alkohol beim Eintragen von kristallisiertem Zinnchlorür als Hauptprodukt, neben geringen Mengen eines Orthosemidins (JACOBSON, HÖNIGSBERGER, B. 36, 4077). — Tafeln (aus Benzol-Ligroin). F: 103—103,3°; ziemlich löslich in Wasser und Äther (JAC., HÖ.). Gibt mit Chlorkalk einen rotbraunen Niederschlag, in verd. Schwefelkohlenstofflösung mit Bromwasser geschüttelt Blaufärbung, die nach einiger Zeit unter Abscheidung eines Niederschlages verschwindet (JAC., HÖ.). — Löst sich durch Entamidierung in 2-Methoxy-diphenyl (Bd. VI, S. 672) überführen (JAC., HÖ.). — $C_{12}H_{14}ON_2 + 2 HCl$. Sechsseitige Tafeln; schwer löslich in Wasser. (JAC., HÖ.). — Pikrat $C_{12}H_{14}ON_2 + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 220° (Zers.) (JAC., HÖ.).

4,4'-Bis-anisalamino-2-oxy-diphenyl $C_{20}H_{24}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2-Oxy-benzidin und 2,2 Mol.-Gew. Anisaldehyd in Alkohol (JAC., HÖ., B. 36, 4114). — Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 200°. Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

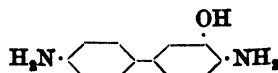
4,4'-Bis-anisalamino-2-methoxy-diphenyl $C_{20}H_{26}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2-Methoxy-benzidin und 2,2 Mol.-Gew. Anisaldehyd in Alkohol (JAC., HÖ., B. 36, 4078). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 150°.

4,4'-Bis-acetamino-2-methoxy-diphenyl $C_{17}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 4—5-stdg. Kochen von 1 Tl. 2-Methoxy-benzidin mit 10 Tln. Eisessig (JAC., HÖ., B. 36, 4079). — Schmilzt oberhalb 285°, nachdem es sich schon vorher dunkel gefärbt hat.

2. *Aminoderivate des 3-Oxy-diphenyls* $C_{12}H_{10}O = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 673).

4,4'-Diamino-3-oxy-diphenyl, 3-Oxy-benzidin $C_{12}H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von

salzsaurem 4,4'-Diamino-3-oxy-diphenyl-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1926) mit Wasser auf 180° (WEINBERG, B. 20, 3173; CASSELLA & Co., D. R. P. 44770; *Frdl.* 2, 418). — Blätter (aus Wasser). F: 185°; schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol, Äther und Benzol; die alkal. Lösungen oxydieren sich rasch an der Luft (W.). — $C_{12}H_{11}ON_2 + H_2SO_4$. Fast unlöslich in Wasser; ziemlich leicht löslich in



warmer verdünnter Salzsäure (W.). — $C_{12}H_{11}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 5H_2O$. Gelblich. Unlöslich in Alkohol und Äther (W.).

4.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl, 3-Äthoxy-benzidin $C_{14}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von 4.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1926) mit Wasser im geschlossenen Gefäß auf 170° (WERNBERG, *B.* 20, 3176; vgl. CASSELLA & Co., D. R. P. 44209; *Frdl.* 2, 417). Durch Reduktion von 2-Äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) in alkoh. Suspension mit kristallisiertem Zinnchlorür unter Zugabe von 12%iger Salzsäure (JACOBSON, FRANZ, *B.* 36, 4072). — Nadeln (aus Wasser). F: $134-135^\circ$ (W.), 139° (J., F.). Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol (W.). — Gibt in verd. salzsaurer Lösung mit Eisenchlorid eine intensiv orangerote Färbung, mit Chromsäure Rotfärbung (J., F.). — Läßt sich in salzsaurer Lösung durch Natriumnitrit diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt, mit Schwefelsäure versetzt, beim Kochen über freier Flamme oder beim Einleiten von Wasserdampf 4'-Oxy-3-äthoxy-diphenyl-diazoniumsulfat-(4) $HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot N_2 \cdot SO_3H$ (Syst. No. 2199) (CAIN, *Soc.* 87, 7). Gibt man zu einer mit Schwefelsäure versetzten, absolut alkoholischen Lösung von 3-Äthoxy-benzidin bei Siedetemperatur Natriumnitrit und kocht dann noch 1–2 Stdn., so erhält man 3-Äthoxy-diphenyl (Bd. VI, S. 674) (J., F.). Zur Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl.: CASSELLA & Co., D. R. P. 46134; *Frdl.* 2, 420; BAYER & Co., D. R. P. 56500; *Frdl.* 2, 396; Schultz, *Tab.* No. 401, 402, 403, 404. — Sulfat. Schwer löslich (J., F.).

4.4'-Bis-[4-nitro-benzal-amino]-3-äthoxy-diphenyl $C_{22}H_{19}O_5N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Kondensation von 3-Äthoxy-benzidin mit 4-Nitro-benzaldehyd (JACOBSON, FRANZ, *B.* 36, 4073). — Dunkelrote Nadeln (aus Benzol). F: $182-183^\circ$.

4.4'-Bis-cinnamal-amino-3-äthoxy-diphenyl $C_{22}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot CH:CH \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Kondensation von 3-Äthoxy-benzidin mit Zimtaldehyd (J., F., *B.* 36, 4073). — Gelbe Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: $167-168^\circ$.

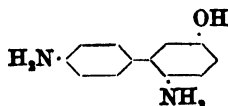
4.4'-Bis-salicylal-amino-3-äthoxy-diphenyl $C_{22}H_{19}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3-Äthoxy-benzidin und 2,2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd in Alkohol (J., F., *B.* 36, 4073). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: $136-137^\circ$.

4.4'-Bis-anisalamino-3-äthoxy-diphenyl $C_{22}H_{21}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 3-Äthoxy-benzidin und 2,2 Mol.-Gew. Anisaldehyd in Alkohol (J., F., *B.* 36, 4073). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: $146-147^\circ$.

4.4'-Bis-[ω -phenyl-thioureido]-3-äthoxy-diphenyl, [3-Äthoxy-diphenylen-(4.4')]bis-[ω -phenyl-thioharnstoff] $C_{28}H_{25}ON_4S_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 3-Äthoxy-benzidin und Phenylsenföhl in alkoh. Lösung (J., F., *B.* 36, 4074). — Amorph. Unlöslich.

6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl, 5-Oxy-diphenylin¹⁾ $C_{12}H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Entsteht als hauptsächliches Umlagerungsprodukt bei der Reduktion von 4-Acetoxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung bei Temperaturen unter 40° (JACOBSON, TIGGES, *A.* 303, 344; vgl. CASSELLA & Co., D. R. P. 90960; *Frdl.* 4, 75). — Nadeln (aus Benzol). F: 148° ; ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Aceton, schwerer in Benzol, fast unlöslich in Äther und Ligroin, leicht in heißem Wasser (J., T.). Die salzsaurer Lösung gibt mit Eisenchlorid schmutzig rotviolette Färbung; nach kurzer Zeit scheidet sich ein schwarzer amorpher Bodensatz ab (J., T.). Die alkal. Lösung bräunt sich bald (J., T.). — Wurde als photographischer Entwickler („Diphenal“) vorgeschlagen (PRAEGER, *C.* 1898 I, 99).

6.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl, 5-Äthoxy-diphenylin $C_{14}H_{11}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Man äthyliert 6.4'-Bis-anisalamino-3-oxy-diphenyl (S. 692) oder 6.4'-Bis-acetamino-3-oxy-diphenyl (S. 692) und spaltet darauf die Anisalkgruppen mit verdünnter Schwefelsäure bzw. die Acetylgruppen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge ab (JACOBSON, LOEB, *A.* 303, 350). — Blättchen (aus heißem Wasser und wenig Alkohol). F: 97° ; sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Ligroin; die stark verdünnte salzsaurer Lösung färbt sich mit Eisenchlorid nach längerem Stehen violettrot, die konz. salzsaurer Lösung sofort tief blaurot; beim Erwärmen geht die Färbung in Gelbrot über; die schwefelsaurer Lösung wird durch Kaliumdichromatlösung gelbrot gefärbt (J., L., *A.* 303, 351). — Läßt sich durch Entamidierung in 3-Äthoxy-diphenyl (Bd. VI, S. 674) überführen (J., L., *B.* 36, 4087). — $C_{14}H_{11}ON_2 + 2HCl$. Nadeln. Äußerst leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, färbbar durch Äther (J., L., *A.* 303, 351).



¹⁾ Besifferung der vom Namen „Diphenylin“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 211.

6.4'-Bis-[4-nitro-benzalamino]-3-oxy-diphenyl $C_{28}H_{18}O_5N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot OH$. B. Aus 6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl und 2 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Lösung (JACOBSON, TIGGES, A. 303, 346). — Orangerotes, flockiges Pulver. F: 218°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin.

6.4'-Bis-salicylalamino-3-oxy-diphenyl $C_{28}H_{20}O_5N_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot OH$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl und 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd in alkoh. Lösung (J., T., A. 303, 345). — Goldglänzende, gelbbraune Blättchen. F: 206—207°. Unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin, sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol. Wird beim Kochen mit verdünnter Salzsäure in seine Komponenten zerlegt.

6.4'-Bis-anisalamino-3-oxy-diphenyl $C_{28}H_{24}O_5N_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Aus 5 g 6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl und 7 g Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) in alkoh. Lösung (J., T., A. 303, 346). — Hellgelbe Nadelchen (aus siedendem Alkohol). F: 184—185°. Fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Benzol.

6.4'-Bis-anisalamino-3-äthoxy-diphenyl $C_{30}H_{26}O_5N_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Äthylirung des 6.4'-Bis-anisalamino-3-oxy-diphenyls in alkoh. Lösung mit Äthylbromid und Natriumäthylat (J., LOEB, A. 303, 349). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 124°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ligroin. — Wird durch verdünnte Schwefelsäure in Anisaldehyd und 6.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl gespalten.

6.4'-Bis-formamino-3-oxy-diphenyl $C_{14}H_{11}O_3N_2 = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH \cdot CHO) \cdot OH$. B. Durch Kochen von 6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl mit der 10-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure (J., TIGGES, A. 303, 346). — Mikrokristallinisches Pulver (aus Wasser). F: 243° (Gasentwicklung). Löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

6.4'-Bis-acetamino-3-oxy-diphenyl $C_{16}H_{15}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Durch mehrstündiges Kochen von 6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl mit der 10-fachen Menge Eisessig (J., T., A. 303, 347). — Kristalle (aus Alkohol). F: 269° (J., T.). — Liefert durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung 4-Acetamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) (J., LOEB, B. 36, 4088).

6.4'-Bis-acetamino-3-äthoxy-diphenyl $C_{18}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man erhitzt 20 g 6.4'-Bis-acetamino-3-oxy-diphenyl mit 300 g absol. Alkohol und 11,5 g Äthylbromid zum Sieden und läßt eine Lösung von 1,65 g Natrium in 16,5 g absol. Alkohol zutropfen (J., L., A. 303, 349). Bei 10-stdg. Kochen von 6.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl mit 10 Tln. Eisessig (J., L.). — Sechseckige Tafeln (aus Wasser und wenig Alkohol). F: 190—191°; sehr leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Benzol und Ligroin, löslich in Eisessig (J., L.). — Wirkt in größeren Dosen antipyretisch (GÖTTLIEB, A. 303, 352).

6.4'-Bis-benzamino-3-äthoxy-diphenyl $C_{28}H_{24}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln einer mit 80 ccm 10%iger Natronlauge versetzten Lösung von 1 g 6.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl in Salzsäure mit 10 ccm Benzoylchlorid unter Kühlung (J., TIGGES, A. 303, 352). — Nadeln (aus Alkohol). F: 221°.

6.4'-Bis-benzamino-3-benzoyloxy-diphenyl $C_{32}H_{24}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln einer Lösung von 1 g 6.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl in 120 ccm 10%iger Natronlauge mit 10 ccm Benzoylchlorid unter Kühlung (J., T., A. 303, 347). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 177—178°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Benzol.

3. **Aminoderivate des 4-Oxy-diphenyls** $C_{12}H_{10}O = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 674).

4'-Amino-4-oxy-diphenyl $C_{12}H_{11}ON = H_2N \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \cdot OH$. B. Man stellt eine Lösung von 4-Amino-diphenyl-diazoniumchlorid-(4') her, indem man 250 g Benzidin (S. 214) in 3,5 l Wasser und 470 g 22%iger Salzsäure löst, nach dem Erkalten nochmals 470 g Salzsäure hinzugibt, mit 200 g 94%igem Natriumnitrit, gelöst in 1 l Wasser, unter Kühlen diazotiert, die so erhaltene Lösung von Diphenyl-bis-diazoniumchlorid-(4.4') mit einer Lösung von 250 g Benzidin in 3,5 l Wasser und 500 g 22%iger Salzsäure vereinigt und 2—3 Tage unter zeitweiligem Umrühren bei 10—20° stehen läßt; diese Lösung von 4-Amino-diphenyl-diazoniumchlorid-(4') trägt man zur Umwandlung in 4'-Amino-4-oxy-diphenyl in 1—2 l kochendes Wasser allmählich ein (TÄUBER, B. 27, 2629; vgl. BAYER & Co., D.R.P. 51576; *Frdl.* 2, 469; Bad. Anilin- und Sodaf., D.R.P. 52661; *Frdl.* 2, 470). Man diazotiert [4'-Amino-diphenyl-(4)]-oxamidsäure (S. 228), verkocht das Diazoniumsalz mit Wasser und versetzt die dabei erhaltene [4'-Oxy-diphenyl-(4)]-oxamidsäure (S. 693) mit 60%iger Schwefelsäure (GELMO, B. 39, 4180, 4181). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 273° (T.), 273° (korr.)

(G.). Nahezu unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Benzol (T.). — Liefert mit Natriumhypochlorit und Salzsäure Diphenochinon-(4,4')-mono-chlorimid (Bd. VII, S. 741) (SCHLENK, A. 363, 322). Azofarbstoffe aus diazotiertem 4'-Amino-4-oxy-diphenyl: B. A. S. F.; vgl. dazu auch BAYER & Co., D.R.P. 60373; *Frdl.* 3, 641.

4'-Acetamino-4-oxy-diphenyl $C_{15}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch 5-stdg. Kochen von 4'-Amino-4-oxy-diphenyl mit der 5-fachen Menge Eisessig (TAUBER, B. 27, 2630; D.R.P. 85988; *Frdl.* 4, 1167). — Blättchen oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 225°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol; leicht löslich in Alkalien.

4'-Acetamino-4-methoxy-diphenyl $C_{15}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Methylierung des 4'-Acetamino-4-oxy-diphenyls (TAUBER, D.R.P. 85988; *Frdl.* 4, 1167). — Kryställchen (aus Eisessig oder Alkohol). F: 193°. Sehr wenig löslich in Wasser und Benzol.

4'-Acetamino-4-äthoxy-diphenyl $C_{16}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man löst 4'-Acetamino-4-oxy-diphenyl in der 6-fachen Menge 70%igen Alkohols unter Zuhilfenahme von 1 Mol.-Gew. Kali, fügt 1 Mol.-Gew. Äthylbromid oder Äthyljodid hinzu und läßt bei gewöhnlicher Temperatur eine Woche im geschlossenen Gefäß stehen oder erhitzt 2 Stdn. am Rückflußkühler (TAUBER, B. 27, 2630; D.R.P. 85988; *Frdl.* 4, 1167). — Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. Schwer löslich in Alkohol.

4'-Acetamino-4-[β-brom-äthoxy]-diphenyl $C_{16}H_{15}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. Kryställchen. F: 202° (TAUBER, D.R.P. 85988; *Frdl.* 4, 1167).

[4'-Oxy-diphenyl-(4)]-oxamidsäure $C_{14}H_{11}O_3N = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man diazotiert [4'-Amino-diphenyl-(4)]-oxamidsäure (S. 228), suspendiert das Diazoniumchlorid in Wasser und verkocht (GELMO, B. 39, 4181). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 270°. In der Wärme löslich in Alkohol und Benzol. Bei der Verseifung mit 66%iger Schwefelsäure entsteht 4'-Amino-4-oxy-diphenyl (S. 692).

4'-Amino-4-sulphydryl-diphenyl, 4'-Amino-4-mercapto-diphenyl, [4'-Amino-diphenyl-(4)]-mercaptan $C_{15}H_{11}NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot SH$. B. Durch Kochen von 4'-Nitro-diphenyl-sulfochlorid-(4) (Bd. XI, S. 193) mit Zinn und Salzsäure (GABRIEL, DAMBERG, B. 13, 1410). — $C_{15}H_{11}NS + HCl$. Blättchen. Wird durch Wasser unter Abscheidung einer amorphen Masse zersetzt.

{[4'-Amino-diphenyl-(4)]-mercapto}-essigsäure, S-[4'-Amino-diphenyl-(4)]-thioglykolsäure $C_{17}H_{13}O_3NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Versetzen einer alkal. Lösung von [4'-Amino-diphenyl-(4)]-mercaptan mit chloressigsaurem Alkali (G., D., B. 13, 1411). — Körnig-krystallinische Masse. Schmilzt oberhalb 200°. Schwer löslich in heißem Wasser.

2. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{13}H_{12}O$.

1. Aminoderivate des 2-Oxy-diphenylmethans $C_{13}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

3,4,5,6-Tetrabrom-4'-dimethylamino-2-oxy-diphenylmethan $C_{16}H_{13}ONBr_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3,4,5,6-Tetrabrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 364) und Dimethylanilin in Benzol (AUWERS, ZAUBITZER, A. 334, 327). — Säulen (aus Ligroin + Benzol). F: 121—123°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, Äther und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, Methylalkohol und Ligroin. — $C_{16}H_{13}ONBr_4 + HBr$. Nadeln (aus bromwasserstoffhaltigem Eisessig). F: 213—214°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Eisessig und Ligroin.

Jodmethylat $C_{16}H_{13}ONBr_4I = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Stehen einer Lösung von 3,4,5,6-Tetrabrom-4'-dimethylamino-2-oxy-diphenylmethan in überschüssigem Methyljodid (Av., Z., A. 334, 328). — Krystalle (aus Eisessig). F: 165—166°. Sehr wenig löslich in Benzol und Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und heißem Eisessig.

α-Amino-2-oxy-diphenylmethan, 2-Oxy-benzhydrylamin $C_{13}H_{12}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 20—25 g Natrium in die siedende Lösung von 20 g 3-Phenyl-indoxazen $C_6H_4 \cdot \begin{array}{c} \diagup \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) \diagdown \\ \text{O} \end{array} \cdot N$ (Syst. No. 4199) in 250 ccm absol. Alkohol (P. COHN, M. 15, 655). — Krystalle (aus Alkohol). F: 102—103°; leicht löslich in Äther und Chloroform; löslich in Säuren und verd. Alkalien (P. C., M. 15, 656). — Zerfällt beim Erhitzen mit Alkalien oder verd. Säuren in Ammoniak und die Verbindung $C_{13}H_{12}O$ (S. 694) (P. C., M. 16, 273). Gibt beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140—150° α,β,γ-Triphenyl-propan (Bd. V, S. 711) und andere Kohlenwasserstoffe (P. C., C. 1898 II, 284). — Salze: P. C., M. 15, 658.

$NaC_{13}H_{13}ON + 2 H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_{13}H_{13}ON + HCl$. Prismen. F: 194—196°. — $C_{13}H_{13}ON + HI$. Nadeln. — $2 C_{13}H_{13}ON + H_2SO_4$. Nadeln. — $C_{13}H_{13}ON + HNO_3 + H_2O$. Würfel. F: 98°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Oxalat $C_{13}H_{13}ON + C_2H_2O_4$. Krystallinisch. Schmilzt bei 214°, nachdem es sich vorher orangerot verfärbt hat. — Tartrat $2 C_{13}H_{13}ON + C_4H_4O_6$. Prismen. Zersetzt sich bei 245° bis 250°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat $C_{13}H_{13}ON + C_6H_5O_7N_3$. Krystallinisch. — $2 C_{13}H_{13}ON + 2 HCl + PtCl_4$ (bei 110°). Orange gelbe Nadeln (aus Wasser).

Verbindung $C_{13}H_{10}O$. B. Man erhitzt 5 g α -Amino-2-oxy-diphenylmethan mit 5 g konz. Salzsäure und 15 ccm Wasser im geschlossenen Rohr 3—4 Stdn. auf 130—140° und dann 6—8 Stdn. auf 150° (P. COHN, M. 16, 273). — Gelbe Krystalle. Erweicht gegen 170°, schwärzt sich bei 200° und ist bei 210° dickflüssig; leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Petroläther und Wasser; schwer löslich in verd. Säuren, löslich in verd. Alkalien (P. C., M. 16, 275). — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140—150° α,β,γ -Triphenyl-propan (Bd. V, S. 711) und andere Kohlenwasserstoffe (P. C., C. 1898 II, 284). — $NaC_{13}H_9O$. B. Man fügt zu der Lösung der Verbindung $C_{13}H_{10}O$ in absol. Alkohol die berechnete Menge Natriumalkoholat und gießt in wasserfreien Äther (P. C., M. 16, 282). Braunes Pulver.

Verbindung $C_{15}H_{14}O = C_{15}H_9O \cdot C_6H_5$. B. Aus der Verbindung $C_{13}H_{10}O$ in Alkohol mit überschüssigem Äthyljodid und Kali am Rückflußkühler (P. C., M. 16, 279). — Kaum gefärbte Kryställchen. Wird bei 168—170° dickflüssig. Leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform, unlöslich in Alkohol. Unlöslich in Alkalien.

Verbindung $C_{15}H_{12}O_2 = C_{15}H_9O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus der Verbindung $C_{13}H_{10}O$ und Essigsäureanhydrid (P. C., M. 16, 281). — Weiße Nadelchen. Ist bei 190° dickflüssig. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr wenig in Äther, fast unlöslich in Alkohol und Petroläther. Unlöslich in Alkalien.

Verbindung $C_{20}H_{14}O_2 = C_{15}H_9O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der Verbindung $C_{13}H_{10}O$ in verd. Natronlauge und Benzoylchlorid (P. C., M. 16, 279). — Weißes bis schwach gelb gefärbtes Krystallpulver. Wird bei 190° dickflüssig. Unlöslich in Alkohol und Petroläther, leicht löslich in Chloroform.

α -Amino-2-äthoxy-diphenylmethan, 2-Äthoxy-benzhydrilamin $C_{15}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man erhitzt α -Amino-2-oxy-diphenylmethan, Äthylchlorid, Kali und Alkohol im geschlossenen Rohr 1—2 Stdn. auf 100° (P. COHN, M. 16, 269). — Hydrochlorid. Krystalle. — $2 C_{15}H_{17}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Rasch krystallinisch erstarrender Niederschlag.

α -Benzamino-2-oxy-diphenylmethan $C_{20}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 2-stdg. Kochen von α -Benzamino-2-benzoyloxy-diphenylmethan (s. u.) mit Natronlauge und wenig Alkohol (P. C., M. 15, 664). — Kryställchen (aus Eisessig). F: 208°. Sehr wenig löslich in verd. Alkohol und Eisessig.

α -Benzamino-2-benzoyloxy-diphenylmethan $C_{27}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des α -Amino-2-oxy-diphenylmethans in Wasser und etwas Kalilauge mit Benzoylchlorid (P. C., M. 15, 663; 16, 269). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 176°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

2. Aminoderivate des 3-Oxy-diphenylmethans $C_{13}H_{13}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

4,4'-Bis-dimethylamino-3-oxy-diphenylmethan $C_{17}H_{23}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-dioxyd $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot N(CH_3)_2$ (S. 242) beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure, neben 4,4'-Bis-dimethylamino-3,3'-dioxy-diphenylmethan (S. 813) (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3302). — Nadeln (aus Alkohol). F: 111—111,5° (korr.). Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Petroläther, leicht in heißem Ligroin, sehr leicht in Aceton, Chloroform und heißem Alkohol. Leicht löslich in Mineralsäuren, weniger leicht in Essigsäure. Ist in frisch gefälltem Zustand in verd. Natronlauge löslich. Die schwach salzsaure Lösung wird mit Eisenchlorid braunrot, die essigsäure Lösung mit Bleidioxid gelb, dann violettrot gefärbt.

4,4'-Bis-dimethylamino-3(Ph)-phenylsulfon-diphenylmethan $C_{23}H_{26}O_2N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. Eine Verbindung, der früher diese Konstitution erteilt wurde, ist von HINSBERG (B. 50 [1917], 471) als Phenyl-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydril]-sulfon erkannt worden und als solches S. 704 aufgeführt.

3. Aminoderivate des 4-Oxy-diphenylmethans $C_{13}H_{13}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 675).

3-Amino-4-oxy-diphenylmethan $C_{13}H_{13}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-diphenylmethan (Bd. VI, S. 677) mit Zinn und Salzsäure (RENNIE, Soc. 41, 221). — Schuppen. — $C_{13}H_{13}ON + HCl$.

4'-Dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan $C_{15}H_{17}ON = (CH_3)_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot CH_2 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus dem Hydrobromid des 3.5-Dibrom-4'-[dimethylamino]-4-oxy-diphenylmethans (s. u.) durch Natrium und siedenden Alkohol (AUWERS, STRECKER, A. 334, 339). Man leitet in die verdünnte schwefelsaure Lösung des 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylmethans (S. 239) einen lebhaften Dampfstrom und läßt gleichzeitig eine wäbr. Natriumnitritlösung hinzutropfen (Av., Str., A. 334, 341). — Prismen (aus Ligroin). *F*: 108—109°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, löslich in Essigsäure, schwer löslich in heißem Ligroin.

4'-Dimethylamino-4-benzoyloxy-diphenylmethan $C_{22}H_{21}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 4'-Dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan, Benzoylchlorid und Natronlauge (Av., Str., A. 334, 340). — Blättchen (aus Alkohol). *F*: 118—118,5°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol.

2.3.5.6-Tetrachlor-4'-diäthylamino-4-oxy-diphenylmethan $C_{17}H_{17}ONCl_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Aus 2.3.5.6-Tetrachlor-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 406) mit der berechneten Menge Diäthylanilin in Äther (ZINCKE, HUNKE, A. 349, 92). — Würfel (aus Benzin). *F*: 135°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Benzin. — $C_{17}H_{17}ONCl_4 + HBr$. Nadeln (aus Eisessig). *F*: 257—258° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer in heißem Eisessig, schwer in Wasser.

2.3.5.6-Tetrachlor-4'-diäthylamino-4-acetoxy-diphenylmethan $C_{19}H_{19}O_2NCl_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.3.5.6-Tetrachlor-4'-diäthylamino-4-oxy-diphenylmethan oder dessen Hydrobromid beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Z., H., A. 349, 93). — Nadelchen (aus Benzin). *F*: 120°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Eisessig.

3.5-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan $C_{15}H_{15}ONBr_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot Br_2 \cdot OH$. *B.* Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 408) und Dimethylanilin in Benzol (AUWERS, STRECKER, A. 334, 338). — Nicht rein erhalten. Braunes Öl. Leicht löslich in Alkalien. — Gibt mit Natrium und siedendem Alkohol 4'-Dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan. — $C_{15}H_{15}ONBr_2 + HBr$. Nicht rein erhalten. Krystallinisch. *F*: 118—122°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol, sehr wenig in siedendem Benzol und Xylol.

Jodmethylat $C_{16}H_{16}ONBr_2I = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot Br_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erwärmen von 3.5-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan mit überschüssigem Methyljodid (Av., Str., A. 334, 338). — Gelbe Blättchen und Nadeln. Schmilzt bei 165—170°, zersetzt sich bei 175°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Alkohol, sehr wenig in heißem Benzol und Chloroform.

2.3.5-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan $C_{15}H_{11}ONBr_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot HBr_3 \cdot OH$. *B.* Aus 2.3.5-Tribrom-4-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 409) und Dimethylanilin in Benzol (Av., Str., A. 334, 331). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 127°. Leicht oder mäßig löslich in Benzol, Chloroform, Äther, Alkohol und Methylalkohol, sehr wenig löslich in Ligroin und Petroläther. — $C_{15}H_{11}ONBr_3 + HBr$. Blättchen (aus Eisessig). *F*: 224° bis 225°. Unlöslich in Benzol, Chloroform und Ligroin, mäßig löslich in heißem Eisessig.

2.3.5-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan-hydroxymethylat $C_{16}H_{13}O_2NBr_3 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot HBr_3 \cdot OH$. *B.* Das Jodid entsteht beim Erwärmen einer Benzollösung des 2.3.5-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-diphenylmethans mit Methyljodid auf dem Wasserbade; beim Erwärmen des Jodids mit Natronlauge auf dem Wasserbad entsteht das freie 2.3.5-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-diphenylmethan-hydroxymethylat (Av., Str., A. 334, 332). — Krystallpulver. *F*: 210—212°. Löslich in siedendem Wasser mit alkal. Reaktion; sehr leicht löslich in verd. Schwefelsäure. — Jodid $C_{16}H_{13}ONBr_3I$. Gelbliches Krystallpulver. *F*: 171—173°. Unlöslich in Benzol, löslich in Alkohol. — Sulfat. Schwer löslich in verd. Schwefelsäure.

α -Amino-4-methoxy-diphenylmethan, 4-Methoxy-benzhydrylamin $C_{14}H_{15}ON = \text{C}_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot \text{C}_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion der beiden 4-Methoxy-benzophenon-oxime (Bd. VIII, S. 160, 161) mit Natriumamalgam (HANTZSCH, KRAFT, B. 24, 3512). Aus Anisohydramid (Bd. VIII, S. 75) und Phenylmagnesiumbromid in Äther (BUSCH, LEEFHELM, J. pr. [2] 77, 19). — Öl. *Kp*₁₈: 202—206°; leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (B., L.). — Hydrochlorid. Nadeln. *F*: 191° (H., K.), 194° (B., L.). — Nitrat. Blätter (aus Wasser). *F*: 164° (B., L.).

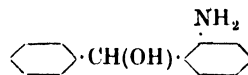
α -Acetamino-4-methoxy-diphenylmethan $C_{16}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Krystalle. *F*: 159° (HANTZSCH, KRAFT, B. 24, 3513).

α -Benzamino-4-methoxy-diphenylmethan $C_{19}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Nadelchen (aus verd. Alkohol). *F*: 174°; leicht löslich in Alkohol und Äther (BUSCH, LEEFHELM, J. pr. [2] 77, 20).

4. *Aminoderivate des α -Oxy-diphenylmethans (Diphenylcarbinols)*
 $C_{13}H_{12}O = (C_6H_5)_2CH \cdot OH$ (Bd. VI, S. 678).

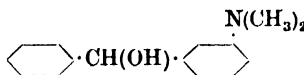
Monoaminoderivate des Diphenylcarbinols.

2-Amino-diphenylcarbinol, 2-Amino-benzhydrol $C_{13}H_{13}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei $\frac{1}{4}$ -stdg. Schütteln von 10 g 2-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873), gelöst in 150 ccm Alkohol und 50 ccm Wasser, mit 150 g 2,5%igem Natriumamalgam (GABRIEL, STELZNER, *B.* 29, 1304). — Farblose Prismen (aus Alkohol). *F.*: 120°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in verd. Säuren. — Beim Erhitzen mit 1 Tl. Harnstoff auf 175° entsteht 2-Oxo-4-phenyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3571). Verbindet sich mit Rhodanwasserstoff zu 2-Thion-4-phenyl-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3571).



2-Acetamino-benzhydrol $C_{15}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Erwärmen von 2-Amino-benzhydrol mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (*G.*, *St.*, *B.* 29, 1305). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 118°.

3-Dimethylamino-benzhydrol $C_{15}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 3-[Dimethylamino]-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam in verd. Alkohol (BAYER, *A.* 354, 189). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 102°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe, in anderen Säuren farblos.



4-Amino-diphenylcarbinol, 4-Amino-benzhydrol $C_{13}H_{13}ON =$

B. Bei der Reduktion von 4-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam in wäßrig-alkoholischer Lösung (KIPPENBERG, *B.* 30, 1136). — Nadeln (aus Wasser oder Benzol). *F.*: 121°. Sehr leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol sowie in Essigester, schwer in Äther, sehr wenig in Ligroin. Die Lösung in Eisessig färbt sich bald rot bis violett und scheidet dann einen grünlichen, später dunkelbraunen Körper ab. Aus verd. Essigsäure scheidet sich ein wahrscheinlich polymeres Anhydro-[4-amino-benzhydrol] (s. u.) ab. Fügt man zur verdünnten wäßrigen Lösung des Hydrols eine geringe Menge Säure, so färbt sich die Flüssigkeit gelb und scheidet dann eine außer in Nitrobenzol unlösliche amorphe Fällung ab, die durch mehr Säure in der Wärme mit gelber Farbe gelöst wird. Fügt man zur konzentrierten alkoholischen Lösung des Hydrols konz. Salzsäure, so scheiden sich rötlichweiße chlorhaltige Krystalle (*F.*: 115°) ab, die in Wasser leicht löslich sind (in der Wärme gelb, in der Kälte farblos). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Lösung des Hydrols in verd. Salzsäure bildet sich Bis-[4-amino-benzhydryl]-sulfid (S. 697). Beim Erhitzen mit Dimethylanilin in Gegenwart von $ZnCl_2$ entsteht 4-Amino-4'-dimethylamino-triphenylmethan (S. 275). — Hydrochlorid. *B.* Beim Leiten von trockenem Chlorwasserstoff in die absolut-ätherische Lösung des 4-Amino-benzhydrols (K.). Weiße, an der Luft sich gelbfärbende Krystalle. *F.*: 270—273° (Zers.).

Polymeres Anhydro-[4-amino-benzhydrol] $(C_{13}H_{11}N)_x = \left[C_6H_4 \begin{array}{c} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH} \cdot C_6H_4 \end{array} \right]_x$. *B.*

Beim Lösen von 4-Amino-benzhydrol in verdünnter kalter Essigsäure (K., *B.* 30, 1137). — Zunächst weißer, dann orangefarbener Niederschlag. Bräunt sich bei 200° und schmilzt bei 220—225° unter Zersetzung.

4-Dimethylamino-benzhydrol $C_{15}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei 50-stdg. Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd (Bd. VII, S. 174) mit 1 Mol.-Gew. Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) und 20 Tln. konz. Salzsäure auf dem Wasserbade, neben 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 275) (ALBRECHT, *B.* 21, 3293; vgl. KALLE & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 27). Aus Phenylmagnesiumbromid (Syst. No. 2337) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) in Äther (SACHS, STEINERT, *B.* 37, 1742). Beim Behandeln von 4-Dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873), gelöst in Alkohol, mit der 10-fachen Menge 3%igen Natriumamalgams (A.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). *F.*: 69—70° (A.; SACHS, *St.*), 70° (K. & Co.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, etwas schwerer in Ligroin (A.). — Beim Erwärmen mit Dimethylanilin in Gegenwart von Zinkchlorid entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (A.). Kondensiert sich mit Acetylaceton (Bd. I, S. 777) zu *ms*-[4-Dimethylamino-benzhydryl]-acetylaceton (Syst. No. 1874) (FOSSÉ, *C. r.* 145, 1290; *Bl.* [4] 8, 1079). Bei der Einw. von Malonsäure entsteht 4-[Dimethylamino]-benzhydrylessigsäure (Syst. No. 1907) (F., *C. r.* 143, 915).

4-Dimethylamino-benzhydrol-äthyläther $C_{17}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei der Einw. von Alkohol auf 4-Dimethylamino-benzhydrol in Gegenwart von Säure (WILLSTÄTTER, GOLDMANN, *B.* 39, 3772). — Farblose schwach benzaldehydartig riechende Nadeln (aus niedrig siedendem Petroläther). *F:* 37—37,5°. *Kp*₁₄: 206—208°. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln; löst sich in kalter konzentrierter Salzsäure farblos, in heißer intensiv gelb; gibt mit konz. Schwefelsäure intensive Rotfärbung.

4-Benzamino-benzhydrol $C_{20}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Erhitzen von freiem oder salzsaurem 4-Amino-benzhydrol mit Benzoylchlorid (KIPPENBERG, *B.* 30, 1138). — Nadeln (aus absol. Alkohol). *F:* 145°.

2'-Chlor-4-amino-benzhydrol $C_{13}H_{13}ONCl = C_6H_4Cl \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Bei der Einw. von Anilin und salzsaurem Anilin auf 2-Chlor-benzaldehyd bei Gegenwart von Alkohol (KALLÉ & Co., D.R.P. 119461; *C.* 1901 I, 866). — Nur in Form der polymeren Anhydroverbindung bekannt. Diese bildet eine spröde Masse. Gibt beim Übergießen mit starker Salzsäure ein scharlachrot gefärbtes Salz, das von Wasser sofort unter Entfärbung dissoziiert wird.

3'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol $C_{15}H_{15}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei der Einw. von Dimethylanilin auf 3-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von überschüssiger Mineralsäure (KALLÉ & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 27). — Gelbe Krystalle. *F:* 74°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

3'-Nitro-4-diäthylamino-benzhydrol $C_{17}H_{20}O_2N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot (C_2H_5)_2N$. *B.* Bei der Einw. von Diäthylanilin auf 3-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von überschüssiger Mineralsäure (K. & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 27). — Gelbe Krystalle. *F:* 65°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

4'-Nitro-4-amino-benzhydrol $C_{13}H_{12}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Aus 4-Nitro-benzaldehyd, Anilin und salzsaurem Anilin in Gegenwart von Alkohol oder aus [4-Nitro-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) beim Kochen mit Salzsäure und Alkohol (K. & Co., D.R.P. 119461; *C.* 1901 I, 866). — Nur in Form der polymerisierten Anhydroverbindung bekannt. Diese bildet ein gelbes Pulver. *F:* ca. 240° (Gasentwicklung). Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, leicht löslich in einem Gemisch von Eisessig und Salzsäure. — Bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig entsteht 4,4'-Diamino-benzhydrol (S. 698).

4'-Nitro-4-methylamino-benzhydrol $C_{14}H_{14}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3$. *B.* Bei der Einw. von Methylanilin auf 4-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von überschüssiger Mineralsäure (K. & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 27). — Gelbe Krystalle. *F:* 108°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol $C_{15}H_{16}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei 40-stdg. Erwärmen von 151 g 4-Nitro-benzaldehyd mit 121 g Dimethylanilin und 3 kg konz. Salzsäure am Rückflußkühler (ALBRECHT, *B.* 21, 3294; vgl. KALLÉ & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 26). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). *F:* 95° (K. & Co.), 96° (A.). Unlöslich in Wasser und Ligroin, sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (A.). — Bei vorsichtiger Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure bildet sich 4-Amino-4'-dimethylamino-benzhydrol (S. 698), beim Kochen mit Zinkstaub und Salzsäure erhält man 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) (A.). Bei kurzem Erwärmen mit Dimethylanilin und Zinkchlorid entsteht 4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280) (A.; K. & Co.). — $2 C_{15}H_{16}O_3N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Nadeln (A.).

4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol-jodmethylat $C_{15}H_{15}O_3N_2I = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2I$. *B.* Beim Kochen von 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol mit etwas mehr als der berechneten Menge Methyljodid in methylalkoholischer Lösung am Rückflußkühler (ALBRECHT, *B.* 21, 3295). — Harte Krystallmasse. *F:* 175° (Zers.).

4'-Nitro-4-äthylamino-benzhydrol $C_{15}H_{16}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Nitro-benzaldehyd und Äthylanilin in Gegenwart von überschüssiger Mineralsäure (KALLÉ & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 27). — Gelbe Krystalle. *F:* 99°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

4'-Nitro-4-diäthylamino-benzhydrol $C_{17}H_{20}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. *B.* Aus 4-Nitro-benzaldehyd und Diäthylanilin in Gegenwart von überschüssiger Mineralsäure (K. & Co., D.R.P. 45806; *Frdl.* 2, 27). — Gelbe Krystalle. *F:* 92°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

Bis-[4-amino-benzhydryl]-sulfid $C_{22}H_{24}N_2S = S[CH(C_6H_4) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2]_2$. *B.* Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 4-Amino-benzhydrol in verd. Salzsäure zuerst in der Kälte, dann auf dem Wasserbade (KIPPENBERG, *B.* 30, 1139). — Amorphe Flocken. Leicht löslich in organischen Solvenzien. — $C_{22}H_{24}N_2S + 2 HCl + H_2O$ (bei 100°). Krystalle, die sich gegen 190° bräunen und bei 263° unter Zersetzung schmelzen.

Diaminoderivate des Diphenylcarbinols.

3,3'-Diamino-diphenylcarbinol, 3,3'-Diamino-benzhydrol $C_{13}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. NH_2 NH_2
 Stehen eines Gemisches von 3,3'-Diamino-benzophenon (Syst. No. 1873) und Alkohol mit überschüssigem Natriumamalgam $\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_4$
 (STAEDEL, A. 218, 351). — Blättchen. F: 128—129°. — Die Acetylverbindung bildet undeutliche, in Alkohol schwer lösliche Krystalle vom Schmelzpunkt 220°. — $C_{13}H_{14}ON_2 + 2\text{HCl} + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln. — $C_{13}H_{14}ON_2 + \text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln.

3,3'-Bis-dimethylamino-benzhydrol, Tetramethyl-3,3'-diamino-benzhydrol $C_{17}H_{22}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot OH$. B . Bei der Reduktion von 3,3'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (BAEYER, A. 354, 194). — Prismen (aus Äther). F: 72—73°. Farblos löslich in Säuren.

3,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol, Tetramethyl-3,4'-diamino-benzhydrol $C_{17}H_{22}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B . Bei der Reduktion $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_4$
 von 3,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam (B , A. 354, 191). — Nadeln (aus Alkohol). F: 100—101°. Löslich in heißem Eisessig mit gelbgrüner, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, in anderen Mineralsäuren farblos löslich.

4,4'-Diamino-diphenylcarbinol, 4,4'-Diamino-benzhydrol $C_{13}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH_2$. B . Bei der Reduktion von 4'-Nitro-4-amino-benzhydrol (S. 697) mit Zinkstaub in Eisessig (KALLE & Co., D.R.P. 119461; C. 1901 I, 866). Beim Eintragen von Natriumamalgam in eine Lösung von 4,4'-Diamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in absol. Alkohol (WICHELHAUS, B. 22, 988). — Krystallpulver. F: 98° (W); VON-GERICHTEN, BOCK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 250; C. 1903 II, 441). Leicht löslich in kaltem Methylalkohol, Äthylalkohol und Aceton, schwerer in Chloroform, Benzol und Äther; in Essigsäure in der Wärme fuchsinrot, in der Kälte farblos löslich ($Vo.$, B). — Liefert beim Erwärmen mit salzsaurem Anilin in wäßr. Lösung auf dem Wasserbade quantitativ 4,4'-4''-Triamino-triphenylmethan (S. 313) ($Vo.$, B). Über Azofarbstoffe aus diazotiertem 4,4'-Diamino-diphenylcarbinol vgl. WICHELHAUS, D.R.P. 39958; *Frdl.* 1, 527. Kondensation mit aromatischen Hydrazinen in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu fuchsinähnlichen Farbstoffen: VIDAL Fixed Aniline Dyes Limited, HAAS, D.R.P. 116566; C. 1901 I, 74.

4-Amino-4'-dimethylamino-benzhydrol $C_{15}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B . Durch vorsichtige Reduktion von 4'-Nitro-4-dimethylamino-benzhydrol (S. 697) mit Zinkstaub und Salzsäure (ALBRECHT, B. 21, 3295). — Krystallisiert aus Benzol in benzolhaltigen Nadeln, die bei 142° unter Benzolverlust schmelzen. Die benzolfreie Verbindung schmilzt bei 165°. Spaltet beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt 1 Mol. Wasser ab; löst man die geschmolzene Base in Salzsäure und versetzt die Lösung mit Alkali, so fällt wieder 4-Amino-4'-dimethylamino-benzhydrol aus. Löst sich in Essigsäure mit blauer Farbe. Beim Kochen mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht 4-Amino-4'-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239).

4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol, Tetramethyl-4,4'-diamino-benzhydrol, Michlersches Hydrol $C_{17}H_{22}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot OH$.

Bildung.

Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) durch Versetzen der eisessig-salzsäuren Lösung mit Bleidioxyd unter Kühlung (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 359) oder durch elektrolytische Oxydation an Bleielektroden in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (ESCHERICH, MOEST, Z. *El. Ch.* 8, 851; vgl. D.R.P. 133896; C. 1902 II, 834). Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylamin (Leukauramin, S. 307) mit verd. Salzsäure (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 11, 405). Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLERS Keton; Syst. No. 1873) bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (MICHLER, DUPERTUIS, B. 9, 1900; NATHANSON, P. MÜLLER, B. 22, 1879), mit Natrium in Alkohol (KLAGES, ALLENDORFF, B. 31, 1002) oder Amylalkohol (MÖHLAU, KLOPPER, B. 32, 2148), oder mit Zinkstaub in amyalkoholisch-alkalischer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 27032; *Frdl.* 1, 76) ferner durch elektrolytische Reduktion an einer Bleikathode in alkoholisch-alkalischer Lösung (ELBS, BRAND, Z. *El. Ch.* 8, 786) oder in verdünnter schwefelsaurer Lösung (ESCHERICH, MOEST, Z. *El. Ch.* 8, 850) oder an Nickelelektroden in schwefelsaurer Lösung in Gegenwart von Titanverbindungen (Höchstes Farb., D.R.P. 168273; *Frdl.* 8, 117).

Darstellung.

Man trägt allmählich 80 Tle. Zinkstaub in eine 120—130° heiße Mischung von 100 Tln. 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon, 1000 Tln. Amylalkohol und 50 Tln. NaOH ein und erhitzt 48 Stdn. (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 27032; *Frdl.* 1, 76). Man kocht 50 g 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit 3 l Alkohol (96 Vol.-%) und 350 g 3%igem Natriumamalgam 3—4 Stdn. am Rückfluß, filtriert und gießt in Wasser (Ausbeute quantitativ) (BIELECKI, KOLENIEW, *Anzeiger Akad. Wiss. Krakau* 1908, 303; *C.* 1908 II, 877; vgl. MÖHLAU, HEINZE, *B.* 35, 360).

Physikalische Eigenschaften.

Krystalle (aus Äther), Prismen (aus Benzol). Triklin pinakoidal (SCHALL, *B.* 22, 1881; vgl. *Gröth, Ch. Kr.* 5, 99). F: 95—96° (MÖHLAU, HEINZE, *B.* 35, 361), 96° (MICHLER, DUPERTUIS, *B.* 9, 1900; NATHANSOHN, P. MÜLLER, *B.* 22, 1879), 97° (KLAGES, ALLENDORFF, *B.* 31, 1002), 102—103° (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 1). Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Benzol und Äther (NA., P. M.). Die Lösungen in Alkohol und Eisessig sind intensiv blau¹⁾; die blaue Farbe verschwindet auf Zusatz von Alkali (M., DU.; NA., P. M.; vgl. ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 9, 127).

Chemisches Verhalten.

Beim Erhitzen von MICHLERSchem Hydrol auf 105° entsteht Bis-[4.4'-bis-(dimethylamino)-benzhydriyl]-äther (S. 703) (MÖHLAU, HEINZE, *B.* 35, 361). Beim Schütteln der Lösung in der theoretischen Menge Salzsäure und überschüssiger Essigsäure mit Bleidioxyd in der Kälte wird N.N.N'.N'-Tetramethyl-benzidin (S. 221) gebildet (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 273). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 125° bildet sich 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Ro., *Bl.* [3] 13, 273). MICHLERSches Hydrol absorbiert 3 Mol. Chlorwasserstoff unter Bildung einer Verbindung $C_{17}H_{23}N_2Cl_3$ (Ro., *Bl.* [3] 9, 127). Zerfällt beim Kochen mit verd. Säuren zunächst in 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Dimethylanilin; hierauf entsteht Leukokrystallviolett (S. 315) (WEIL, *B.* 27, 3316; Ro., *Bl.* [3] 13, 276). Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff auf in Alkohol gelöstes MICHLERSches Hydrol bei Gegenwart von Essigsäure erhält man 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzhydrol (S. 703) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 58198, 58277; *Frdl.* 3, 87; MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, *B.* 35, 383). Beim Erwärmen von MICHLERSchem Hydrol mit wäßriger schwefeliger Säure (Höchster Farbw., D.R.P. 69948; *Frdl.* 3, 81; WEIL, *B.* 27, 1406) oder bei kurzem Kochen mit Natriumdithionitlösung am Rückflußkühler (Hö. F., D.R.P. 67434; *Frdl.* 3, 80; WEIL, *B.* 27, 1405) entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan- α -sulfonsäure (Syst. No. 1923). Beim Kochen mit einer schwach ammoniakalisch gehaltenen Lösung von Ammoniumacetat entsteht Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydriyl]-amin (S. 309) (WEIL, *B.* 27, 1408; vgl. MÖH., HEI., ZIMMERMANN, *B.* 35, 376). Beim Erhitzen von MICHLERSchem Hydrol mit Schwefel, Natriumchlorid und Ammoniumchlorid auf 170° (B. A. S. F., D.R.P. 58277; *Frdl.* 3, 88) oder im Ammoniakstrome bei Gegenwart von Chloranil, Nitrobenzol oder ähnlichen Oxydationsmitteln auf 150° (B. A. S. F., D.R.P. 70908; *Frdl.* 3, 88) wird 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-imid (Auramin; Syst. No. 1873) erhalten. Beim Erwärmen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumdicarbonat in verd. Alkohol wird 4.4'-Bis-dimethylamino- α -hydroxylamino-diphenylmethan $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot OH$ (Syst. No. 1939) erhalten (WEIL, *B.* 27, 1404).

Beim Erhitzen von MICHLERSchem Hydrol mit Methyljodid und überschüssigem Methylalkohol auf ca. 120° bildet sich [4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydriyl]-bis-jodmethylat (S. 703) (NATHANSOHN, P. MÜLLER, *B.* 22, 1882). Durch Erhitzen von MICHLERSchem Hydrol mit 4-Nitro-toluol und Schwefelsäuremonohydrat auf 150—160° und Oxydation des erhaltenen Triphenylmethanderivates mit Bleidioxyd in saurer Lösung erhält man Türkisblau; analog verlaufen die Kondensationen mit anderen Halogen- oder Nitro-Derivaten aromatischer Kohlenwasserstoffe (BAYER & Co., D.R.P. 63743; *Frdl.* 3, 128). MICHLERSches Hydrol kondensiert sich mit 1 Mol.-Gew. m-Xylol entweder in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 0—10° oder in Gegenwart von 65%iger Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur zu 4.4'-Bis-dimethylamino-2.4-dimethyl-triphenylmethan (S. 283) (GEIGY & Co., D.R.P. 178769; *C.* 1907 I, 776). Durch Einw. von rauchender Schwefelsäure auf ein Gemisch von MICHLERSchem Hydrol mit Naphthalin, 1-Chlor-naphthalin oder 2-Chlor-naphthalin und Oxydation der Reaktionsprodukte erhält man grüne Säurefarbstoffe der Diphenylnaphthylmethanreihe (Hö. F., D.R.P. 108129, 111506; *C.* 1900 I, 1079; 1900 II, 609; vgl. auch BAY. & Co., D.R.P. 69899; *Frdl.* 3, 124; Hö. F., D.R.P. 110086; *Frdl.* 5, 199; *C.* 1900 II, 300). MICHLERSches Hydrol läßt sich leicht ätherifizieren, schon beim Kochen mit Methylalkohol wird 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydriol-methyläther (S. 702) erhalten; analog verläuft die Reaktion mit Äthylalkohol und Benzylalkohol (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u.*

¹⁾ Zur Isolierung von Farbsalzen des MICHLERSchen Hydrols vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 2. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MADELUNG, VÖLKER, *J. pr.* [2] 115, 30, 31, 38, 39.

Tzitzchemie 1, 2; *C.* 1902 I, 471). MICHLESCHE Hydrol liefert beim Erwärmen mit Phenol und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade 4,4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylmethan (S. 737) (VOTOČEK, *Ch. Z.* 20 Repertorium, 4; vgl. VOT., KRAUZ, *B.* 42, 1604 Anm.; BAY. & Co., D.R.P. 58483; *Frdl.* 3, 120). Auch beim Erwärmen von MICHLESCHE Hydrol mit Anisol und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade erhält man 4-Oxy-4,4''-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan (VOTOČEK, JELÍNEK, *B.* 40, 408; VOT., KRAUZ, *B.* 42, 1606; VOT., KÖHLER, *B.* 46 [1913], 1763). Bei der Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Nitrophenoläthern mittels konz. Schwefelsäure entstehen Leukoverbindungen gelbgrüner bis grüner Triphenylmethanfarbstoffe (BAY. & Co., D.R.P. 64306; *Frdl.* 3, 129). Durch Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit α -Naphthol in konz. Schwefelsäure, Sulfurierung und Oxydation entsteht ein blauer Wollfarbstoff, mit β -Naphthol auf analoge Weise ein grüner Wollfarbstoff (BAY. & Co., D.R.P. 58483; *Frdl.* 3, 121). Beim Erwärmen von MICHLESCHE Hydrol mit β -Naphthol und konz. Salzsäure bildet sich Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan (S. 773) (VOT., JELÍNEK, *B.* 40, 409). MICHLESCHE Hydrol kondensiert sich mit Chinon beim Erwärmen in alkoh. Lösung unter Bildung von 2,5-Bis-[4,4''-bis-(dimethylamino)-benzhydryl]-p-chinon (Syst. No. 1874), mit α -Naphthochinon unter Bildung von 2-[4,4''-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthochinon-(1,4) (Syst. No. 1874) (MÖHLAU, *B.* 31, 2351; MÖH., KLOPPER, *B.* 32, 2146). Durch Erhitzen von MICHLESCHE Hydrol mit wasserfreier Ameisensäure und etwas Zinkchlorid auf ca. 120° entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 239) (VOT., KRAUZ, *B.* 42, 1604). Bei eintägigem Stehen einer alkoh. Lösung von MICHLESCHE Hydrol mit verdünnt-wässriger Blassäure entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylessigsäure-nitril (Syst. No. 1907) (WEIL, *B.* 27, 1406). MICHLESCHE Hydrol kondensiert sich mit Benzoesäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu einem carboxylierten Triphenylmethanderivat, das bei der Oxydation mit Bleidioxyd einen grünen Beizenfarbstoff (Chromgrün) liefert (BAY. & Co., D.R.P. 60606; *Frdl.* 3, 125). Die Kondensation mit parasubstituierten Benzoesäuren wie 4-Chlor-benzoesäure oder p-Toluylsäure liefert Leukoverbindungen von grünblauen Beizenfarbstoffen (BAY. & Co., D.R.P. 90881; *Frdl.* 4, 211). MICHLESCHE Hydrol bildet bei der Einw. von Malonsäure je nach den Bedingungen 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylessigsäure (Syst. No. 1907) oder 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylmalonsäure (Syst. No. 1908) (FOSSE, *C. r.* 143, 916; 146, 1042; *Bl.* [3] 35, 1016). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. MICHLESCHE Hydrol mit 1 Mol.-Gew. Harnstoff in alkoh. Lösung entsteht Carbonyldileukauramin (S. 308) (MÖH., HEINZE, *B.* 35, 374). Durch Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Salicylsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Oxydation der entstandenen Leukoverbindung mit Bleidioxyd in Essigsäure entsteht der Triphenylmethanfarbstoff Chromviolett; analog erhält man mit 1-Oxy-naphthoesäure-(2) den Diphenyl-naphthylmethanfarbstoff Chromblau (BAY. & Co., D.R.P. 58483; *Frdl.* 3, 122, 124). Zur Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Oxy-carbonsäuren vgl. ferner BAY. & Co., D.R.P. 66072, 67429; *Frdl.* 3, 126. Bei der Einw. von 3-Äthoxy-benzoesäure auf MICHLESCHE Hydrol in Gegenwart von 90%iger Schwefelsäure entsteht 4,4''-Bis-dimethylamino-4-äthoxy-triphenylmethan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1911) (FRITSCH, *A.* 329, 73). Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit 4-Alkyloxy-benzoesäuren: BAY. & Co., D.R.P. 72898; *Frdl.* 3, 127. Die Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Acetessigester führt zur Bildung von α -[4,4''-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetessigester (Syst. No. 1916); analog reagieren andere Verbindungen mit sauren Methylengruppen (FOSSE, *C. r.* 144, 643; 146, 1039, 1278; *Bl.* [4] 3, 1078; *A. ch.* [8] 18, 403, 503, 531). MICHLESCHE Hydrol vereinigt sich in salzsaurer Lösung mit Benzolsulfonsäure (Bd. XI, S. 2) zu Phenyl-[4,4''-bis-(dimethylamino)-benzhydryl]-sulfon (S. 704) (HINSBERG, *B.* 30, 2804; vgl. HIN., *B.* 50 [1917], 468). Durch Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit m-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 94) in Schwefelsäuremonohydrat und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Kaliumdichromat bildet sich 4,4''-Bis-dimethylamino-4-methyl-triphenylcarbinol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1926) (GEIGY & Co., D.R.P. 87176; *Frdl.* 4, 213). Bei der Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit p-Toluolsulfonsäure mittels konz. Schwefelsäure erhält man 4,4''-Bis-[dimethylamino]-2-methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1923) (LEONHARDT & Co., D.R.P. 128086; *C.* 1902 I, 447). MICHLESCHE Hydrol kondensiert sich mit Mono- und Polysulfonsäuren des Phenols, α -Naphthols und β -Naphthols zu Leukoverbindungen von violetten, blauen oder grünen Farbstoffen (BAY. & Co., D.R.P. 58483; *Frdl.* 3, 120; D.R.P. 206334; *C.* 1909 I, 1058; CASSELLA & Co., D.R.P. 148031; *C.* 1904 I, 330).

MICHLESCHE Hydrol liefert mit Anilin in siedender alkoholischer Lösung N-Phenyl-leukauramin (S. 307) (MÖHLAU, HEINZE, *B.* 35, 358, 361). Bei längerem Erwärmen von MICHLESCHE Hydrol mit Anilin in salzsaurer Lösung auf dem Wasserbade entsteht dagegen 4-Amino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 314) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 27032; *Frdl.* 1, 75; NOELTING, SCHWARTZ, *B.* 24, 3140; vgl. auch BABYER, VILLIGER, *B.* 36, 2776 Anm.; REITZENSTEIN, RUNGE, *J. pr.* [2] 71, 91). Die Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Dimethylanilin in schwefelsaurer Lösung liefert Leukokristallviolett (S. 315) (B. A. S. F., D.R.P. 27032). Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit orthosubstituierten

Anilinen zu Leukobasen von Triphenylmethanfarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 112175; C. 1900 II, 651. MICHLESCHE Hydrol liefert mit 4-Nitro-anilin sowohl beim Kochen in alkoh. Lösung (vgl. MÖH., HEI., B. 35, 369), als auch bei 1-stdg. Erhitzen in salzsaurer Lösung N-[4-Nitro-phenyl]-leukauramin (S. 308); bei längerem Erhitzen in salzsaurer Lösung entsteht N-[4-Dimethylamino-benzal]-4-nitro-anilin (Syst. No. 1873) neben Dimethylanilin und Leukokristallviolett (GUYOT, GRANDERYE, C. r. 134, 549). Bei 12-stdg. Stehen äquimolekularer Mengen von MICHLESCHE Hydrol und o-Toluidin in Alkohol bildet sich N-o-Tolyl-leukauramin (S. 308) (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 363). Beim Erwärmen von MICHLESCHE Hydrol mit o-Toluidin und verdünnter Salzsäure auf dem Wasserbade erhält man 4-Amino-4'4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 322) (BIELECKI, KOLENIEW, C. 1908 II, 877; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 77). Erhitzt man aber MICHLESCHE Hydrol mit o-Toluidin und konz. Schwefelsäure auf 50–60°, so entsteht 3-Amino-4'4''-bis-[dimethylamino]-4-methyl-triphenylmethan (S. 324) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109664; *Frdl.* 5, 194; C. 1900 II, 459; REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 67, 104; BIE., Ko.). Bei der Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Dimethyl-o-toluidin mittels Salzsäure erhält man 4.4'4''-Tris-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 322) (REI., RU., J. pr. [2] 71, 68, 105; BIE., Ko.), bei der Kondensation mittels konz. Schwefelsäure 3.4'4''-Tris-dimethylamino-4-methyl-triphenylmethan (S. 324) (REI., RU., J. pr. [2] 71, 69, 106; BIE., Ko.; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109664). Die Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit m-Toluidin mittels Salzsäure liefert 4-Amino-4'4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 318) (RIEGLER, Dissertation [Basel 1892], S. 44; REI., RU., J. pr. [2] 71, 66, 104). Die Kondensation mit Dimethyl-m-toluidin führt sowohl bei Gegenwart von Salzsäure als auch bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure zur Bildung von 4.4'4''-Tris-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 318) (BIE., Ko.; vgl. REI., RU., J. pr. [2] 71, 106). Bei der Einw. von p-Toluidin auf MICHLESCHE Hydrol erhält man in Gegenwart von Salzsäure (Soc. St. Denis, D. R. P. 54113; *Frdl.* 3, 30; NOE., POLONOWSKY, B. 24, 3130) oder von 50%iger Essigsäure (BAE., VIL., B. 36, 2782) 6-Amino-4'4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 323); bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure 5-Amino-4'4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 320) (Soc. St. Denis, D. R. P. 54113; NOE., POL., B. 24, 3127). Durch Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Dimethyl-p-toluidin in Gegenwart von Salzsäure erhält man 6.4'4''-Tris-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 323) (REI., RU., J. pr. [2] 71, 70, 107; BIE., Ko.), in Gegenwart von Schwefelsäuremonohydrat 5.4'4''-Tris-[dimethylamino]-2-methyl-triphenylmethan (S. 320) (CASSELLA & Co., D. R. P. 149322; C. 1904 I, 770; BIE., Ko.). Zur Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit chlorierten und nitrierten Toluidinen zu Triphenylmethanderivaten vgl. REI., RU., J. pr. [2] 71, 86, 88; REI., SCHWERDT, J. pr. [2] 75, 378. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von MICHLESCHE Hydrol mit α -Naphthylamin in alkoh. Lösung erhält man N- α -Naphthyl-leukauramin (S. 308) (Mö., HEI., B. 35, 367). Nimmt man die Reaktion bei Gegenwart von Salzsäure vor, so resultiert Bis-[4-(dimethylamino)-phenyl]-[4-amino-naphthyl-(1)]-methan (S. 335) (B. A. S. F., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 75; NOE., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 223; C. 1903 I, 87; B. 37, 1908). Durch Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit Äthyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Salzsäure entsteht Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 333) (NOE., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 224; C. 1903 I, 87; B. 37, 1908), mit Phenyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Salzsäure Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methan (S. 334) (BAY. & Co., D. R. P. 66712; *Frdl.* 3, 134). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. MICHLESCHE Hydrol mit 1 Mol.-Gew. m-Phenylendiamin in alkoh. Lösung erhält man m-Phenylendileukauramin (S. 308) (Mö., HEI., B. 35, 370). Bei der Kondensation äquimolekularer Mengen von MICHLESCHE Hydrol und m-Phenylendiamin in essigsaurer oder verdünnt mineralisaurer Lösung entsteht 2.4-Diamino-4'4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (BAY. & Co., D. R. P. 82634; *Frdl.* 4, 207; B. A. S. F., D. R. P. 85199; *Frdl.* 4, 1043). Die Kondensation von N,N-Diäthyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin (S. 45) mit MICHLESCHE Hydrol in verdünnter Essigsäure liefert eine Leukoverbindung, die bei der Oxydation mit Bleidioxyd einen blauen Triphenylmethanfarbstoff gibt (BAY. & Co., D. R. P. 81374; *Frdl.* 4, 204). Beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. MICHLESCHE Hydrol mit 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin in alkoh. Lösung entsteht p-Phenylendileukauramin (S. 308) (Mö., HEI., B. 35, 369). Bei Gegenwart von Salzsäure wird mit p-Phenylendiamin in geringer Menge N-[4-Dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin (Syst. No. 1873) erhalten (GUYOT, GRANDERYE, C. r. 134, 551). Bei mehrstündigem Erhitzen von MICHLESCHE Hydrol mit 3 Mol.-Gew. Leukauramin (S. 307) in alkoh. Lösung am Rückflußkühler wird Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-amin (S. 309) erhalten (MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 376). Über Kondensation von MICHLESCHE Hydrol mit m-Alkoxy-diarylaminen, z. B. 3'-Methoxy-4-methyl-diphenylamin (S. 413), zu Leukobasen von blauvioletten Farbstoffen vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 64217; *Frdl.* 3, 144. MICHLESCHE Hydrol liefert mit 4-Oxy-diphenylamin (S. 444) auf der Faser oxydiert, einen blauen Farbstoff (Höchstes Farbw., D. R. P. 168080; C. 1906 I, 1300). Beim Kochen von MICHLESCHE Hydrol mit Anilin-sulfonsäure-(3) und verd. Schwefelsäure

am Rückflußkühler entsteht 4-Amino-4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) (GEIGY & Co., D. R. P. 80982; *Frdl.* 4, 212; FRITSCH, B. 29, 2300; vgl. SUAIS, *Bl.* [3] 17, 518). Kondensation von MICHLERSchem Hydrol mit Dialkylanilin-sulfonsäure-(3) zu Leukoverbindungen von Triphenylmethanfarbstoffen: BAY. & Co., D. R. P. 68291, 68865, 69645; *Frdl.* 3, 130, 132, 133. Zur Einw. von MICHLERSchem Hydrol auf Sulfanilsäure vgl.: SUAIS, *Bl.* [3] 17, 517; GUYOT, GRANDERYE, *C. r.* 134, 550. Über Kondensationen von MICHLERSchem Hydrol mit 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) vgl. GEIGY & Co., D. R. P. 80982; *Frdl.* 4, 213; BAY. & Co., D. R. P. 97106; *Frdl.* 5, 200; REITZENSTEIN, SCHWERDT, *J. pr.* [2] 75, 406; mit 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) vgl. REL., SCHWERDT; mit Äthyl-[3-sulfo-phenyl]-benzylamin-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) vgl. BAY. & Co., D. R. P. 68291; *Frdl.* 3, 131; mit Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.7) und Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.7) vgl. BAY. & Co., D. R. P. 76073; *Frdl.* 4, 209; BAY. & Co., D. R. P. 80510; *Frdl.* 4, 210; GEIGY & Co., D. R. P. 80982; *Frdl.* 4, 212. Bei der Einw. von MICHLERSchem Hydrol auf Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) in verdünnter Schwefelsäure entsteht 1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1923) (BAY. & Co., D. R. P. 97286, 98546; *Frdl.* 5, 202, 204). Über Kondensation von MICHLERSchem Hydrol mit Monosulfonsäuren des 1-Aminonaphthols-(2) vgl. B. A. S. F., D. R. P. 76931, 79320; *Frdl.* 4, 214, 215. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von MICHLERSchem Hydrol und Phenylhydrazin in alkoh. Lösung am Rückflußkühler entsteht N-Anilino-leukauramin (Syst. No. 2083) (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 365). Bei der Kondensation mit aromatischen Hydrazinen unter dem Einfluß von konz. Schwefelsäure bilden sich unter Ammoniakabsplattung rotviolette, blaue bis grünlichgelbe Farbstoffe der Triphenylmethanreihe (VIDAL Fixed Aniline Dyes Limited, HAAS, D. R. P. 106721, 116352; *Frdl.* 5, 188; 6, 246; C. 1900 I, 703; 1901 I, 74). MICHLERSches Hydrol vereinigt sich in absolut-alkoholischer Lösung mit 4-Oxy-azobenzol (Syst. No. 2112) ziemlich glatt zu 4-Oxy-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-azobenzol $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4(OH) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 2185) (MÖHLAU, KEGEL, B. 33, 2861, 2872). Liefert beim Erwärmen mit 4-Amino-azobenzol (Syst. No. 2172) in alkoh. Lösung N-[4-Benzol-azo-phenyl]-leukauramin $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (Syst. No. 2172); mit 6-Amino-3,4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2173) in alkoh. Lösung entsteht in gelinder Wärme (bei höchstens 40°) das entsprechende Leukauramin (Syst. No. 2173), bei höherer Temperatur das entsprechende Auramin (Syst. No. 2173) (Mö., *HEI.*, B. 34, 881, 886). Bei der Einw. von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid auf MICHLERSches Hydrol, gelöst in Alkohol unter Zusatz von Eisessig, entsteht 4'-Nitro-4-dimethylamino-azobenzol (Syst. No. 2172) (GNEHM, WRIGHT, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 7; C. 1903 I, 400). MICHLERSches Hydrol gibt beim Erhitzen mit MELDOLAS Blau (Syst. No. 4347) in alkoh. Lösung einen tannierte Baumwolle blaufärbenden Farbstoff (s. bei der Leukoverbindung der nebenstehenden Formel; Syst. No. 4381), der durch Oxydation mit Bleidioxid in Essigsäure in den intensiver färbenden Farbstoff Neuechtblau (Neuindigblau) übergeht (BAYER & Co., D. R. P. 68381; *Frdl.* 3, 137; MÖHLAU, B. 31, 2352; Mö., KLOPPER, B. 32, 2157; vgl. FRIEDLÄNDER, *Frdl.* 3, 138 Anm.; BAY. & Co., D. R. P. 73112; *Frdl.* 3, 138). Über Kondensation von MICHLERSchem Hydrol mit anderen Oxazinfarbstoffen s. BAY. & Co., D. R. P. 80282; *Frdl.* 4, 216; Mö., KL., B. 32, 2158.

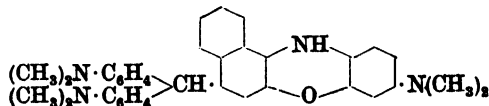
Verwendung.

Das MICHLERSche Hydrol ist eine wichtige Farbstoffkomponente. Es findet hauptsächlich Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen, z. B. Türkisblau (Schultz, *Tab.* No. 498), Krystallviolett (S. 756; Schultz, *Tab.* No. 516), Echtsäureviolett (Schultz, *Tab.* No. 528) und von Diphenylnaphthylmethanfarbstoffen, z. B. Viktoriablau R (S. 775; Schultz, *Tab.* No. 558), Viktoriablau B (S. 775; Schultz, *Tab.* No. 559), Neupatentblau (Schultz, *Tab.* No. 563), Wollgrün (Schultz, *Tab.* No. 566).

Salze des 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrols.

$C_{17}H_{23}ON_4 + HCl$. Farblose Nadeln (aus Alkohol durch Äther + Petroläther), die an der Luft grün werden und dann unter Blaufärbung ganz zerfließen; sehr leicht löslich in Alkohol (NATHANSON, P. MÜLLER, B. 22, 1879). Wird durch Wasser zersetzt (NA., P. MÜ.; HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 283). — Pikrat $C_{17}H_{23}ON_4 + C_6H_5O_7N_3$. Dunkelgrüne Krystallkörner (aus Alkohol durch Äther + Petroläther). Unlöslich in Äther, schwer löslich in Benzol, reichlich löslich in heißem Alkohol (NA., P. MÜ.). — $2 C_{17}H_{23}ON_4 + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln, die an der Luft blau werden; reichlich löslich in heißem Alkohol (NA., P. MÜ.).

4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol-methyläther $C_{18}H_{25}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Methylalkohol am Rückflußkühler (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 2; C. 1902 I, 471). — Krystalle (aus Ligroin). F: 71—72°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol,



schwerer in Ligroin. — Ist in trockenem Zustande beständig. Wird durch Säuren in 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol zurückverwandelt.

4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol-äthyläther $C_{14}H_{22}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Äthylalkohol (O. F., W., *Ztschr. f. Farben- und Textilchemie* 1, 2; 1902 I, 471). — Öl. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin. — Ist an säurefreier Luft beständig; bei der Einw. von Säuren entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol. Bei mehrmonatigem Stehen erhält man Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-äther (s. u.).

4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol-benzyläther $C_{24}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit dem 4—5-fachen Gewicht Benzylalkohol auf 110—120° (O. F., W., *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 2; C. 1902 I, 471). — Vierseitige Tafeln (aus Ligroin). F: 102—103°. In Ligroin schwerer löslich als 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol. — In trockenem Zustande beständig; wird durch Säuren in 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol übergeführt.

Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-äther $C_{34}H_{42}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_4CH \cdot O \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol auf 105° (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 361). Bei mehrmonatigem Stehen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol-äthyläther (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 2; C. 1902 I, 471). — Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 195° (M., H.), 200—201° (O. F., W.). Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, sehr wenig in Alkohol, Äther und Ligroin (M., H.). — Wird durch Säuren in 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol zurückverwandelt (M., H.; O. F., W.).

4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol-bis-jodmethylat $C_{19}H_{28}ON_2I_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Methyljodid und überschüssigem Methylalkohol auf ca. 120° (NATHANSOHN, P. MÜLLER, B. 22, 1882). — Blättchen (aus Alkohol). F: 195°. Wenig löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, reichlich in der Wärme, unlöslich in Benzol und Äther. — Spaltet gegen 240° Methyljodid ab.

4,4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol, Tetraäthyl-4,4'-diamino-benzhydrol $C_{21}H_{30}ON_2 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot OH$. B. Bei der Reduktion von 4,4'-Bis-diäthylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natrium und Alkohol (KLAGES, ALLENDORFF, B. 31, 1002) oder mit Zinkstaub in amylalkoholisch-alkalischer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 76). — Krystalle (aus verd. Alkohol + etwas Ammoniak). F: 78° (K., A.). — Liefert mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumdicarbonat in alkoh. Lösung 4,4'-Bis-diäthylamino- α -hydroxylamino-diphenylmethan $[(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot OH$ (Syst. No. 1939) (K., A.). Durch Erhitzen von 4,4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit 4-Nitrotoluol und Schwefelsäuremonohydrat auf 150—160° und Oxydation des erhaltenen Triphenylmethanderivates mit Bleidioxyd in saurer Lösung erhält man Türkisblau (BAYER & Co., D. R. P. 63743; *Frdl.* 3, 128; vgl. *Schultz, Tab.* No. 498). Durch Kondensation mit Naphthalindisulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 216) in Schwefelsäuremonohydrat und Oxydation des entstandenen Diphenylnaphthylmethanderivates erhält man Naphthalin grün V (Eriogrün) (Höchstes Farb., D. R. P. 110086; *Frdl.* 5, 200; vgl. *Schultz, Tab.* No. 564; H. E. FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 235). Kondensation mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 288) und Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 290): CASSELLA & Co., D. R. P. 148031; C. 1904 I, 330. Durch Kondensation von 4,4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit Dimethyl- oder Diäthyl-p-toluidin in Schwefelsäuremonohydrat und Oxydation der Reaktionsprodukte mit Bleidioxyd erhält man blaugrüne Triphenylmethanfarbstoffe (CA. & Co., D. R. P. 149322; C. 1904 I, 770). 4,4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol gibt, zusammen mit 4-Oxydiphenylamin (S. 444) auf der Faser oxydiert, einen blauen Farbstoff (Höchstes Farb., D. R. P. 168080; C. 1906 I, 1300). — $C_{21}H_{30}ON_2 + 2 HCl + ZnCl_2$. B. Man rührt 6,5 g 4,4'-Bis-diäthylamino-benzhydrol mit 50 ccm Wasser an, versetzt mit der konz. Lösung von 3 g Zinkchlorid und dann mit 6,5 ccm 38%iger Salzsäure; nachdem alles gelöst, konzentriert man etwas auf dem Wasserbade und läßt erkalten (LAMBRÉCHT, WEIL, B. 37, 3061). Farblose Krystalle. Schmilzt bei 230° unter Zersetzung, nachdem zwischen 110 und 200° Blaufärbung aufgetreten ist. Löst sich in kaltem Wasser hellblau; beim Erhitzen wird die Lösung tiefblau; beim Abkühlen erfolgt wieder Entfärbung.

4,4'-Bis-dimethylamino-thiobenzhydrol, Tetramethyl-4,4'-diamino-thiobenzhydrol $C_9H_{12}N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot SH$. B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf in Alkohol gelöstes 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol bei Gegenwart von Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 58198, 58277; *Frdl.* 3, 87; MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 383). — Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 81° (B. A. S. F., D. R. P. 58198, 58277), 82° (M., H., Z.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in warmem Ligroin, ziemlich löslich in Alkohol und Äther (M., H., Z.). — Geht beim Erwärmen mit verd. Säuren in 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol über (B. A. S. F., D. R. P. 58198, 58277; M., H., Z.). Beim Erhitzen

mit Schwefel, Natriumchlorid und Ammoniumchlorid auf 170° (B. A. S. F., D. R. P. 58277) oder im Ammoniakstrome bei Gegenwart von Chinonen, Nitrobenzol, Chloranil oder ähnlichen Oxydationsmitteln auf 150° (B. A. S. F., D. R. P. 70908; *Frdl.* 3, 88) wird 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-imid (Auramin; Syst. No. 1873) erhalten. Beim Kochen mit Alkohol entsteht Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-sulfid (s. u.) (M., H., Z.). Bei Zusatz der berechneten Menge alkoholischer Jodlösung zur alkoholisch-alkalischen Lösung des Thiohydryls entsteht Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-disulfid (s. u.) (M., H., Z.).

Phenyl-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-sulfon¹⁾ $C_{23}H_{28}O_2N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Versetzen einer Lösung von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl in kalter verdünnter Salzsäure mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von Benzolsulfinsäure (HINSBERG, B. 30, 2804). — Nadeln (aus Benzol). F: 204° (H., B. 50 [1917], 471). Kaum löslich in Wasser und Äther, schwer in Alkohol, leicht in heißem Benzol (H., B. 30, 2804). Löst sich in heißen verdünnten Mineralsäuren mit blauer Farbe (H., B. 30, 2804; vgl. H., B. 50 [1917], 469). — Beim Behandeln mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung erfolgt unter Wasserstoffaufnahme Zerlegung in 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan und Phenylmercaptan (H., B. 50 [1917], 468, 471). Beim Erwärmen mit Methylalkohol und Natronlauge erhält man 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl und Benzolsulfinsäure zurück (H., B. 50 [1917], 468, 471). Beim Erwärmen mit Dimethylanilin in Eisessiglösung auf dem Wasserbade entsteht Leukokrystallviolett (S. 315) (H., B. 50 [1917], 468, 471).

[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-dithiocarbamidsäure-[4.4'-bis-(dimethylamino)-benzhydryl]-ester, Leukauramin-N-dithiocarbonsäure-[4.4'-bis-(dimethylamino)-benzhydryl]-ester $C_{33}H_{43}N_4S_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot S \cdot CS \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Man erhitzt das Leukauraminsalz der Leukauramin-N-dithiocarbonsäure (S. 308) mit Alkohol (MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 381). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 168° . Leicht löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform, unlöslich in Äther und Alkohol; leicht löslich in verdünnten Säuren.

Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-sulfid $C_{34}H_{43}N_4S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot S \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff oder Einfachschwefelammonium auf die warme alkoholische Lösung von Leukauramin (S. 307) oder N-Aryl-leukauraminen (M., H., Z., B. 35, 378, 379). Entsteht auch beim Erhitzen von Leukauramin mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung unter Druck (M., H., Z., B. 35, 381). Beim Kochen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzhydryl mit Alkohol (M., H., Z., B. 35, 383). — Tafeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 172° . Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, sehr wenig in Alkohol und Äther. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 200° . Wird durch verd. Mineralsäuren und durch warmen Eisessig in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl verwandelt.

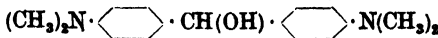
Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-disulfid $C_{34}H_{43}N_4S_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot S \cdot S \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Einw. von gelbem Schwefelammonium auf N-Aryl-leukauramine in siedender alkoholischer Lösung oder beim Erhitzen der N-Aryl-leukauramine mit Schwefelkohlenstoff unter Druck (MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 379). Bei der Einw. alkoh. Jodlösung auf 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzhydryl in alkoholisch-alkalischer Lösung (M., H., Z., B. 35, 883). — Prismen (aus Chloroform + Äther). Schmilzt rasch erhitzt bei 207° . Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, sehr wenig in Alkohol, Äther und Aceton. — Beim Erwärmen mit Säuren entsteht 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydryl.

Triaminoderivate des Diphenylcarbinols.

4.4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino-benzhydryl $C_{19}H_{25}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 4.4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino-diphenylmethan (S. 307) mit Bleidioxid in Schwefelsäure + Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 79250; *Frdl.* 4, 203). Bei der Reduktion einer salzsäuren Lösung von 4.4'-Bis-dimethylamino-2-acetaminobenzophenon (Syst. No. 1873) mit Zinkstaub unter Eiskühlung (KLINGEL, B. 39, 1275). — Täfelchen (aus Alkohol); Spieße (aus Aceton + Wasser). F: 162° (B. & Co., D. R. P. 79250). Schmilzt unscharf zwischen $165-169^\circ$ unter Grünfärbung und Zersetzung; ziemlich leicht löslich, besonders beim Erwärmen, in Chloroform und unter Blaufärbung in Eisessig; schwer löslich in Alkohol, Aceton und Essigester auch beim Erwärmen; sehr wenig löslich in Benzol und Äther, fast unlöslich in Ligroin (K.). — Gibt durch Kondensation mit p-Toluidin, p-Phenetidin, β -Naphthylamin, m-Phenylendiamin, 3-Amino-dialkylanilin Basen, die beim Erhitzen mit verdünnten Säuren in gelbe bis braune Acridinfarbstoffe übergehen (B. & Co., D. R. P. 114261; C. 1900 II, 931). Verwendung zur Herstellung von blauen Triphenylmethanfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 82270; *Frdl.* 4, 206.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von HINSBERG, B. 50, 468.

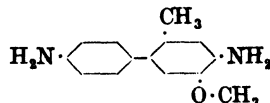
4.4'-Bis-dimethylamino-3-acetamino-benzhydrol $C_{19}H_{25}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 4.4'-Bis-dimethylamino-3-acetamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in salzsaurer Lösung mit Zinkstaub unter Eiskühlung (KLIEGL, *B.* 39, 1271). — Prismen (aus Aceton + Wasser). *F.*: 145,5—146°. Sehr leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Alkohol und heißem Ligroin, sonst in der Wärme leicht löslich. Die Eisessiglösung färbt sich beim Erwärmen blau.



4.4'-Bis-dimethylamino-3-benzamino-benzhydrol $C_{24}H_{27}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei der Reduktion von 4.4'-Bis-dimethylamino-3-benzamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in salzsaurer Lösung mit Zinkstaub unter Eiskühlung (K., *B.* 39, 1271). — Prismen (aus Alkohol oder Aceton + Wasser). *F.*: 180,5—181,5°. Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, etwas leichter in warmem Aceton, Benzol und Essigester, sehr wenig in Äther und Ligroin, ziemlich löslich in Chloroform.

5. Aminoderivate des 5-Oxy-2-methyl-diphenyls $C_{13}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.

4.4'-Diamino-5-methoxy-2-methyl-diphenyl, 5-Methoxy-2-methyl-benzidin $C_{14}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man erhitzt 6-Oxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) in Alkohol mit Methylchlorid und Natronlauge einige Stunden auf 100° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Zinnchlorür und Salzsäure (GEIGY & Co., D. R. P. 42006; *Frdl.* 1, 463). — Nadelchen. *F.*: 82°. — $C_{14}H_{16}ON_2 + 2 HCl$. Leicht löslich. — Sulfat. Schwer löslich.



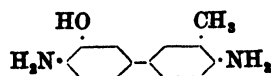
4.4'-Diamino-5-äthoxy-2-methyl-diphenyl, 5-Äthoxy-2-methyl-benzidin $C_{16}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Eintragen von 6-Äthoxy-3-methyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) in mäßig konzentrierte Salzsäure oder kochende verdünnte Schwefelsäure (NOELTING, WERNER, *B.* 23, 3263). Man erhitzt 6-Oxy-3-methyl-azobenzol (Syst. No. 2113) in Alkohol mit Äthylchlorid oder Äthylbromid und Natronlauge einige Stunden auf 100° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Zinnchlorür und Salzsäure (GEIGY & Co., D. R. P. 42006; *Frdl.* 1, 463). — Nadelchen (aus Wasser). *F.*: 103—104° (G. & Co.), 107° (N., W.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (N., W.).

4.4'-Diamino-5-anilinoformyloxy-2-methyl-diphenyl, 5-Anilinoformyloxy-2-methyl-benzidin $C_{20}H_{19}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2) \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 6-Anilinoformyloxy-3-methyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) in kaltem Alkohol in Gegenwart von konz. Salzsäure (GOLDSCHMIDT, LÖW-BEER, *B.* 38, 1110). — Wasserhaltige Krystalle. Wird bei 80° wasserfrei und schmilzt dann bei 143—145°. Leicht löslich in Säuren, unlöslich in kalten Alkalien. — $C_{20}H_{19}O_2N_3 + 2 HCl$. Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 291°.

2'-Chlor-4.4'-diamino-5-anilinoformyloxy-2-methyl-diphenyl, 2'-Chlor-5-anilinoformyloxy-2-methyl-benzidin $C_{20}H_{18}O_2N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2) \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3'-Chlor-6-anilinoformyloxy-3-methyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) in kaltem Alkohol in Gegenwart von konz. Salzsäure (G., L.-B., *B.* 38, 1111; AUWERS, *A.* 364, 174). — Nadeln (aus Benzol). *F.*: 134° (G., L.-B.). Verbraucht auf 1 Mol.-Gew. Base 2 Mol.-Gew. Nitritlösung, entsprechend der Diazotierung von zwei Aminogruppen (AU.). Geht beim Kochen mit Eisessig in eine alkalische, krystallinische Verbindung über, in der vielleicht die Verbindung $H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot C_6H_3(CH_3)(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot OH$ vorliegt (AU.).

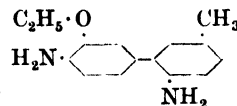
6. Aminoderivate des 3'-Oxy-3-methyl-diphenyls $C_{13}H_{12}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3 \cdot OH$.

4.4'-Diamino-3'-oxy-3-methyl-diphenyl, 3'-Oxy-3-methyl-benzidin $C_{13}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von 4.4'-Diamino-3'-oxy-3-methyl-diphenyl-sulfonsäure-(6') (Syst. No. 1926) mit Wasser auf 180° (WEINBERG, *B.* 20, 3175). — Blätter (aus Wasser). *F.*: 177°. Schwer löslich in Äther und Benzol. — $C_{13}H_{14}ON_2 + H_2SO_4$. Fast unlöslich in Wasser.



4.4'-Diamino-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl, 3'-Äthoxy-3-methyl-benzidin $C_{15}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen von 4.4'-Diamino-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl-sulfonsäure-(6') (Syst. No. 1926) mit Wasser auf 170° (WEINBERG, *B.* 20, 3177). — Nadeln (aus Wasser). *F.*: 117,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. — $C_{15}H_{16}ON_2 + H_2SO_4$. Krystalle.

6.4'-Diamino-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl, 3'-Äthoxy-5-methyl-diphenylin¹⁾ $C_{16}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2'-Äthoxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19), neben anderen Produkten (JACOBSON, HUBER, A. 369, 14). — Gelblichweiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88–89°. Löslich in Ligroin, Benzol, Methylalkohol.



6.4'-Bis-[4-nitro-benzalamino]-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl $C_{26}H_{24}O_5N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 6.4'-Diamino-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl und 2 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzaldehyd in Methylalkohol auf dem Wasserbad (J., H., A. 369, 15). — Gelblichrote Nadeln (aus Pyridin). F: 204–205°. Sehr wenig löslich in Alkohol und warmem Benzol.

6.4'-Bis-benzalamino-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl $C_{26}H_{26}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 6.4'-Diamino-3'-äthoxy-3-methyl-diphenyl durch Benzoylierung nach SCHOTTEN-BAUMANN (J., H., A. 369, 16). — Weiße Stäbchen (aus Alkohol). F: 174°. Schwer löslich in Ligroin und Äther, löslich in warmem Benzol, leicht löslich in kaltem Chloroform.

3. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O$.

1. *Aminoderivate des α -Oxy- α , β -diphenyl-äthans (Phenylbenzylcarbinols)* $C_{14}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 683).

[4-Dimethylamino-phenyl]-benzyl-carbinol $C_{16}H_{18}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und 2 Mol.-Gew. Benzylmagnesiumchlorid (Syst. No. 2337) in absol. Äther (F. SACHS, L. SACHS, B. 36, 515). — Nadeln (aus Ligroin). F: 59–60°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Petroläther, sehr leicht löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Geht beim längerem Kochen mit Alkohol sowie bei der Destillation unter 10 mm Druck in 4-Dimethylamino-stilben (Bd. XII, S. 1332) über.

Phenyl-[α -amino-benzyl]-carbinol (Diphenyloxäthylamin und Isodiphenyloxäthylamin) $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Infolge des Vorhandenseins zweier asymmetrischer Kohlenstoffatome sind von Verbindungen dieser Konstitution zwei diastereoisomere Reihen denkbar (Reihe des Diphenyloxäthylamins und Reihe des Isodiphenyloxäthylamins), jede zwei enantiostereoisomere optisch aktive Formen und die zugehörige inaktive Form umfassend. Bekannt geworden sind bis zum Literatur-Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] das Diphenyloxäthylamin nur in der inaktiven Form, das Isodiphenyloxäthylamin dagegen in der inaktiven und den beiden aktiven Formen. Nach dem Literatur-Schlusstermin ist auch das Diphenyloxäthylamin in seinen beiden aktiven Formen erhalten worden. Zur Spaltung von Diphenyloxäthylamin und Isodiphenyloxäthylamin in die aktiven Komponenten vgl. nach dem Literatur-Schlusstermin: READ, STEELE, Soc. 1927, 910; INGERSOLL, Am. Soc. 50 [1928], 2264; READ, CAMPBELL, BARKER, Soc. 1929, 2305.

a) **Diphenyloxäthylamin** $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Vgl. auch c auf S. 712. *B.* Entsteht neben geringen Mengen Isodiphenyloxäthylamin (S. 710) (SÖDERBAUM, B. 28, 2523; ERLENMEYER jun., B. 29, 297; 30, 1525), wenn man in eine 50° warme Lösung von 5 g α -Benzoinoxim (Bd. VIII, S. 175) in 30 ccm Alkohol allmählich 100 g 2½%iges Natriumamalgam und 10 g Eisessig in der Weise einträgt, daß die Lösung stets sauer reagiert (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, B. 20, 493). Neben wenig Isodiphenyloxäthylamin bei der Reduktion von α -Benzilmonoxim (Bd. VII, S. 757) in alkoh. Lösung mit 2½%igem Natriumamalgam in Gegenwart von Essigsäure (POLONOWSKA, B. 21, 488; E. jun., B. 29, 295). Diphenyloxäthylamin bildet sich auch, wenn β -Benzilmonoxim (Bd. VII, S. 758) in der eben genannten Art (vgl. KRAFT, B. 23, 2784) oder in absolut-alkoholischer Lösung mit Natrium (ZANETTI, G. 20, 689) reduziert wird. Entsteht neben Tetraphenylpyrazin (Syst. No. 3497) bei der Reduktion von β -Benzildioxim (Bd. VII, S. 761) in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam in Gegenwart von Essigsäure (FEIST, B. 27, 213). Bei der Reduktion von β -Benzildioxim mit Natrium und absol. Alkohol, neben Tetraphenylpyrazin, α , α' -Diphenyl-äthylendiamin (F: 90–92°) (S. 249) und einem indolartig riechenden Produkt (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3168; vgl. FEIST, B. 27, 214). Wird im Gemisch mit Isodiphenyloxäthylamin erhalten, wenn man 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd mit 1 Mol.-Gew. Benzylamin und wäbrig-alkoholischer Natronlauge 10 Monate stehen läßt und das Reaktionsprodukt mit Säure zerlegt (E. jun., B. 30, 1529; A. 307, 93). N-Benzal-diphenyloxäthylamin entsteht in geringer Menge neben

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Diphenylin“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 211.

N-Benzal-isodiphenyloxäthylamin (S. 711) und den Natriumsalzen zweier diastereoisomerer α -Benzal-amino- β -oxy- β -phenyl-propionsäuren $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (Syst. No. 1911) bei der Kondensation von Benzaldehyd mit Glycin in wäßrig-alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natronlauge bei Zimmertemperatur; zur Trennung des N-Benzal-isodiphenyloxäthylamins vom N-Benzal-isodiphenyloxäthylamin löst man das Gemisch beider in möglichst wenig absol. Alkohol in der Wärme; beim Erkalten scheidet sich nur das N-Benzal-isodiphenyloxäthylamin ab; man destilliert dann von der Mutterlauge Alkohol ab, wodurch eine weitere krystallinische Ausscheidung erhalten wird, und fährt so fort, bis schließlich keine Krystallausscheidung mehr stattfindet; schließlich hinterbleibt ein sehr klebriger Sirup, der das N-Benzal-diphenyloxäthylamin enthält; man erhält das Diphenyloxäthylamin aus seiner N-Benzalverbindung durch Erwärmen mit verd. Salzsäure (E. jun., *Faüstück*, A. 284, 36, 41; E. jun., A. 307, 80, 84, 97, 99, 114, 132; A. 337, 212).

Nadeln (aus absol. Alkohol). Monoklin prismatisch (BRAUNS, A. 307, 134; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 201). F: 165° (Z.), 163° (E. jun., B. 30, 1526; A. 307, 134, 162, 5° (S., B. 28, 2522 Anm.), 161° (G., P.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, ziemlich schwer in kaltem, leicht in heißem Alkohol (G., P.). — Wird beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt in Benzylamin und Benzaldehyd gespalten (E. jun., A. 307, 135). Durch Einw. von salpetriger Säure bildet sich vorwiegend Isohydrobenzoin (Bd. VI, S. 1004) (E. jun., A. 307, 136). Beim Versetzen einer Lösung von Diphenyloxäthylamin in Toluol mit Phosgen in Toluol wird

2-Oxo-4.5-diphenyl-oxazoltetrahydrid $C_6H_5 \cdot HC-NH \begin{matrix} \diagup CO \\ \diagdown CO \end{matrix} C_6H_5 \cdot HC-O$ (Syst. No. 4282) gebildet (S.,

B. 29, 1210). Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol auf dem Wasserbade entsteht 2-Thion-4.5-diphenyl-oxazoltetrahydrid (Syst. No. 4282) (S., B. 29, 1212). Beim Lösen von Diphenyloxäthylamin in siedendem Benzoylchlorid entstehen O.N-Dibenzoyl-[diphenyloxäthylamin] (S. 708) und O.N-Dibenzoyl-isodiphenyloxäthylamin (S. 712) (S., B. 29, 1215).

$C_{14}H_{15}ON + HCl$ (G., P.). Dreiseitige spießige Krystalle, bisweilen sechseckige Säulen (E. jun., A. 307, 132). Hexagonal oder trigonal (BRAUNS, A. 307, 132; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 202). Die Krystalle gehen bei längerem Stehen in der Mutterlauge oder beim Erwärmen in langgestreckte, scheinbar rechtwinklig begrenzte, monokline Blättchen über (E. jun., A. 307, 133). Unter gewissen Bedingungen wird das Salz in kleinen, nicht meßbaren Krystallen erhalten, die dem rhombischen System anzugehören scheinen (E. jun., A. 307, 133). Aus Lösungen bestimmter Konzentration scheidet sich das salzsaure Salz in gelatinösen Gebilden ab, die bald in harte, dreikantige Krystalle übergehen (E. jun., A. 307, 133). Schmilzt unter Zersetzung bei 210° (G., P.; Z.); zersetzt sich bei 234° (E. jun., A. 307, 133). Leicht löslich in Wasser (G., P.). — $C_{14}H_{15}ON + HCl + CH_3 \cdot OH$. Nadeln (aus Methylalkohol) (E. jun., A. 307, 133). — Formiat $C_{14}H_{15}ON + CH_3O_2$. Blättchen (aus Wasser). Schmilzt bei 182° unter Abspaltung von Wasser und Bildung von N-Formyl-diphenyloxäthylamin; leicht löslich in Wasser (S., B. 29, 1213). — Pikrat. Erweicht und bräunt sich bei 175°, schmilzt unter Zersetzung bei 178—179° (Z.). — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4 + 2 H_2O$. Goldgelbe Blättchen. Wird bei 110° wasserfrei (G., P.). — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4 + 4(?) H_2O$. Hochgelbe Nadeln. Zersetzt sich gegen 198—199°; verliert bei 105° annähernd 3 Mol. Wasser (S., B. 28, 2524). — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4 + 6 H_2O$. Strohgelbe Nadeln. Schmilzt bei etwa 190° unter Zersetzung; verliert beim Erhitzen auf 115° 5 Mol. Wasser; leicht löslich in heißem Wasser (S., B. 28, 2523).

N.N-Dimethyl-diphenyloxäthylamin $C_{16}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_3)_2] \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Diphenyloxäthylamin mit überschüssigem Methyljodid und Alkohol (GOLDSCHMIDT, POLONOWSKA, B. 20, 494). — Nadeln (aus Äther). F: 108—110°. — $2 C_{16}H_{19}ON + 2 HCl + PtCl_4 + \frac{1}{2} H_2O$.

N-Benzal-diphenyloxäthylamin $C_{21}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen Diphenyloxäthylamin und Benzaldehyd in alkoh. Lösung (ERLENMEYER jun., A. 307, 99). Eine weitere Bildung siehe im Artikel Diphenyloxäthylamin. — Krystalle. F: 115°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

N-Formyl-diphenyloxäthylamin $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CHO) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Beim Schmelzen von ameisensaurem Diphenyloxäthylamin (s. o.) (SÖDERBAUM, B. 29, 1213). — Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 179° und schmilzt bei 182—183°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol.

O.N-Diformyl-diphenyloxäthylamin $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CHO) \cdot CH(O \cdot CHO) \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben wenig Monoformylderivat (s. o.) bei anhaltendem Kochen von Diphenyloxäthylamin mit überschüssiger wasserfreier Ameisensäure (S., B. 29, 1213). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 208° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, weniger in Benzol, kaum in Äther und Ligroin.

N-Acetyl-diphenyloxäthylamin $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyloxäthylamin und Acetylchlorid in Benzol (S., B. 29, 1214). Beim Erwärmen

von Diphenyloxäthylamin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid, bis eben Lösung erfolgt ist (S.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 196—197°; leicht löslich in Aceton, sehr schwer in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien.

O.N-Diacetyl-diphenyloxäthylamin $C_{18}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyloxäthylamin und überschüssigem Acetylchlorid (SÖDERBAUM, B. 29, 1214). Aus Diphenyloxäthylamin und überschüssigem Essigsäureanhydrid beim anhaltenden Kochen, neben dem Monoacetylderivat (S.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 212—213°. Leicht löslich in Aceton, heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther.

N-Benzoyl-diphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, SONNENSTUHL, *B.* 37, 3942. — *B.* Durch Hinzufügen von Benzoylchlorid zu einer Lösung von Diphenyloxäthylamin in Benzol (SÖDERBAUM, *B.* 29, 1215). Aus Diphenyloxäthylamin, gelöst in Pyridin, und Benzoylchlorid (AU., SONN., *B.* 37, 3942). Durch partielle Verseifung von O.N-Dibenzoyl-diphenyloxäthylamin (s. u.) (AU., SONN.). — Nadeln. F: 235—236° (AU., SONN.), 236—237° (SÖ.). Leicht löslich in siedendem Aceton, sonst sehr wenig löslich (SÖ.).

O.N-Dibenzoyl-diphenyloxäthylamin $C_{26}H_{23}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, SONNENSTUHL, *B.* **37**, 3942. — *B.* Entsteht neben O.N-Dibenzoyl-isodiphenyloxäthylamin (S. 712) beim Auflösen von Diphenyloxäthylamin in siedendem Benzoylchlorid (SÖDERBAUM, *B.* **29**, 1215). — Tafelchen. F: 254°; schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (Sö.).

N-Carbäthoxy-diphenyloxäthylamin, Diphenyloxäthylurethan $C_{17}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eintragen von 1 Tl. Chlorameisensäureäthylester in eine heisse Lösung von 2 Tln. Diphenyloxäthylamin in Benzol (SÖDERBAUM, *B.* 29, 1211). — Nadelchen (aus 50%iger Essigsäure). *F*: 143—148,5°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heissem Benzol, sehr wenig in Ligroin. — Gibt beim Erhitzen auf 275° unter Abspaltung von Alkohol 2-Oxo-4,5-diphenyl-oxazoltetrahydrid

$$C_6H_5 \cdot HC - NH \begin{array}{l} \diagup CO \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{l} C_6H_5 \cdot HC - O \end{array} \quad (\text{Syst. No. 4282}).$$

N-Aminoformyl-diphenyloxäthylamin, Diphenyloxäthylharnstoff $C_{18}H_{19}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Bei gelindem Erwärmen von salzsaurem Diphenyloxäthylamin mit Kaliumcyanat in wäsr. Lösung (*S.*, **B. 28**, 1898). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 215° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser und Äther, sehr wenig löslich in Benzol, löslich in Aceton und heißem Alkohol. — Beim Kochen mit Salzsäure (*D.*: 1,10) entsteht 2-Imino-4.5-diphenyl-oxazoltetrahydrid

$$C_6H_5 \cdot HC - \overset{NH}{\underset{O}{\text{C}}} \rangle C:NH \text{ (Syst. No. 4282).}$$

N-Anilinoformyl-diphenyloxäthylamin, N-Phenyl-N'-diphenyloxäthyl-harnstoff
 $C_{21}H_{23}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyloxäthylamin und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in Benzol (S., B. 28, 1902). — Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 176°. Schwer löslich in Äther, Benzol und Ligroin, leicht in Aceton und heißem Alkohol. — Wird von Säuren nur langsam angegriffen.

N-Methylaminothioformyl-diphenyloxäthylamin, **N-Methyl-N'-[diphenyloxäthyl]-thioharnstoff** $C_{18}H_{19}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Erwärmen von Diphenyloxäthylamin mit Methylsenföl in Benzol (*S.*, **B.** 28, 1899). — Blättchen (aus Benzol). *F.*: 136°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und warmem Benzol, sehr schwer in siedendem Ligroin, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit überschüssiger Salzsäure (*D.*: 1,05) 2-Methylimino-4,5-diphenyl-thiazoltetrahydrid

$$\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot HC - NH \\ C_6H_5 \cdot HC - S \end{array} \rangle C:N \cdot CH_3$$

(Syst. No. 4282). Gibt in siedender alkoholischer Lösung mit Quecksilberoxyd 2-[Methylimino]-4,5-diphenyl-oxazoltetrahydrid (Syst. No. 4282).

N-Äthylaminothioformyl-diphenyloxäthylamin, N-Äthyl-N'-diphenyloxäthylthioharnstoff $C_{17}H_{21}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Diphenyloxäthylamin und Äthylsenföl in Benzol (*S.*, *B.* 28, 1901). — Nadelchen (aus Benzol). *F.*: 148° bis 149°. Leicht löslich in kaltem Aceton, in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig, weniger in heißem Äther, sehr wenig in kochendem Ligroin.

N-Anilinothioformyl-diphenyloxäthylamin, **N-Phenyl-N'-diphenyloxäthylthioharnstoff** $C_{21}H_{20}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyloxäthylamin und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) in Benzol (S., B. 28, 1902). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 174°. Löslich in Aceton und siedendem Alkohol, weniger leicht in Benzol, schwer löslich in Äther. — Wird von Säuren nur langsam angegriffen. Mit Quecksilberoxyd und Alkohol entsteht 2-Phenylimino-4.6-diphenyl-oxazoltetrahydrid (Syst. No. 4282).

N-o-Toluidinothioformyl-diphenyloxäthylamin, N-o-Tolyl-N'-diphenyloxäthylthioharnstoff $C_{22}H_{21}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyloxäthylamin und o-Tolylsenföhl (Bd. XII, S. 772) in Benzol (S., B. 28, 1903). — Nadeln (aus Toluol). F: 156—157°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich schwer in Benzol, fast unlöslich in Äther und Ligroin.

b) **Isodiphenyloxäthylamin** $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Vgl. auch c auf S. 712.

a) **Rechtsdrehendes Isodiphenyloxäthylamin, d-Isodiphenyloxäthylamin** $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Man spaltet dl-Isodiphenyloxäthylamin (S. 710) in wäbrig-alkoholischer Lösung mit Hilfe von d-Weinsäure; das d-Tartrat des l-Isodiphenyloxäthylamins scheidet sich zuerst ab; aus den Mutterlaugen dieses Salzes gewinnt man durch Eindampfen, Aufnehmen des Rückstandes mit Alkohol und Fällen mit Äther das d-Tartrat des d-Isodiphenyloxäthylamins (ERLENMEYER jun., B. 32, 2378; E. jun., ARNOLD, A. 337, 321). Man mischt eine wäbrig-alkoholische Lösung von dl-Isodiphenyloxäthylamin mit einer wäbrig-alkoholischen Lösung von Helicin (Syst. No. 4776) und engt die erhaltene Lösung im Vakuum ein; hierbei scheidet sich die bei 189° schmelzende Helicinverbindung des d-Isodiphenyloxäthylamins krystallinisch ab; man erhält das d-Isodiphenyloxäthylamin aus seiner Helicinverbindung durch Erwärmen mit sehr verd. Salzsäure auf dem Wasserbade (E. jun., A.). — Nadeln (aus Benzol). F: 114° (E. jun., A.). 9,715 g d-Isodiphenyloxäthylamin lösen sich in 100 g absol. Alkohol (E. jun., A.). $[\alpha]_D^{20} = +109,69^\circ$ (2,744 g in 100 ccm Alkohol) (E. jun.). — Hydrochlorid. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 228°; $[\alpha]_D^{20} = +79,57^\circ$ (in Wasser; $p = 1,2568$) (E. jun., A.). — d-Tartrat. Krystallinisch. F: 133—134°; $[\alpha]_D^{20} = +54,33^\circ$ (3,092 g in 100 ccm Wasser) (E. jun.). — Über zimtsaure Salze vgl. E. jun., B. 39, 289.

O-Acetyl-d-isodiphenyloxäthylamin $C_{16}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von d-Isodiphenyloxäthylamin in Benzol mit überschüssigem Acetylchlorid (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 349). — F: 159°. $[\alpha]_D^{20} = +11,99^\circ$ (in Alkohol; $p = 1,1122$). — Salzsaures Salz. F: 196—197°.

N-Benzal-d-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd und d-Isodiphenyloxäthylamin in absol. Alkohol bei 30° (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 343). — Nadeln. F: 137°. $[\alpha]_D^{20} = +55,97^\circ$ (in absol. Alkohol; $p = 1,3995$).

N-Cinnamal-d-isodiphenyloxäthylamin $C_{23}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Wird in einer höher schmelzenden und einer niedriger schmelzenden Form beim Mischen der warmen benzolischen Lösungen von Zimtaldehyd und d-Isodiphenyloxäthylamin erhalten; aus der Lösung scheidet sich beim Erkalten die höherschmelzende Form aus, durch Eindampfen der Mutterlauge im Vakuum und Ausziehen des Rückstandes mit heißem Ligroin wird die niedrigerschmelzende gewonnen (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 340; vgl. E. jun., B. 36, 2340).

Höherschmelzende Form. F: 190°. Sehr wenig löslich. Gleicht völlig der höherschmelzenden Form des N-Cinnamal-l-isodiphenyloxäthylamins (S. 710), doch ist ihre heiße alkoholische Lösung linksdrehend. 0,178 g lösen sich in 100 g absol. Alkohol.

Niedrigerschmelzende Form. F: 130—131°. Gleicht völlig der niedrigerschmelzenden Form des N-Cinnamal-l-isodiphenyloxäthylamins (S. 710). $[\alpha]_D^{20} = -52,44^\circ$ (in absol. Alkohol; $p = 1,303$).

N-Benzoyl-d-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3943. — B. Aus d-Isodiphenyloxäthylamin in Benzol und Benzoylchlorid (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 350). — Nadeln (aus Alkohol). F: 215°; schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in Alkohol; $[\alpha]_D^{20} = +29,63^\circ$ (in Methylalkohol; $p = 1,3498$) (ERL. jun., AR.).

N-[a-Carboxy-äthyliden]-d-isodiphenyloxäthylamin, Brenztraubensäure-d-isodiphenyloxäthylimid $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CH[N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H] \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen Brenztraubensäure und d-Isodiphenyloxäthylamin in absol. Alkohol (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 347). — F: 161°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. $[\alpha]_D^{20} = +89,74^\circ$ (in Alkohol; $p = 0,9100$).

β) **Links-drehendes Isodiphenyloxäthylamin, l-Isodiphenyloxäthylamin** $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Man spaltet dl-Isodiphenyloxäthylamin (S. 710) in wäbrig-alkoholischer Lösung mit Hilfe von d-Weinsäure; das d-Tartrat des l-Isodiphenyloxäthylamins scheidet sich zuerst aus (ERLENMEYER jun., B. 32, 2377; E. jun., ARNOLD, A. 337, 321). Man mischt eine warme alkoholische Lösung von dl-Isodiphenyloxäthylamin mit einer wäbrig-alkoholischen Lösung von Helicin (Syst. No. 4776) und engt die erhaltene Lösung im Vakuum ein; hierbei scheidet sich die Helicinverbindung des

d-Isodiphenyloxäthylamins in Krystallen aus, die abfiltriert werden; die Mutterlauge dieser Krystalle wird im Vakuum weiter eingengt, wobei wiederum Krystalle ausgeschieden werden; das gleiche Verfahren setzt man solange fort, bis keine Krystalle mehr abgeschieden werden; die letzte Mutterlauge wird vollständig eingedunstet; der Rückstand erstarrt beim Umrühren zu einer amorphen hornartigen Masse (Helicinverbindung des l-Isodiphenyloxäthylamins); diese gibt beim Erwärmen mit sehr verd. Salzsäure das l-Isodiphenyloxäthylamin (E. jun., A.). — Krystalle (aus Benzol). F: 114° (E. jun., A.). 9,392 g l-Isodiphenyloxäthylamin lösen sich in 100 g absol. Alkohol (E. jun., A.). $[\alpha]_D^{20}$: $-109,66^{\circ}$ (3,684 g in 100 ccm Alkohol) (E. jun.). — Hydrochlorid. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 228° ; $[\alpha]_D^{20}$: $-79,38^{\circ}$ (in Wasser; $p = 0,9868$) (E. jun., A.). — d-Tartrat $C_6H_5ON + C_4H_4O_6$. Nadeln. F: 177° ; schwer löslich in absol. Alkohol, leichter in Wasser (E. jun., A.). $[\alpha]_D^{20}$: $-37,57^{\circ}$ (2,382 g in 100 ccm Wasser) (E. jun.). — Über zimtsaure Salze vgl. E. jun., B. 36, 289.

O-Acetyl-l-isodiphenyloxäthylamin $C_{16}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von l-Isodiphenyloxäthylamin in Benzol mit überschüssigem Acetylchlorid (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 349). — F: 159° . $[\alpha]_D^{20}$: $-12,39^{\circ}$ (in Alkohol; $p = 1,2615$). — Salzsäures Salz. F: 196° .

N-Benzal-l-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus l-Isodiphenyloxäthylamin und Benzaldehyd in absol. Alkohol bei 30° (E. jun., A., A. 337, 343). F: 137° . $[\alpha]_D^{20}$: $-55,57^{\circ}$ (in absol. Alkohol; $p = 1,4696$).

N-Cinnamal-l-isodiphenyloxäthylamin $C_{23}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Wird in einer höherschmelzenden und einer niedrigerschmelzenden Form beim Mischen der warmen benzolischen Lösungen von l-Isodiphenyloxäthylamin und Zimt-aldehyd erhalten; aus der Lösung scheidet sich beim Erkalten die höherschmelzende Form aus; durch Eindampfen der Mutterlauge im Vakuum und Ausziehen des Rückstandes mit heißem Ligroin wird die niedrigerschmelzende Form gewonnen (E. jun., A., A. 337, 338; vgl. E. jun., B. 36, 2340).

Höherschmelzende Form. Krystalle (aus Benzol). F: 190° (Zers.). Sehr wenig löslich in allen gebräuchlichen kalten Lösungsmitteln; 0,174 g lösen sich in 100 g absol. Alkohol; unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin. Die heiße alkoholische Lösung ist rechtsdrehend.

Niedrigerschmelzende Form. Krystalle (aus Ligroin). F: 131° . Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Ligroin. $[\alpha]_D^{20}$: $+53,23^{\circ}$ (in absol. Alkohol; $p = 1,2524$).

N-Benzoyl-l-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3943. — B. Aus l-Isodiphenyloxäthylamin und Benzoylchlorid in Benzol (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 351). — F: $214-215^{\circ}$; $[\alpha]_D^{20}$: $-29,42^{\circ}$ (in Methylalkohol; $p = 0,9914$).

N-[α -Carboxy-äthyliden]-l-isodiphenyloxäthylamin, Brenztraubensäure-l-isodiphenyloxäthylimid $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CH[N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H] \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus l-Isodiphenyloxäthylamin und Brenztraubensäure in absol. Alkohol (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 348). — F: 161° . Wenig löslich. $[\alpha]_D^{20}$: $-88,05^{\circ}$ (in Alkohol; $p = 1,2304$).

γ) Inakt. Isodiphenyloxäthylamin, dl-Isodiphenyloxäthylamin $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Vgl. auch c auf S. 712. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von salpetriger Säure auf das inaktive spaltbare α,α' -Diphenyl-äthylendiamin (S. 249) (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3181). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf das inaktive nicht spaltbare α,α' -Diphenyl-äthylendiamin (S. 250) (JAPP, MOIR, Soc. 77, 644). Aus N-Benzal-dl-isodiphenyloxäthylamin (S. 714) beim Erwärmen mit verd. Salzsäure auf dem Wasserbade (ERLENMEYER jun., A. 307, 124). Weitere Bildungen siehe im Artikel Diphenyloxäthylamin. — Tafelförmige Krystalle (aus Methylalkohol). Monoklin [prismatisch (?)] (BRUHNS, A. 307, 126; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 202). F: $129-130^{\circ}$ (E. jun., B. 29, 295; A. 307, 125), 129° (SÖDERBAUM, B. 28, 2522). 3,22 g lösen sich in 100 g absol. Alkohol (E. jun., ARNOLD, A. 337, 328). Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol (E. jun., A. 307, 125), sehr wenig löslich in Petroläther (S., B. 28, 2522). Ist in Äther und Benzol leichter löslich als Diphenyloxäthylamin (E. jun., A. 307, 132). — dl-Isodiphenyloxäthylamin läßt sich in wäßrig-alkoholischer Lösung mit d-Weinsäure in seine optisch aktiven Komponenten spalten (E. jun., A., A. 337, 321). Kann auch in Form seiner halbracemischen Helicinderivate (Syst. No. 4776) in seine optischen Komponenten zerlegt werden (E. jun., B. 36, 978; E. jun., ARNOLD, A. 337, 325). dl-Isodiphenyloxäthylamin zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Benzylamin und Benzaldehyd (E. jun., A. 307, 131). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure Benzil (E. jun., B. 28, 1867; A. 307, 87). Beim Destillieren mit Zinkstaub entstehen Ammoniak und Stilben (E. jun., B. 28, 1867; A. 307, 87). Durch Einw. von salpetriger Säure entsteht vorwiegend Isohydrobenzoin (Bd. VI, S. 1004) (E. jun., A. 307, 129).

$C_{14}H_{15}ON + HCl$ (E. jun., A. 307, 127). Blättchen (aus Wasser oder verd. Salzsäure). Triklin [pinakoidal (?)] (BRUHNS, A. 307, 128; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 202). F: 211° (Zers.) (E. jun., A. 307, 127). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, heißem Alkohol und heißem Methylalkohol, schwerer in heißem Benzol (E. jun., A. 307, 127). — $C_{14}H_{15}ON + HCl + CH_3 \cdot OH$. Sechseckige Tafeln (E. jun., A. 307, 127, 129). Monoklin (BRUHNS, A. 307, 129; *Groth, Ch. Kr.* 5, 203). — Formiat $C_{14}H_{15}ON + CH_3O_2$. Schuppen. F: 172–173° (SÖDERBAUM, *Of. Sv.* 1896, 272). — d-Tartrat $2C_{14}H_{15}ON + C_4H_6O_6$. B. Aus dl-Isodiphenyloxäthylamin in absol. Alkohol mit d-Weinsäure auf dem Wasserbad (E. jun., ARN., A. 337, 324). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 212–214°. — $2C_{14}H_{15}ON + 2HCl + PtCl_4$. Tafelchen oder Rhomboeder. Schmilzt gegen 213° unter Zersetzung (SÖDERBAUM, B. 28, 2523); wird bei 215° grau und schmilzt bei 226° (JAPP, MOIR).

O-Acetyl-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{16}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von dl-Isodiphenyloxäthylamin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid bis zur Lösung (SÖDERBAUM, B. 29, 1215). Beim Erwärmen von dl-Isodiphenyloxäthylamin in Benzol mit überschüssigem Acetylchlorid (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 348). — Prismen (aus Alkohol), Nadelchen (aus Benzol). F: 152–153° (Sö.), 152° (E. jun., A.). Sehr leicht löslich in Alkohol (E. jun., A.). — Salzsäures Salz. F: 193°; löslich in heißem Wasser (E. jun., A.).

N-Benzal-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Kondensation von Glykokoll mit Benzaldehyd in verdünnter alkoholisch-alkalischer Lösung bei etwa 50° (ERLENMEYER jun., A. 307, 121). Beim Kochen von Benzaldehyd mit dl-Isodiphenyloxäthylamin und Alkohol (E. jun., B. 28, 1868; A. 307, 125). — Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (BRUHNS, A. 307, 122; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 337). F: 134° (E. jun., A. 307, 121). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin, ziemlich in heißem Alkohol, leicht in Aceton (E. jun., A. 307, 121). — Ist gegen Alkalien auch in der Hitze beständig; durch Mineralsäuren wird es langsam in der Kälte, schneller beim Erhitzen in Benzaldehyd und dl-Isodiphenyloxäthylamin gespalten (E. jun., A. 307, 121).

N-[4-Nitro-benzal]-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{15}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen dl-Isodiphenyloxäthylamin und 4-Nitro-benzaldehyd in absol. Alkohol (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 346). — Gelbliche Nadelchen (aus absol. Alkohol). F: 132°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, unlöslich in Wasser und Ligroin.

N-Benzal-O-acetyl-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{23}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Benzal-isodiphenyloxäthylamin beim Lösen in warmem Essigsäureanhydrid (E. jun., A. 307, 124). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117°. — Wird bei anhaltendem Kochen mit Salzsäure unter Abspaltung von Benzaldehyd zersetzt.

N-Cinnamal-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{23}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen dl-Isodiphenyloxäthylamin und Zimtaldehyd in absolut-alkoholischer Lösung (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 337; vgl. E. jun., B. 36, 2340). — Nadelchen (aus Benzol). F: 185° (Zers.); sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser; 100 g absol. Alkohol lösen 0,12 g (E. jun., A.). — Wird beim Erhitzen mit Salzsäure schwer, leichter mit Schwefelsäure zersetzt (E. jun., A.).

N-Salicylal-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-Isodiphenyloxäthylamin und Salicylaldehyd in absol. Alkohol (ERLENMEYER jun., ARNOLD, A. 337, 344). — Hellgelbe Krystalle. F: 113°. Löslich in Alkohol, Benzol und Äther, unlöslich in Wasser. — Spaltet beim Kochen mit Wasser Benzaldehyd ab und wird durch Säuren vollständig zersetzt.

N-Anisal-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{22}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-Isodiphenyloxäthylamin und Anisaldehyd in absol. Alkohol (E. jun., AR., A. 337, 344). — Farblose Nadelchen. F: 145°. Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Äther, Ligroin und Wasser.

N-Vanillal-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{23}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-Isodiphenyloxäthylamin und Vanillin in absol. Alkohol (E. jun., AR., A. 337, 345). — Gelbe würfelförmliche Krystalle. F: 148°. Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser.

N-Benzoyl-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{21}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-Isodiphenyloxäthylamin in Benzol mit Benzoylchlorid (E. jun., AR., A. 337, 350). Aus O,N-Dibenzoyl-dl-isodiphenyloxäthylamin (S. 712) durch partielle Verseifung (AUWERS, SONNENSTUHL, B. 37, 3943). — Nadeln (aus Alkohol). F: 223° (E. jun., AR.; AU., S.). Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser (E. jun., AR.).

O.N-Dibenzoyl-dl-isodiphenyloxäthylamin $C_{28}H_{22}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Entsteht neben O.N-Dibenzoyl-diphenyloxäthylamin (S. 708) beim Behandeln von Diphenyloxäthylamin mit siedendem Benzoylchlorid (SÖDERBAUM, *B.* 29, 1216). Aus dl-Isodiphenyloxäthylamin beim Übergießen mit überschüssigem siedendem Benzoylchlorid (SÖ., *B.* 29, 1216; ERLÉNMEYER jun., ARNOLD, *A.* 337, 351). — Krystalle (aus Benzol). *F.*: 186—187° (SÖ.), 187° (ERL. jun., AR.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser (ERL. jun., AR.). — Liefert bei der partiellen Verseifung N-Benzoyl-dl-isodiphenyloxäthylamin (S. 711) (AUWERS, SONNENSTUHL, *B.* 37, 3943).

N-Aminoformyl-dl-isodiphenyloxäthylamin, dl-Isodiphenyloxäthylharnstoff $C_{15}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus salzsaurem dl-Isodiphenyloxäthylamin und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung beim Erwärmen (ERLÉNMEYER jun., ARNOLD, *A.* 337, 352). — Nadeln mit Krystallaceton (aus Aceton). *F.*: 157°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Benzol und Chloroform.

N-[α -Carboxy-äthyliden]-dl-isodiphenyloxäthylamin, Brenztraubensäure-dl-isodiphenyloxäthylimid $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CH[N:C(CH_3) \cdot CO_2H] \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Brenztraubensäure und dl-Isodiphenyloxäthylamin in absol. Alkohol (ERLÉNMEYER jun., ARNOLD, *A.* 337, 347). — Krystalle. *F.*: 152° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin, Äther und Wasser.

N-[β -Carbäthoxy-isopropyliden]-dl-isodiphenyloxäthylamin, Acetessigsäure-äthylester-dl-isodiphenyloxäthylimid $C_{20}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CH[N:C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5] \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Acetessigester und dl-Isodiphenyloxäthylamin in absol. Alkohol (ERLÉNMEYER jun., ARNOLD, *A.* 337, 346). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 145°. Löslich in Alkohol, Benzol, Äther und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Wasser.

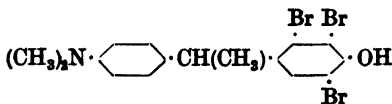
c) **Derivate des Phenyl-[α -amino-benzyl]-carbinols** $C_{14}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$, von denen nicht feststeht, ob sie sterisch dem Diphenyloxäthylamin (S. 706) oder dem Isodiphenyloxäthylamin (S. 709) zuzuordnen sind.

Phenyl-[α -anilino-benzyl]-carbinol, „Hydrobenzoinanilid“ $C_{20}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eintragen von Natriumamalgam in eine auf 70° gehaltene Lösung von Desylanilin $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 1873) in 90%igem Alkohol (VOIGT, *J. pr.* [2] 34, 13). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 119°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, weniger in Äther und Benzol, sehr wenig in heißem Wasser. — Liefert ein ziemlich beständiges, bei 177° schmelzendes Sulfat.

Phenyl-[α -p-toluidino-benzyl]-carbinol, „p-Hydrobenzointoluidid“ $C_{21}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Eintragen von Natriumamalgam in ein warmes Gemisch aus Desyl-p-toluidin und Alkohol (VOIGT, *J. pr.* [2] 34, 21). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 140°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in Äther.

2. **Aminoderivat des α -Phenyl- α -[4-oxy-phenyl]-äthans** $C_{14}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 685).

α -[4-Dimethylamino-phenyl]- α -[2.3.5-tri-brom-4-oxy-phenyl]-äthan $C_{16}H_{18}ONBr_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.3.5.1¹-Tetrabrom-4-oxy-1-äthylbenzol (Bd. VI, S. 473) und Dimethylanilin in kaltem Benzol (AUWERS, STRÄCKER, *A.* 334, 333). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 108°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, mäßig löslich in Alkohol, fast unlöslich in Ligroin. Wird aus den Lösungen in verd. Laugen durch Kohlendioxyd oder Essigsäure gefällt. — $C_{16}H_{18}ONBr_3 + HBr$. Sandiges Pulver. Schmilzt zwischen 202° und 207°. — $C_{16}H_{18}ONBr_3 + HI$. Gelbe Krystalle. *F.*: 183—185°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Benzol und Äther.



3. **Aminoderivate des α -Oxy- α -diphenyl-äthans, (Methyldiphenyl-carbinols)** $C_{14}H_{14}O = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot OH$ (Bd. VI, S. 685).

Methyl-phenyl-[2-amino-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man läßt auf 1 Mol.-Gew. 2-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873) 4 Mol.-Gew. Methylmagnesiumjodid in Äther einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Eis, Ammoniumchlorid und etwas Ammoniak (STOERMER, FINCKE, *B.* 42, 3119). — Fast farblose Krystalle (aus heißem Ligroin oder aus wenig Benzol durch Ligroin). *F.*: 84—85°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Ligroin. — Liefert beim



Kochen mit ca. 35%iger Schwefelsäure α -Phenyl- α -[2-amino-phenyl]-äthylen (Bd. XII, S. 1333). Mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht bei längerem Kochen α -Phenyl- α -[2-acetamino-phenyl]-äthylen, bei kurzer Einw. von Acetanhydrid bildet sich [Methyl-phenyl-(2-acetamino-phenyl)-carbin]-acetat (s. u.).

[Methyl-phenyl-(2-acetamino-phenyl)-carbin]-acetat $C_{18}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch kurze Behandlung von Methyl-phenyl-[2-amino-phenyl]-carbinol (S. 712) mit Acetanhydrid (STOERMER, FINCKE, B. 42, 3120). — Fast farblose Krystalle. F: 160—162°.

Methyl-phenyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{18}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Man trägt 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in benzolischer Lösung in eine äther. Lösung von 1 Mol.-Gew. Methylmagnesiumjodid ein und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Säure (FECHT, B. 40, 3902). — Öl¹⁾. Kp₄: 202°. — Geht bei 130° unter Wasserabspaltung in α -Phenyl- α -[4-dimethylamino-phenyl]-äthylen (Bd. XII, S. 1333) über.

Aminomethyl-diphenyl-carbinol $C_{14}H_{15}ON = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (des β -Nitro- α -oxy- α -diphenyl-äthans, Bd. VI, S. 685) mit Zinkstaub und Eisessig (KONOWALOW, JATZEWITSCH, Z. 37, 544; C. 1905 II, 825). Aus Aminoessigsäureäthylester und Phenylmagnesiumbromid nach der GRIGNARDschen Methode (PAAL, WEIDENKAF, B. 38, 1687). — Nadeln (aus Wasser). F: 110° bis 111° (P., W., B. 38, 1688), 107—108° (K., J.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Essigester, Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Petroläther und kaltem Wasser, reichlicher beim Erwärmen (P., W., B. 38, 1688). — Spaltet bei längerem Erhitzen auf 100° und bei der Destillation Wasser ab unter Bildung eines amorphen Produktes (P., W., B. 38, 1688). Gibt beim Kochen mit Natriumnitrit und verd. Essigsäure das Diphenyl-äthylenoxyd $(C_6H_5)_2C \begin{smallmatrix} \diagup \\ \diagdown \end{smallmatrix} CH_2$ (Syst. No. 2370) (P., W., B. 39, 2062). — $C_{14}H_{15}ON + HCl$ (K., J.; P., W., B. 38, 1688). Nadeln. F: 192—193°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., W.). — $C_{14}H_{15}ON + HNO_3$. Nadeln. F: 203—204°; schwer löslich in kaltem, löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Aceton (P., W.). — Pikrat $C_{14}H_{15}ON + C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadelchen. F: 183°; schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, Alkohol, Aceton (P., W.). — $C_{14}H_{15}ON + HCl + AuCl_3 + H_2O$. Gelbe Blättchen. Schmilzt wasserhaltig bei 103°, wasserfrei bei 119—120°; leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser (P., W.). — $2 C_{14}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4 + 2 H_2O$ (P., W.) oder $+ 3 H_2O$ (K., J.). Gelbe Nadeln. Schmilzt wasserhaltig bei 146—149° (K., J.), bei 155° (P., W.), wasserfrei bei 161°; leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (P., W.).



Aminomethyl-diphenyl-carbinol-äthyläther $C_{16}H_{19}ON = (C_6H_5)_2C(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (des β -Nitro- α -äthoxy- α -diphenyl-äthans, Bd. VI, S. 685) in essigsaurer Lösung mit Zinkstaub (KONOWALOW, JATZEWITSCH, Z. 37, 545; C. 1905 II, 825). — Wurde nicht näher beschrieben. — $2 C_{16}H_{19}ON + 2 HCl + PtCl_4 + 2 H_2O$.

Diäthylaminomethyl-diphenyl-carbinol $C_{18}H_{23}ON = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Man zersetzt das aus Diäthylaminoessigester (Bd. IV, S. 350) und Phenylmagnesiumbromid entstehende Produkt mit Wasser (PAAL, WEIDENKAF, B. 39, 812). Aus β -Chlor- α -oxy- α -diphenyl-äthan (Bd. VI, S. 685) und Diäthylamin in Alkohol bei längerem Erhitzen auf 100° (KLAGE, KESSLER, B. 39, 1754). — F: 49° (K., K.), 47—49° (P., W.). Kp₄₀: 197° (P., W.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (K., K.), schwer in Wasser und Petroläther (P., W.). — $C_{18}H_{23}ON + HCl$. Blättchen. F: 166—167°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., W.). — Pikrat $C_{18}H_{23}ON + C_6H_5O_7N_3$. F: 140° (K., K.). — $C_{18}H_{23}ON + HCl + AuCl_3$. Krystallinisch. F: 125—126°; leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser; wird von siedendem Wasser zersetzt (P., W.). — $2 C_{18}H_{23}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbrote Tafeln. F: 185—186°; schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und Alkohol (P., W.).

Methyl-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol $C_{18}H_{21}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(CH_3) \cdot OH$. Über eine von FECHT (B. 40, 3902) aus MICHLEERS Keton und Methylmagnesiumjodid erhaltene, unter dieser Formel beschriebene Verbindung vgl. die nach dem Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von LEMOULT, C. r. 157 [1913], 724 und MADELUNG, VÖLKER, J. pr. [2] 115 [1927], 29, 41.

¹⁾ Nach einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von CLARKE, PATCH (Am. Soc. 34, 915) konnte diese Verbindung in Krystallen vom Schmelzpunkt 67° erhalten werden.

4. *Aminoderivate des 4-Oxy-3-methyl-diphenylmethans* $C_{14}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.



2.5.6-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3-methyl-diphenylmethan $C_{16}H_{16}ONBr_3$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. AUWERS, A. (CH₃)₂N ·  · CH₂ ·  · OH (B. 29, 2352). — B. Das Hydrobromid entsteht beim Vermischen der verdünnten Benzollösungen von 2.5.6.1'-Tetrabrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. VI, S. 489) und Dimethylanilin (AUWERS, ZIEGLER, B. 29, 2352). — Krystalle (aus Alkohol). F: 121—122°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in verd. Alkali (A., Z.). — Beim Kochen mit Methyljodid entsteht das entsprechende Jodmethylat (s. u.) (A., Z.). — $C_{16}H_{16}ONBr_3 + HBr$. Nadeln (aus HBr-haltigem Eisessig). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 231—233°; unlöslich in Chloroform, Essigester und Ligroin, schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in Eisessig (A., Z.).

2.5.6-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3-methyl-diphenylmethan-hydroxymethylat $C_{17}H_{20}O_2NBr_3 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von 2.5.6-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3-methyl-diphenylmethan (s. o.) in Benzol mit Methyljodid auf dem Wasserbade; man erhält die freie Base aus dem Jodid durch kurzes Kochen mit verd. Alkali (AUWERS, ZIEGLER, B. 29, 2353). — Blättchen (aus Wasser). F: 179°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Benzol, Chloroform, Essigester, Ligroin und kaltem Wasser. — Jodid $C_{17}H_{19}OBr_3N \cdot I$. Krystalle. F: 154°. Leicht löslich in Aceton, schwer in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

5. *Aminoderivat des α-Oxy-3-methyl-diphenylmethans (3-Methyl-diphenylcarbinols, Phenyl-m-tolyl-carbinols)* $C_{14}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$.

6-Amino-3-methyl-diphenyl-carbinol, 6-Amino-3-methyl-benzhydrol $C_{14}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Amino-3-methyl-benzophenon (Syst. No. 1873) mit 2½%igem Natriumamalgam in 75%igem Alkohol (HANSCHKE, B. 32, 2026). — Undeutliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 82—84°. Leicht löslich in Salzsäure. — Zersetzt sich beim Kochen mit Salzsäure unter Bildung von Benzaldehyd.

6. *Aminoderivat des α-Oxy-4-methyl-diphenylmethans (4-Methyl-diphenylcarbinols, Phenyl-p-tolyl-carbinols)* $C_{14}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 686).

[2-Amino-phenyl]-p-tolyl-carbinol, 2'-Amino-4-methyl-benzhydrol $C_{14}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2'-Amino-4-methyl-benzophenon  · CH(OH) ·  · CH₃ (Syst. No. 1873) mit 2½%igem Natriumamalgam in wäßrig-alkoholischer Lösung (KIPPENBERG, B. 30, 1134). — Nadelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 99,5—101°. Schwer löslich in Amylalkohol und Ligroin, sonst leicht löslich. — Gibt mit Harnstoff 2-Oxo-4-p-tolyl-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3571), mit Rhodanwasserstoffsäure 2-Thion-4-p-tolyl-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3571).

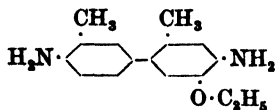
7. *Aminoderivate des 5-Oxy-2,2'-dimethyl-diphenyls* $C_{14}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.

4,4'-Diamino-5-äthoxy-2,2'-dimethyl-diphenyl(?), 5-Äthoxy-2,2'-dimethyl-benzidin (?) $C_{16}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen eines Gemenges von 10 g 6-Äthoxy-3,3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) und 80 g Alkohol in 160 g schwach erwärmte SnCl₂-Lösung (40 g SnCl₂ + 100 g 38%ige Salzsäure) (JACOBSON, PIEPENBRINK, B. 27, 2704). — $C_{16}H_{20}ON_2 + 2HCl$. Krystallaggregate. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure.

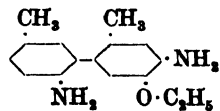
Disalicylalderivat $C_{30}H_{28}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) : N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von 4,4'-Diamino-5-äthoxy-2,2'-dimethyl-diphenyl(?) in alkoh. Lösung mit 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd (JACOBSON, PIEPENBRINK, B. 27, 2705). — Goldgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 127°.

8. *Aminoderivate des 5-Oxy-2.3'-dimethyl-diphenyls* $C_{14}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.

4.4'-Diamino-5-äthoxy-2.3'-dimethyl-diphenyl, 5-Äthoxy-2.3'-dimethyl-benzidin $C_{14}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 6'-Äthoxy-2.3'-dimethyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) in heiße verd. Schwefelsäure (NOELTING, WERNER, B. 23, 3264). In besserer Ausbeute beim Behandeln von 6'-Äthoxy-2.3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit einer alkoh. Lösung von Schwefeldioxyd bei 140° (N., W.; GEIGY, D. R. P. 42006; *Frdl.* 1, 463). — Nadeln. F: 75°; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform (N., W.).



4.6'-Diamino-5-äthoxy-2.3'-dimethyl-diphenyl, 5'-Äthoxy-5.2'-dimethyl-diphenylin¹⁾ $C_{14}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von 6'-Äthoxy-3.4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, PIEPENBRINK, B. 27, 2713; JAC., JANKOWSKI, A. 369, 22). — Spröde Masse. Kp_{25} : 237—243° (JAC., P.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol, Äther, fast unlöslich in Ligroin (JAC., JAN.).



Disalicylalderivat $C_{20}H_{22}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3)(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen einer methylalkoh. Lösung von 4.6'-Diamino-5-äthoxy-2.3'-dimethyl-diphenyl mit Salicylaldehyd (JACOBSON, PIEPENBRINK, B. 27, 2713; JAC., JANKOWSKI, A. 369, 22). — Goldgelbe Krystalle (aus Methylalkohol). F: 110° (JAC., JAN.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, wenig löslich in Äther und Ligroin (JAC., PIE.).

4. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{16}H_{16}O$.

1. *Aminoderivat des β -Phenyl- α -[4-oxy-phenyl]-propans* $C_{16}H_{18}O = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_3$.

β -Phenyl- γ -[4-methoxy-phenyl]-propylamin, β -Phenyl- β -anisyl-äthylamin $C_{16}H_{21}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Beim Übergießen eines Gemisches aus 30 g 4-Methoxy- α -phenyl-zimtsäure-nitril (Bd. X, S. 359) und 75 g Natrium mit 300 g absol. Alkohol; man fügt weiter Alkohol hinzu bis zur völligen Lösung des Natriums (FREUND, REMSE, B. 23, 2864). — Dickflüssig. Zersetzt sich oberhalb 253°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{16}H_{19}ON + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Blättchen. F: 87°. — $2C_{16}H_{19}ON + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbe Nadelchen. Schmilzt bei 195° unter Zersetzung.

2. *Aminoderivat des α -Oxy- α - α -diphenyl-propans (Äthyläthylphenyl-carbinols)* $C_{16}H_{18}O = C_6H_5 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 687).

Äthyl-phenyl-[2-amino-phenyl]-carbinol $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 2-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873) und Äthylmagnesiumjodid in Äther (STOERMER, FINCKE, B. 42, 3123). — Blättchen (aus Alkohol). F: 101—102°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, heißem Alkohol, sehr wenig in Ligroin. — Gibt beim Kochen mit 30%iger Schwefelsäure α -Phenyl- α -[2-amino-phenyl]- α -propylen (Bd. XII, S. 1334).

3. *Aminoderivat des α -Oxy- α -phenyl- α -p-tolyl-äthans (Methyl-phenyl-p-tolyl-carbinols)* $C_{16}H_{18}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 688).

Methyl-[2-amino-phenyl]-p-tolyl-carbinol $C_{16}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus [2-Amino-phenyl]-p-tolyl-keton (Syst. No. 1873) und Methylmagnesiumjodid in Äther (STOERMER, FINCKE, B. 42, 3122). — Krystalle (aus Alkohol). F: 92—93°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwerer in Ligroin. — Liefert beim Kochen mit 35%iger Schwefelsäure α -[2-Amino-phenyl]- α -p-tolyl-äthylen (Bd. XII, S. 1334).

4. *Aminoderivate des α -Oxy-2.4-dimethyl-diphenylmethans (2.4-Dimethyl-diphenylcarbinols)* $C_{16}H_{18}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 688).

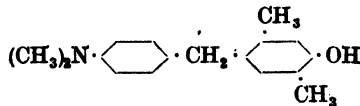
2'-Amino-2.4-dimethyl-diphenylcarbinol, 2'-Amino-2.4-dimethyl-benzhydrol $C_{16}H_{17}ON = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2'-Amino-2.4-dimethyl-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam und verdünntem Alkohol (DRAWERT, B. 32, 1262). — Prismen (aus 70%igem Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Schwer löslich in starker Salzsäure.

¹⁾ Besifferung der vom Namen „Diphenylin“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 211.

2'-Acetamino-2.4-dimethyl-benzhydrol $C_{17}H_{18}O_2N = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch kurzes Erwärmen von 2'-Amino-2.4-dimethyl-benzhydrol mit Essigsäureanhydrid (D., B. 32, 1263). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165°.

5. Aminoderivate des 4-Oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethans $C_{18}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$.

4'-Dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{21}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan (s. u.) durch Natrium und siedenden Alkohol (AUWERS, STRECKER, A. 334, 337). — Krystalle (aus heißem Alkohol). Schmilzt bei 153—155° nach vorangehendem Erweichen. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, kaltem Äther und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin und Wasser.



6-Brom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{20}ONBr = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Br(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan durch 10-stdg. Kochen mit Zinkstaub und Eisessig am Rückflußkühler oder durch 2 Monate langes Behandeln mit 2 $\frac{1}{2}$ %igem Natriumamalgam in Gegenwart von stark verdünnter Natronlauge bei Zimmertemperatur (AU., ST., A. 334, 335, 336). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155—157°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Petroläther.

3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{19}ONBr_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, A. 334, 273, 281. — B. Beim Vermischen der Lösungen von 1 Mol.-Gew. 3.6.2 $\frac{1}{2}$ -Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) und 1 Mol.-Gew. Dimethylanilin in Benzol (AU., AVERY, B. 28, 2910; AU., JACOB, A. 334, 287). Aus 3.6-Dibrom-2 $\frac{1}{2}$ -jod-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 516) und Dimethylanilin (AU., REICHEL, A. 334, 307). Beim Kochen des 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylats (S. 717) mit Xylol (AU., J., A. 334, 293). — Nadeln (aus Alkohol). F: 124°; sehr leicht löslich in Benzol, leicht in heißem Alkohol, Eisessig, Ligroin und Essigester; leicht löslich in Alkalien (AU., AV.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig sowie mit Natriumamalgam in schwach alkalischer Lösung 6-Brom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan (s. o.), mit Natrium und siedendem Alkohol 4'-[Dimethylamino]-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan (s. o.) (AU., STRECKER, A. 334, 335). — Hydrochlorid. F: 216—220° (AU., AV.). — $C_{17}H_{19}ONBr_2 + HBr$. Blätter aus Eisessig. Schmilzt, langsam erhitzt, bei 226—230°, rasch erhitzt, bei 234—236°; unlöslich in Chloroform und Essigester, sehr wenig löslich in Äther und Benzol, leicht in heißem Eisessig; zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (AU., AV.). — $C_{17}H_{19}ONBr_2 + HI$. Blättchen (aus Eisessig). F: 220°; leicht löslich in heißem Eisessig, Äthylalkohol und Methylalkohol, unlöslich in Benzol und Ligroin (AU., R.). — Nitrat. F: 200° (AU., AV.).

3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{21}ONBr_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethans mit Acetylchlorid im geschlossenen Rohr auf 150° oder bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen der Base mit Essigsäureanhydrid (AUWERS, JACOB, A. 334, 287, 288). Bei 1-stdg. Kochen des 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylats (S. 717) oder bei 15 Minuten langem Kochen des 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylats (S. 717) mit Essigsäureanhydrid (AU., J., A. 334, 289, 294). Beim Kochen des 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylats (S. 717) mit Essigester oder Xylol, sowie beim Erhitzen des essigsauren Salzes des 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylats (S. 717) auf 150—165° (AU., J., A. 334, 294, 297). — Nadelbüschel (aus siedendem Alkohol). F: 144—145°. Ziemlich schwer löslich in Äther, leicht in Benzol und Eisessig, schwer in heißem Alkohol und Ligroin. — Wird durch mehrstündiges Erhitzen mit wäBr. Alkalien nicht verändert, dagegen von alkoh. Kalilauge leicht verseift. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 270—273°.

3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-benzoyloxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{20}H_{23}O_2NBr_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan mit Benzoylchlorid und Natronlauge (AU., AVERY, B. 28, 2911). — Krystalle (aus Aceton). F: 166—158°. Fast unlöslich in Ligroin und Essigester, leicht löslich in heißem Benzol, Eisessig, Alkohol und Aceton.

3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-anilinoformyloxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{20}H_{24}O_2NBr_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan mit 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat in Benzol im geschlossenen Rohr auf 100° (AU.,

Av., B. 28, 2912). — Krystallinisch. F: 186—189°. Sehr leicht löslich in Eisessig, mäßig in heißem Alkohol, Benzol und Aceton, fast unlöslich in Ligroin und Essigester.

3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxy-methylat $C_{18}H_{22}O_2NBr_2 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei mehrstündigem Kochen des 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethans mit überschüssigem Methyljodid und Benzol (AUWERS, SENTER, B. 29, 1124). Man erhält das freie 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylat beim Kochen des Jodids mit Natronlauge oder beim mehrtägigen Stehen mit feuchtem Silberoxyd (Av., S.). — Prismatische Säulen (aus stark verdünntem Alkohol) (AUWERS, JACOB, A. 334, 291); Krystalle (aus Wasser) mit 3 H₂O (Av., S.). F: 208° (Av., J.). Unlöslich in Benzol, Aceton, Chloroform, Essigester und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Eisessig und Alkohol (Av., S.). Unlöslich in verd. Salzsäure, leicht in verd. Essigsäure, sehr leicht in sehr verd. Schwefelsäure (Av., J.). — Wird bei kurzem Aufkochen mit Essigsäureanhydrid nicht verändert; bei 15 Minuten langem Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan (S. 716); läßt man eine Lösung der Ammoniumbase in Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten, so resultiert das essigsaure Salz des 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylats (s. u.) (Av., J.). Das Jodid liefert beim Kochen mit Xylol 3,6-Dibrom-4'-[dimethylamino]-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan (S. 716), mit Essigsäureanhydrid entsteht bei kurzem Aufkochen 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylat (s. u.), bei 1-stdg. Kochen 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan (S. 716) (Av., J.). — Chlorid. Nadelchen. F: 225—226°; leicht löslich in Eisessig, ziemlich in Alkohol, sehr wenig in Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin (Av., J.). — Jodid $C_{18}H_{22}O_2NBr_2 \cdot I$. Kryställchen (aus Chloroform-Ligroin). F: 190° bis 191° (bei raschem Erhitzen) (Av., J.). Unlöslich in Benzol und Äther (Av., S.), löslich in kaltem Chloroform und heißem Wasser (Av., J.), leicht löslich in Aceton und Eisessig, sehr leicht in Alkohol (Av., S.). Wird beim Kochen mit Wasser nicht zersetzt (Av., J.). — Sulfat. Nadelchen (Av., J.). — Nitrat $C_{18}H_{22}O_2NBr_2 \cdot NO_3$. Nadelchen. F: 212—214° (Zers.) (Av., J.).

3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylat $C_{20}H_{24}O_3NBr_2 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht bei mehrstündigem Kochen von 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan (S. 716) mit Methyljodid in Benzol (AUWERS, JACOB, A. 334, 289). Das Jodid entsteht ferner durch kurzes Aufkochen des 3,6-Dibrom-4'-[dimethylamino]-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylats (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (Av., J., A. 334, 290). Das essigsaure Salz entsteht aus 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylat und Essigsäureanhydrid in der Kälte (Av., J., A. 334, 294). Das freie 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylat entsteht aus seinem Chlorid in wenig Wasser durch Silberoxyd (Av., J., A. 334, 296). — Gelbliche, krystallinisch-blättrige, sehr hygroskopische Masse. Sintert bei 95° und zersetzt sich bei 120°. Unlöslich in Äther, Ligroin, kaltem Aceton und kaltem Essigester, sehr wenig löslich in Benzol, ziemlich leicht in heißem Aceton, Xylol, Essigester, Eisessig, sehr leicht in Chloroform. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus heißen Lösungsmitteln. — Wird beim Erhitzen mit Alkalien verseift. Geht beim Kochen mit Essigester oder Xylol in 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan (S. 716) über. — Chlorid $C_{20}H_{24}O_3NBr_2 \cdot Cl$. Krystalle. F: 205—207°. Unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig. — Jodid $C_{20}H_{24}O_3NBr_2 \cdot I$. Kryställchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 169—171°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, heißem Wasser und Chloroform, unlöslich in Benzol, Äther und Ligroin. — Essigsaures Salz. Blättchen (aus Benzol), die Essigsäure oder Essigsäureanhydrid enthalten. F: 65—66°. Leicht löslich in Wasser. Gibt beim Erhitzen bei 90—100° Essigsäure ab und geht bei 150—165° in 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan über.

3,6-Dibrom-4'-methyläthylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylat, **3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxyäthylat** $C_{19}H_{24}O_2NBr_2 = (C_2H_5)(CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Bromid entsteht, wenn man 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan mit einem großen Überschuß von Äthylbromid 5 Stdn. im geschlossenen Rohr auf 100° erhitzt (AUWERS, SENTER, B. 29, 1125). Das Jodid entsteht beim Kochen von 3,6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2,5-dimethyl-diphenylmethan mit Äthyljodid in Benzol (AUWERS, WEHR, A. 334, 316). Aus den Salzen läßt sich durch Ätzalkalien die freie Base erhalten (Av., W.). — Blättchen mit Krystallwasser. F: 189—190°; unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin, Chloroform, Aceton und Xylol, schwer in heißem Wasser, leicht in Alkohol,

Eisessig und Essigester (Av., W.). — Bromid $C_{19}H_{24}OBr_2N \cdot Br$. Hellbräunliche Nadelchen; schmilzt bei $189-192^\circ$ unter Gasentwicklung; unlöslich in Benzol und Ligroin, schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Eisessig, Chloroform und heißem Wasser (Av., S.). — Jodid $C_{19}H_{24}OBr_2N \cdot I$. Gelblich weißes Krystallpulver. Schmilzt bei raschem Erhitzen bei $175-176^\circ$, bei langsamem Erhitzen bei $172-173^\circ$; unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin; leicht löslich in Alkohol und Chloroform (Av., W.).

3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{23}ONBr_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. AUWERS, A. 334, 281. — B. Beim Schütteln von 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 513) mit Diäthylanilin in Benzollösung (AUWERS, SENTER, B. 29, 1123). — Nadeln (aus Alkohol). F: $89-90^\circ$; leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol, sehr leicht in Ligroin, Essigester und Chloroform (Av., S.). — $C_{19}H_{23}ONBr_2 + HBr$. Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt, langsam erhitzt, bei $245-246^\circ$, rasch erhitzt, bei $256-257^\circ$; unlöslich in Wasser, Benzol und Chloroform, leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig (Av., S.).

3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{21}H_{25}O_2NBr_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (AUWERS, WEHR, A. 334, 317). — Schüppchen (aus siedendem Alkohol). F: $139-140^\circ$. Leicht löslich in Äther, Eisessig, heißem Alkohol und heißem Ligroin, sehr leicht in Benzol und Chloroform.

3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylat $C_{20}H_{23}ONBr_2I = (C_2H_5)_2N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Durch vielstündiges Erhitzen von 3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan mit Methyljodid in Benzol auf dem Wasserbad (AUWERS, SENTER, B. 29, 1127). — F: $177-178^\circ$. Unlöslich in Benzol, leicht löslich in Alkohol.

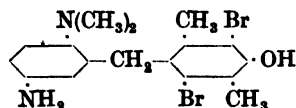
3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylat $C_{23}H_{25}O_2NBr_2I = (C_2H_5)_2N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei stundenlangem Kochen von 3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan mit Methyljodid in Benzollösung (AUWERS, WEHR, A. 334, 317). — Blättchen (aus Benzol). F: $191-192^\circ$. Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig.

3.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{18}ONBr_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 3.6-Dibrom-4'-[dimethylamino]-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan und Brom in Eisessig (AUWERS, JACOB, A. 334, 297). — Nadelchen (aus wenig Alkohol). F: $99-100^\circ$. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, leicht in heißem Alkohol, Benzol, Eisessig, Essigester und Aceton, schwer in Ligroin. — $C_{17}H_{18}ONBr_3 + HBr$. Nadelchen und Blättchen (aus Eisessig). F: 204° . Unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin und kaltem Essigester, sehr wenig löslich in kaltem Eisessig und heißem Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, leicht in heißem Essigester und heißem Eisessig.

3.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{20}O_2NBr_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan und Brom in Eisessig (Av., J., A. 334, 300). Durch Kochen des 3.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethans mit Essigsäureanhydrid (Av., J., A. 334, 300). — Blättchen (aus Alkohol). F: $156-157^\circ$. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform und heißem Alkohol, mäßig in Äther, schwer in kaltem Alkohol. — Hydrobromid. Nadelchen (aus heißem Benzol). F: 176° .

3.6.3'-Tribrom-4'-diäthylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{23}ONBr_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 3.6-Dibrom-4'-[diäthylamino]-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan und Brom in Eisessig (AUWERS, WEHR, A. 334, 318). — Krümelige, beim Aufbewahren verharzende Masse. — Hydrobromid. Wird durch Wasser hydrolytisch gespalten.

3.6-Dibrom-5'-amino-2'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{20}ON_2Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.6.2'-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethylbenzol (Bd. VI, S. 513) und N,N-Dimethyl-p-phenyldiamin in Benzol (Av., W., A. 334, 313). — Schmutziggelbes Pulver. F: $141-142^\circ$. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und heißem Ligroin, leicht in heißem Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig. — $C_{17}H_{20}ON_2Br_2 + HBr$. Krystallmasse. F: $189-190^\circ$. Unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin, schwer löslich in heißem Chloroform, leicht in Alkohol und heißem Eisessig.



3.6-Dibrom-2'-dimethylamino-5'-acetamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{22}O_2N_2Br_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus

3.6-Dibrom-5'-amino-2'-dimethylamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan und Essigsäureanhydrid (Av., W., A. 334, 314). Aus 3.6.2¹-Tribrom-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol und N.N-Dimethyl-N'-acetyl-p-phenylendiamin (S. 95) in Benzol (Av., W., A. 334, 314). — Gelbe Schüppchen oder Blättchen (aus heißem Eisessig). F: 223—224°. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in heißem Benzol, leicht in Chloroform, heißem Alkohol, Ligroin und Eisessig.

3.6-Dibrom-2'-dimethylamino-5'-acetamino-4-acetoxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{21}H_{24}O_3N_2Br_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei längerem Kochen des 3.6-Dibrom-2'-dimethylamino-5'-acetamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethans mit Essigsäureanhydrid (Av., W., A. 334, 315). — Gelbliche Blättchen (aus heißem Alkohol). F: 138—139°. Leicht löslich in Eisessig, heißem Alkohol, Äther und Ligroin, sehr leicht in Benzol und Chloroform. Unlöslich in Alkalien. — Gibt mit alkoh. Kalilauge wieder 3.6-Dibrom-2'-dimethylamino-5'-acetamino-4-oxy-2.5-dimethyl-diphenylmethan.

6. *Aminoderivat des α -Oxy-2.2'-dimethyl-diphenylmethans (2.2'-Dimethyl-diphenylcarbinols, Di-o-tolyl-carbinols)* $C_{15}H_{16}O = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot OH$.

4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-diphenylcarbinol, 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol $C_{15}H_{20}ON_2$, s. $(CH_3)_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot \text{C}_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-diphenylmethan (S. 262) mit Bleidioxyd oder durch elektrolitische Oxydation (REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 113). Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzophenon (Syst. No. 1873) durch elektrolitische Reduktion (REI., RU.). — Kondensation mit aromatischen Aminen: REI., RU., J. pr. [2] 71, 57, 96, 115; REI., SCHWERDT, J. pr. [2] 75, 379.

7. *Aminoderivate des 4-Oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethans* $C_{15}H_{16}O = C_6H_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$.

2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{18}ONBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und Dimethylanilin in Benzol (AUWERS, HÄHNLE, A. 334, 319). — Krystalle (aus Alkohol). F: 128°. Unlöslich in Wasser, Ligroin und Petroläther, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in Äther, leicht löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform und heißem Alkohol. — $C_{17}H_{18}ONBr_2 + HBr$. Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 250° nach vorangehendem Erweichen. Unlöslich in Wasser, Benzol und Ligroin, schwer löslich in kaltem Eisessig, leicht in Alkohol und heißem Eisessig.

2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{19}H_{20}O_3NBr_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen des 2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethans mit Essigsäureanhydrid (Av., H., A. 334, 320). — Nadeln (aus Alkohol). F: 145—146.5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin und kaltem Alkohol, löslich in Äther, leicht löslich in Benzol, sehr leicht in Eisessig.

2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan-hydroxymethylat $C_{18}H_{20}O_3NBr_2 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan und Methyljodid in siedendem Benzol; die freie Base erhält man aus dem Jodid durch Kochen mit verd. Natronlauge (Av., H., A. 334, 321). — Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 160°, sintert allmählich zusammen und schmilzt bei 188—191°. Unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin und Chloroform, schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig. — Jodid $C_{18}H_{20}O_3NBr_2 \cdot I$. Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 193—196°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Alkohol, fast unlöslich in Wasser, Benzol, Äther, Ligroin und Chloroform. Gibt beim Kochen mit Xylol 2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan.

2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylat $C_{20}H_{22}O_3NBr_2I = (CH_3)_2NI \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylat mit Essigsäureanhydrid (Av., H., A. 334, 321). — Weißes Pulver. F: 184—185° (Zers.).

2.6-Dibrom-4'-diäthylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan $C_{17}H_{22}ONBr_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Br_2(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Bd. VI, S. 520) und Diäthylanilin in Benzol (Av., H., A. 334, 325). — Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 132—133° nach vorangehendem Erweichen. Unlöslich in Wasser,

sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Benzol; sehr leicht löslich in Eisessig und Chloroform. — $C_{15}H_{13}ONBr_3 + HBr$. Nadeln (aus bromwasserstoffhaltigem Eisessig). F: 278—279° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin und Benzol, sehr schwer löslich in Chloroform und kaltem Eisessig, schwer in heißem Eisessig, löslich in Alkohol.

2.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan $(C_{17}H_{15}ONBr_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 2.6-Dibrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan und Brom in Eisessig (Av., H., A. 334, 323). — Krystallwarzen (aus Ligroin), Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 135°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, mäßig in heißem Ligroin, leicht in Alkohol, Eisessig und Benzol, sehr leicht in Äther und Chloroform. — $C_{17}H_{15}ONBr_3 + HBr$. Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt bei sehr langsamem Erhitzen bei 224—224,5°.

2.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-acetoxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan $(C_{19}H_{20}O_2NBr_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 1-stdg. Kochen von 2.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (Av., H., A. 334, 324). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150—151,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, mäßig in heißem Alkohol, leicht in Äther, Ligroin, Eisessig, sehr leicht in Benzol und Chloroform.

2.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan-jodmethylat $C_{18}H_{21}ONBr_3I = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Bei 2-tägigem Erhitzen von 2.6.3'-Tribrom-4'-dimethylamino-4-oxy-3.5-dimethyl-diphenylmethan mit Methyljodid in Benzol (Av., H., A. 334, 324). — Gelbe Nadeln. Schmilzt bei 172—173° unter Zersetzung. — Spaltet bei anhaltendem Kochen mit Xylol Methyljodid ab.

8. Aminoderivate des α -Oxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethans (3.3'-Dimethyl-diphenylcarbinols, Di-m-tolyl-carbinols) $C_{15}H_{16}O = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot OH$.

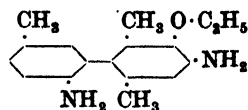
4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylcarbinol, **4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol** $C_{15}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von $H_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot \text{C}_6H_4 \cdot NH_2$ 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam (VONGERICHTEN, BOCK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 250; C. 1903 II, 441). — F: 135°. Leicht löslich in Äthylalkohol und Methylalkohol. — Liefert mit salzsaurem o-Toluidin in wäBr. Lösung 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethan (S. 331). — Die Acetylverbindung schmilzt bei 153°.

4.4'-Bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol $C_{17}H_{22}ON_2 = [CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH \cdot OH$. B. Aus 4.4'-Bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzophenon (Syst. No. 1873) durch Natriumamalgam in alkoh. Lösung (GNEHM, WRIGHT, B. 35, 913; C. 1903 I, 399). — Farblose Nadeln (aus Aceton). F: 160—161°; löslich in Eisessig mit tiefblauer Farbe (Gn., Wr., B. 35, 913). — Liefert bei der Einw. von Schwefelwasserstoff in alkoholisch-essigsaurer Lösung Bis-[4.4'-bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol]-sulfid (s. u.) (Gn., Wr., C. 1903 I, 399). Bei der Einw. von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid (Syst. No. 2193) entstehen 4.4'-Bis-[4-nitro-benzoldiazomethylamino]-3.3'-dimethyl-benzhydrol $[O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH \cdot OH$ (Syst. No. 2234) und in geringerer Menge 4'-Nitro-4-methylamino-3-methyl-azobenzol $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3$ (Syst. No. 2173) (Gn., Wr., C. 1903 I, 399). Mit 4-Amino-azobenzol (Syst. No. 2172) entsteht 4.4'-Bis-methylamino- α -[4-benzolazo-anilino]-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (N-[4-Benzolazo-phenyl]-leukauramin, Syst. No. 2172), mit Benzolazo- α -naphthylamin analog N-[4-Benzolazo-naphthyl-(1)]-leukauramin (Syst. No. 2180) (Gn., Wr., B. 35, 914).

Bis-[4.4'-bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol]-sulfid $C_{34}H_{44}N_4S = \{[CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2CH\}_2S$. B. Man leitet Schwefelwasserstoff unter Erwärmen in eine Lösung von 12 g 4.4'-Bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol in 60 g Alkohol, welche mit 10—12 Tropfen Eisessig versetzt ist (Gn., Wr., C. 1903 I, 399). — Nadeln (aus Essigester). F: 214° bis 215°. Leicht löslich in Chloroform, sonst schwer löslich. Löst sich in Eisessig mit violetter Farbe. Beim Kochen wird 4.4'-Bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol zurückgebildet. Beim Zusatz von alkoh. Salzsäure zur Eisessiglösung tritt Entfärbung ein, beim Erhitzen erscheint die violette Farbe wieder.

9. Aminoderivate des 3-Oxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyls $C_{18}H_{16}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$.

4.6'-Diamino-3-äthoxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyl, 3'-Äthoxy-5.2'.6'-trimethyl-diphenylin¹⁾ $C_{17}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Äthoxy-3.5.4'-tri-



¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Diphenylin“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 211.

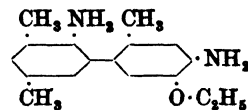
methyl-azobenzol (Syst. No. 2114) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure, neben anderen Produkten (JACOBSON, FULDA, A. 369, 29). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117—118°. Sehr leicht löslich in Ligroin, Äther, schwerer in Benzol, leicht in Alkohol. — Gibt beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure 4.6'-Bis-formamino-3-äthoxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyl (s. u.).

4.6'-Bis-salicylal-amino-3-äthoxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyl $C_{21}H_{20}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot C_6H(CH_3)_2(O \cdot C_2H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch 2-stdg. Kochen von 1 g 4.6'-Diamino-3-äthoxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyl mit 2 g Salicylaldehyd in 10 g Alkohol im Kohlensäurestrom auf dem Wasserbade (J., F., A. 369, 30). — Gelbe, schiefwinklig-tafelförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 201—202°. Schwer löslich in Alkohol.

4.6'-Bis-formamino-3-äthoxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyl $C_{18}H_{18}O_3N_2 = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot C_6H(CH_3)_2(O \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CHO$. B. Aus 4.6'-Diamino-3-äthoxy-2.6.3'-trimethyl-diphenyl und 10 Tln. wasserfreier Ameisensäure (J., F., A. 369, 31). — Prismen (aus Alkohol). F: 189°.

10. *Aminoderivate des 5-Oxy-2.3'.5'-trimethyl-diphenyls* $C_{15}H_{16}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$.

4.2'-Diamino-5-äthoxy-2.3'.5'-trimethyl-diphenyl, 5'-Äthoxy-3.5.2'-trimethyl-diphenylin¹⁾ $C_{17}H_{22}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6'-Äthoxy-2.4.3'-trimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113) in Alkohol mit Zinnchlorür in Salzsäure, neben anderen Produkten (JACOBSON, FABIAN, A. 369, 39). — Ist in Form seines Salicylaldehydderivates (s. den folgenden Artikel) isoliert.

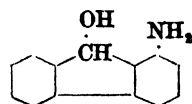


4.2'-Bis-salicylal-amino-5-äthoxy-2.3'.5'-trimethyl-diphenyl $C_{21}H_{20}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot C_6H_4(CH_3)_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2(O \cdot C_2H_5) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4.2'-Diamino-5-äthoxy-2.3'.5'-trimethyl-diphenyl mit $2\frac{1}{4}$ Mol.-Gew. Salicylaldehyd in Methylalkohol beim Erhitzen am Rückflußkühler (J., F., A. 369, 39). — Krystalle (aus Ligroin). F: 161—162°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in heißem Ligroin, kaum löslich in heißem Alkohol und Äther. — Wird durch Säuren in seine Komponenten zerlegt.

h) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$.

1. *Aminoderivate des 9-Oxy-fluorens* $C_{13}H_{10}O = C_{13}H_9 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 691).

1-Amino-9-oxy-fluoren $C_{13}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 20 g 1.8-Dinitro-fluoren (Bd. VII, S. 470) in 600 ccm siedendem Eisessig mit 100 g Zinnchlorür in 200 ccm rauchender Salzsäure (SCHMIDT, STÜTZEL, A. 370, 30). — Bordeauxrote Nadeln (aus viel Wasser). F: 142°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, schwer in Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe. — Liefert durch Diazotieren und Verkothen 1.9-Dioxy-fluoren (Bd. VI, S. 1021). — $C_{13}H_{11}ON + HCl$. Braungelbe Kryställchen. Schmilzt bei 290° unter Zersetzung. — $C_{13}H_{11}ON + HNO_3$. Braune Nadelchen (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°.



Monoacetylderivat $C_{15}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_{13}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ oder $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{13}H_9 \cdot OH$. B. Durch Kochen von 0,8 g 1-Amino-9-oxy-fluoren mit 40 ccm Essigsäureanhydrid (SCH., ST., A. 370, 33). — Braungelbe Kryställchen (aus Benzol). F: 200°.

Monobenzoylederivat $C_{20}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_{13}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{13}H_9 \cdot OH$. B. Man schüttelt 0,8 g 1-Amino-9-oxy-fluoren in 200 ccm Äther unter allmählichem Zusatz von 2 g Benzoylchlorid und 100 ccm starker Natronlauge (SCH., ST., A. 370, 33). — Nadeln (aus Alkohol). F: 260°.

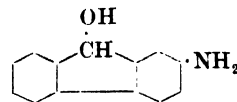
[9-Oxy-fluorenyl-(1)]-harnstoff $C_{14}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_{13}H_9 \cdot OH$. B. Aus dem Hydrochlorid des 1-Amino-9-oxy-fluorens und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung beim Erhitzen (SCH., ST., A. 370, 35). — Dunkelbraune Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°.

N-Phenyl-N'-[9-anilinoformyloxy-fluorenyl-(1)]-harnstoff $C_{27}H_{21}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_{13}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 0,6 g 1-Amino-9-oxy-fluoren (s. o.) in 100 ccm absol. Äther und 0,5 g Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (SCH., ST., A. 370, 32). — Rote Krystalle. F: 262°.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Diphenylin“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 211.

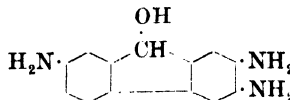
2-Amino-9-oxy-fluoren $C_{13}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel.

B. Man kocht 5 g 2-Nitro-fluoren (Bd. VII, S. 469) in 250 ccm Alkohol (D: 0,87) mit 3 g Chlorcalcium, gelöst in 5 ccm Wasser, und 20 g Zinkstaub, bis die Flüssigkeit farblos geworden ist (DIELS, *B.* 34, 1767). — Irisierende Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 192°, schmilzt bei 200° (korr.). Sehr wenig löslich in Äther, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Chloroform, Eisessig. Die tiefblaue Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von wenig Wasser grün. — Hydrochlorid. Prismen. Schwer löslich in Salzsäure.



2.3.7-Triamino-9-oxy-fluoren $C_{13}H_{13}ON_3$, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Eintragen von 12 g Zinn in die auf dem Wasserbade erwärmte Lösung von 5 g 2.3.7-Trinitro-fluoren (Bd. VII, S. 471) in 75 ccm konz. Salzsäure, Eindampfen der Lösung auf dem Wasserbade und Zerlegung des Rückstandes in wäßr. Lösung mit Schwefelwasserstoff (SCHMIDT, BAUER, *B.* 38, 3762). — $C_{13}H_{13}ON_3 + 3 HCl$. Blättrige Masse. Schmilzt nicht unterhalb 360°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — Pikrat $C_{13}H_{13}ON_3 + 3 C_6H_3O_7N_3$. Gelb. Zersetzt sich von 175° an.

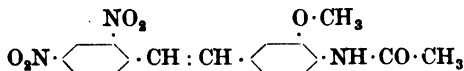


2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{14}H_{12}O$.

1. *Aminoderivat des α -Phenyl- β -[3-oxy-phenyl]-äthylens* $C_{14}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 693).

α -[2.4-Dinitro-phenyl]- β -[4-acetamino-3-methoxy-phenyl]-äthylen, 2'.4'-Dinitro-4-acetamino-3-methoxy-stilben $C_{17}H_{15}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 4-Acetamino-3-methoxy-benzaldehyd (Syst. No. 1877) und 2.4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) unter Zusatz von Piperidin bei 160—180° (KHOTINSKY, JACOPSON-JACOPMANN, *B.* 42, 3101). — Braunrote Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 227°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in warmem Nitrobenzol und Anilin. — Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure und Alkohol verseift und gibt dann, mit Natriumnitrit diazotiert und mit β -Naphthol in alkal. Lösung gekuppelt, den Azofarbstoff $(O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH:CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot ONa$ (Syst. No. 2121).



2. *Aminoderivat des 1-Oxy- oder des 9-Oxy-anthracen-dihydrids-(9.10)* $C_{14}H_{12}O = C_{14}H_{11} \cdot OH$ (Bd. VI, S. 696 bzw. 697).

9 oder 10 - Äthylamino - 1 - oxy - anthracen - dihydrid - (9.10) $C_{16}H_{17}ON = C_6H_4 \cdot \begin{matrix} CH(NH \cdot C_2H_5) \\ CH_2 \end{matrix} \cdot C_6H_3 \cdot OH$ oder 1 oder 4 - Äthylamino - 9 - oxy - anthracen - di-

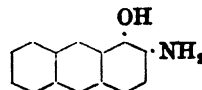
hydrid-(9.10) $C_{16}H_{17}ON = C_6H_4 \cdot \begin{matrix} CH(OH) \\ CH_2 \end{matrix} \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 1.9- oder 1.10-Dioxy-anthracen-dihydrid-(9.10) (Bd. VI, S. 1027) mit 20—30%iger wäßr. Äthylaminlösung (LIEBERMANN, GIESEL, *A.* 212, 18; vgl. *B.* 10, 610). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Sublimiert unter teilweiser Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol; die Lösung fluoresciert. Löst sich unzersetzt in kalter konzentrierter Schwefelsäure. Entwickelt beim Kochen mit Alkalien Äthylamin. — Schwache Base; die Salze werden durch viel Wasser zersetzt.

3. *Aminoderivat des γ -Oxy- $\alpha\gamma$ -diphenyl- α -propylens (Phenylstyryl-carbinols)* $C_{15}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$.

Phenyl-[4-dimethylamino-styryl]-carbinol $C_{17}H_{19}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus 2 Mol.-Gew. Phenylmagnesiumbromid und 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-zimtaldehyd (Syst. No. 1873) (SACHS, WEIGERT, *B.* 40, 4369). — Brauner Niederschlag. Färbt sich bei 130° schwarz, schmilzt bei 160°. Löslich in Äther mit gelber, in Eisessig mit roter, in Chloroform und Alkohol mit brauner Farbe. Gibt mit Platinchlorid und mit Methyljodid gefärbte Niederschläge.

i) Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$.1. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O$.1. *Aminoderivate des 1-Oxy-anthracens* $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_9 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 702).

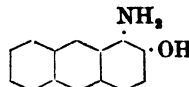
2-Amino-1-oxy-anthracen, 2-Amino-anthrol-(1) $C_{14}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Das salzsaure Salz entsteht durch Reduktion des 2-Nitroso-anthrols-(1) [Anthrachinon-(1.2)-oxims-(2), Bd. VII, S. 781] mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (DRENEL, *B.* 39, 930). — $C_{14}H_{11}ON + HCl$. Blättchen. In feuchtem Zustande leicht oxydabel. Eisenchlorid liefert in salzsaurer Lösung Anthrachinon-(1.2) (Bd. VII, S. 780).



2-Diacetylamino-1-acetoxy-anthracen, O.N.N-Triacetyl-[2-amino-anthrol-(1)] $C_{30}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{14}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Behandeln des salzsauren 2-Amino-anthrols-(1) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (DRENEL, *B.* 39, 930). — Blättchen oder Nadeln (aus Essigsäure). F: 161°. Bei der Oxydation mit Eisenchlorid unter Zusatz von Salzsäure entsteht Anthrachinon-(1.2).

2. *Aminoderivate des 2-Oxy-anthracens* $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_9 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 702).

1-Amino-2-oxy-anthracen, 1-Amino-anthrol-(2) $C_{14}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 1-Nitroso-anthrol-(2) [Anthrachinon-(1.2)-oxim-(1), Bd. VII, S. 780] durch Reduktion mit salzsaurer Zinnchlorürlösung oder mit Schwefelwasserstoff in alkal. Lösung (LAGODZINSKI, *B.* 27, 1438; 28, 1422; *A.* 342, 73). Aus dem nicht näher beschriebenen 1-Benzolazo-anthrol-(2) in Alkohol mit Zinkstaub und HCl (*L.*, *A.* 342, 75). — Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 150°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Chloroform; löslich in wäbr. Alkalien. Konz. Schwefelsäure löst grüngelb mit dunkelgrüner Fluorescenz, in der Wärme blutrot. — Gibt bei der Oxydation Anthrachinon-(1.2). — $C_{14}H_{11}ON + HCl$. Nadeln. Schwer löslich. Wird durch Wasser gespalten.



1-Acetamino-2-oxy-anthracen, 1-Acetamino-anthrol-(2) $C_{16}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{14}H_9 \cdot OH$. *B.* Aus O.N.N-Triacetyl-[1-amino-anthrol-(2)] (s. u.) beim Kochen mit wäbrig-alkoholischer Kalilauge (*L.*, *A.* 342, 79). — Blättchen (aus Alkohol). Die alkoh. Lösung fluoresciert blaugrün. Zersetzt sich bei ca. 200—220°.

1-Diacetylamino-2-acetoxy-anthracen, O.N.N-Triacetyl-[1-amino-anthrol-(2)] $C_{30}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{14}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei kurzem Erwärmen von 1-Amino-anthrol-(2) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (*L.*, *B.* 28, 1422; *A.* 342, 78). — Blättchen (aus Alkohol). F: 165°. Die alkoh. Lösung fluoresciert bläulich. — Wird beim Kochen mit Chromsäure in Eisessig zu 1-Diacetylamino-2-acetoxy-anthrachinon-(9.10) (Syst. No. 1879) oxydiert. Beim Kochen mit wäbrig-alkoholischen Alkalien entsteht 1-Acetamino-anthrol-(2) (s. o.).

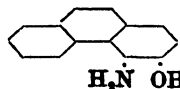
3. *Aminoderivate des 9-Oxy-anthracens* $C_{14}H_{10}O$ (Bd. VI, S. 703) sind desmotrop mit den entsprechenden Aminoderivaten des 9-Oxo-anthracendihydrids (Anthrons), Syst. No. 1873.

4. *Aminoderivat des 2-Oxy-phenanthrens* $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_9 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 704).

x-Amino-2-äthoxy-phenanthren, x-Amino-phenanthrol-(2)-äthyläther $C_{16}H_{15}ON = H_2N \cdot C_{14}H_9 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 10 g x-Nitro-2-äthoxy-phenanthren (Bd. VI, S. 705) beim Erhitzen mit 50 g Zinn und 300 ccm konz. Salzsäure (HENSTOCK, *Soc.* 89, 1529). — Nadeln (aus Petroleum). F: 127°.

5. *Aminoderivate des 3-Oxy-phenanthrens* $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_9 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 705).

4-Amino-3-oxy-phenanthren, 4-Amino-phenanthrol-(3) $C_{14}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel¹⁾. *B.* Durch Spaltung des Natriumsalzes des 4-[4-Sulfo-benzolazo]-phenanthrols-(3) (Syst. No. 2152) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (WERNER, *A.* 321, 295). — Weiße, an der Luft sich allmählich grau färbende Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol + wenig Wasser). F: 159—161° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton. — Gibt beim Behandeln mit salpetriger Säure eine in Äther sehr leicht lösliche gelbe Ver-

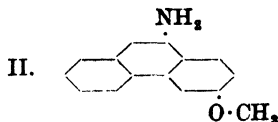
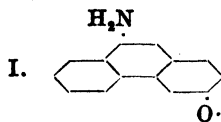


¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von FIESER, *Am. Soc.* 51 [1929], 941.

bindung. — Hydrochlorid. Weiße Blättchen. Färbt sich an der Luft bald grau, dann grün; wird auch schon durch wäſſr. Salzsäure verändert.

4 - Diacetyl-amino - 3 - acetoxy - phenanthren, O.N.N - Triacetyl - [4 - amino - phenanthrol-(3)] $C_{20}H_{17}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{14}H_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-phenanthrol-(3) und Essigsäureanhydrid bei 150° (WERNER, A. 321, 298). — Nadeln (aus Alkohol). F.: 169—170°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Alkohol und Aceton, schwer in Ligroin.

9 oder 10-Amino-3-methoxy-phenanthren, 9 oder 10-Amino-phenanthrol-(3)-methyläther $C_{18}H_{15}ON$, Formel I oder Formel II. B. Aus dem 9 oder 10-Nitro-3-methoxy-



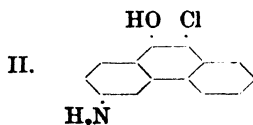
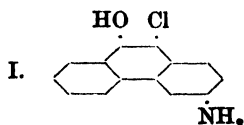
phenanthren (F: 136,5—137°) (in Bd. VI, S. 706 als α -Nitro-3-methoxy-phenanthren aufgeführt) durch Reduktion mit Zinn und rauchender Salzsäure (WERNER, A. 321, 286). — Nadeln. F: 117—118°. — Liefert mit Salzsäure ein unlösliches Hydrochlorid. Ist diazotierbar.

9 oder 10-Amino-3-äthoxy-phenanthren, 9 oder 10-Amino-phenanthrol-(3)-äthyläther $C_{18}H_{15}ON = H_2N \cdot C_{14}H_8 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 9 oder 10-Nitro-3-äthoxy-phenanthren (in Bd. VI, S. 706 als α -Nitro-3-äthoxy-phenanthren aufgeführt) beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure (HENSTOCK, Soc. 89, 1531). — Nadeln (aus Petroleum). F: 94°.

9 oder 10-Acetamino-3-methoxy-phenanthren, 9 oder 10-Acetamino-phenanthrol-(3)-methyläther $C_{17}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{14}H_8 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 9 oder 10-Amino-phenanthrol-(3)-methyläther und Acetanhydrid beim Kochen (WERNER, A. 321, 287). — Blätter (aus Alkohol). F: 150°. — Geht bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig in 3-Methoxy-phenanthrenchinon (Bd. VIII, S. 347) über.

6. Aminoderivate des 9-Oxy-phenanthrens $C_{14}H_{10}O = C_{11}H_8 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 706).

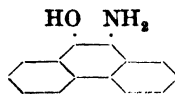
10-Chlor-3 oder 6-amino-9-oxy-phenanthren, 10-Chlor-3 oder 6-amino-phenanthrol-(9) („ β -3-Amino-9.10-chloroxyphenanthren“) $C_{14}H_{10}ONCl$, Formel I oder Formel II. B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Reduktion des niedrigschmelzenden



den Dichlornitrophenanthrons (Bd. VII, S. 477) mit Zinn und Salzsäure (J. SCHMIDT, SÖLL, B. 41, 3693). — $C_{14}H_{10}ONCl + HCl$.

10-Chlor-6 oder 3-amino-9-oxy-phenanthren, 10-Chlor-6 oder 3-amino-phenanthrol-(9) („ α -3-Amino-9.10-chloroxyphenanthren“) $C_{14}H_{10}ONCl$, Formel II oder Formel I. B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Reduktion des hochschmelzenden Dichlornitrophenanthrons (Bd. VII, S. 477) mit Zinn und Salzsäure (J. SCH., SÖLL, B. 41, 3693). — $C_{14}H_{10}ONCl + HCl$. Nadeln.

10-Amino-9-oxy-phenanthren, 10-Amino-phenanthrol-(9), Morphigenin $C_{14}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Reduktion von Phenanthrenchinon-monoimid (Bd. VII, S. 802) (PSCHORR, B. 35, 2734), Phenanthrenchinon-monoxim (Bd. VII, S. 803) (P.; J. SCHMIDT, D. R. P. 141422; C. 1903 I, 1197), Phenanthrenchinon-monophenylhydrazon [10-Benzolazo-phenanthrol-(9), Syst. No. 2121] (VAHLEN, A. Pkt. 47, 379; P.) in Eisessig mit Zinnchlorür und Salzsäure; man erhält die freie Base aus dem salzsauren Salz durch Zerlegen mit einer Lösung von Natriumsulfit, Natriumacetat oder Natriumcarbonat in Gegenwart von Äther in einer Kohlensäureatmosphäre (P.). Man leitet 15—20 Minuten lang Schwefelwasserstoff in eine heiße alkoh. Suspension von Phenanthrenchinon-monoxim ein, filtriert vom Schwefel ab und fällt aus der Lösung durch Zufügen von konz. Salzsäure das salzsaure Salz (J. SCH., B. 35, 3130; D. R. P. 141422). — Gelbbraun gefärbte Nadeln. Färbt sich bei ca. 100° rot, beginnt bei ca. 150° zu sintern, ein Zusammenfließen tritt erst bei 417° ein (P.). Beginnt bereits bei mehrtägigem Stehen sich zu zersetzen (P.). Ist unter Luftabschluß ohne Zersetzung in kalter Alkalilauge löslich (P.). Geht beim Kochen mit alk. Lösung im Wasserstoffstrom oder beim Erhitzen in essigsaurer Suspension unter Luftabschluß in 9.10-Dioxy-phenanthren



(Bd. VI, S. 1035) über (P.). Geht beim Erwärmen in alkal. Lösung unter Luftzutritt in Phenanthrenchinon über (P.). Phenanthrenchinon entsteht auch aus salzsaurem 10-Amino-phenanthrol-(9) bei der Einw. von Oxydationsmitteln wie Salpetersäure, salpetrige Säure (P.; J. SCH.) oder Chromsäure (J. SCH.). Erhitzen des salzsauren Salzes mit konz. Schwefelsäure auf 140° führt zur Bildung stickstoffreicher Produkte (P.; vgl. dazu V., B. 35, 3045; H. 39, 97; BERGELL, PSCHORR, H. 38, 31 Anm. 3). — $C_{18}H_{11}ON + HCl$ („Morphigeninchlorid“). Farblose Nadeln. Färbt sich bei 180° (V., A. Pth. 47, 380), 120° (P.; J. SCH.) rötlich, ist bei 290° noch nicht geschmolzen (V., A. Pth. 47, 380). Zersetzt sich bei hoher Temperatur unter Verkohlung (P.; J. SCH.). Gibt beim Erhitzen mit Wasser oder verd. Salzsäure 9.10-Dioxy-phenanthren (P.; J. SCH.).

Bis-[10-oxy-phenanthryl-(9)]-amin $C_{18}H_{11}O_2N = NH(C_{14}H_9 \cdot OH)_2$. B. Entsteht neben Phenanthrenchinon, wenn man Phenanthrenchinon-monoxim in Alkohol mit Schwefelwasserstoff reduziert, die vom Schwefel abfiltrierte Lösung mit luftfreiem Wasser fällt, die sich abscheidenden Nadelchen von 10-Amino-9-oxy-phenanthren abfiltriert und an der Luft auf Ton trocknet, wobei Ammoniak abgespalten wird (J. SCHMIDT, B. 35, 3131). Beim Kochen von 10-Chlor-phenanthrol-(9) (Bd. VI, S. 707) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (J. SCH., LUMPF, B. 41, 4222). — Grünbraune Prismen (aus Alkohol). F: ca. 230° (Zers.) (J. SCH., L.). Die äther. Lösung ist braunrot, wird unter dem Einfluß von Sonnenlicht hellgelb und nimmt im Dunkeln wieder die ursprüngliche Farbe an; sie zeigt deutliche Fluorescenz (J. SCH., L.). — Die kornblumenblaue Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit der Lösung eines Nitrits oder Nitrats an der Berührungsfläche eine braune Zone (J. SCH., L.). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid das Phenanthroxazin

$C_6H_4 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_4$
 $C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4$
 (Syst. No. 4210) (J. SCH., L.).

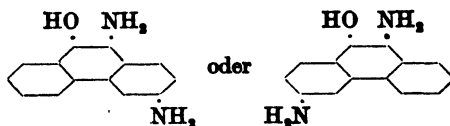
10-Acetamino-9-oxy-phenanthren, 10-Acetamino-phenanthrol-(9) $C_{18}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{14}H_9 \cdot OH$. B. Durch kurzes Erwärmen von 10-Amino-phenanthrol-(9) mit Essigsäureanhydrid im Wasserbade (PSCHORR, B. 35, 2737). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 223—224° (korr.). Zersetzt sich in alkal. Lösung unter Abscheidung gelber Flocken (P.). — Physiologische Wirkung: BERGELL, PSCHORR, H. 38, 38.

10-Acetamino-9-acetoxy-phenanthren, O,N-Diacetyl-[10-amino-phenanthrol-(9)] $C_{18}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{14}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 10-Amino-phenanthrol-(9) mit Essigsäureanhydrid (PSCHORR, B. 35, 2737). — Farblose sechsseitige Prismen. F: 242° (korr.). Leicht löslich in Aceton und Chloroform, sehr wenig in Benzol, unlöslich in Äther.

N-Phenyl-N'-[10-oxy-phenanthryl-(9)]-harnstoff $C_{21}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_{14}H_9 \cdot OH$. B. Durch Zusatz von Phenylisocyanat zur äther. Lösung des 10-Amino-phenanthrols-(9) (PSCHORR, B. 35, 2738). — Farblose Nadeln (aus Isoamylalkohol). F: 241° (korr.).

3 oder 6-Nitro-10-amino-9-oxy-phenanthren, 3 oder 6-Nitro-10-amino-phenanthrol-(9) $C_{18}H_{13}O_2N_2 = H_2N \cdot C_{14}H_9(NO_2) \cdot OH$. B. Das Hydrochlorid entsteht durch 30—40 Minuten langes Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine siedende alkoh. Suspension von 3-Nitro-phenanthrenchinon-monoxim (Bd. VII, S. 806) und Fällen der vom Schwefel abfiltrierten Lösung mit rauchender Salzsäure (J. SCHMIDT, B. 35, 3131). — $C_{18}H_{13}O_2N_2 + HCl$. Gelbe Nadelchen. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Geht bei der Einw. wasserhaltiger Lösungsmittel leicht in 3-Nitro-9.10-dioxy-phenanthren (Bd. VI, S. 1036) über. Die dunkelrote Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich nach dem Verdünnen mit Wasser beim Übersättigen mit Alkali blau.

3.10- oder 6.10-Diamino-9-oxy-phenanthren, 3.10 oder 6.10-Diamino-phenanthrol-(9) $C_{18}H_{11}ON_2$, s. nebenstehende Formeln. B. Durch Lösen von 1 Tl. 3-Nitro-phenanthrenchinon-monoxim in heißem Eisessig und Eintragen von 16 Tln. einer warmen salzsauren Zinnchlorürlösung (1:1) (J. SCHMIDT, B. 35, 3132). — Rotgelbe Nadeln (aus 40%igem Alkohol). F: 264—265°.



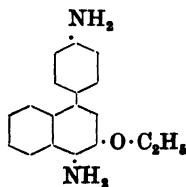
2. Aminoderivat des 9-Oxy-2-methyl-anthracens oder des 10-Oxy-2-methyl-anthracens $C_{18}H_{13}O = CH_3 \cdot C_{14}H_9 \cdot OH$ (Bd. VII, S. 484).

1-Amino-9 oder 10-oxy-2-methyl-anthracen, 1-Amino-2-methyl- oder 4-Amino-3-methyl-anthranol-(9) $C_{18}H_{13}ON = C_6H_4 \left\{ \begin{smallmatrix} C(OH) \\ CH \end{smallmatrix} \right\} C_6H_3(NH_2) \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 1-Amino-9 oder 10-oxo-2-methyl-anthracen-dihydrid-(9.10), 1-Amino-2-methyl- oder 4-Amino-3-methyl-anthron-(9), Syst. No. 1873.

k) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O$.**1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{16}H_{12}O$.**

1. **Aminoderivate des 3-Oxy-1-phenyl-naphthalins** $C_{16}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

4-Amino-3-äthoxy-1-[4-amino-phenyl]-naphthalin $C_{18}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläther (Syst. No. 2120) mit salzsaurem Zinnchlorür (WEINBERG, *B.* 20, 3178). — Flocken. *F*: 72°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die alkoh. Lösung fluoresciert grünblau. — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Wasser).



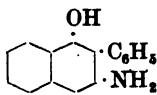
4-Acetamino-3-äthoxy-1-[4-acetamino-phenyl]-naphthalin $C_{22}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_{10}H_6 (NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von schwefelsaurem 4-Amino-3-äthoxy-1-[4-amino-phenyl]-naphthalin mit Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (MELDOLA, MORGAN, *Soc.* 55, 604). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 288°.

4-Acetamino-3-acetoxy-1-[4-acetamino-phenyl]-naphthalin $C_{22}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_{10}H_6 (NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Man kocht die salzsauren Salze, die man durch Reduktion des 1-Benzolazo-2-acetoxy-naphthalins (Syst. No. 2120) mit Zinnchlorür in mäßig warmem Alkohol erhält, mit Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (MELDOLA, MORGAN, *Soc.* 55, 123). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 252°.

4-Benzamino-3-oxy-1-[4-amino-phenyl]-naphthalin, 1-Benzamino-4-[4-amino-phenyl]-naphthol-(2) $C_{23}H_{18}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_{10}H_6 (NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot OH$. *B.* Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 1-Benzolazo-2-benzoyloxy-naphthalin (Syst. No. 2120) in alkoh. Lösung mit salzsaurem Zinnchlorür in der Kälte (Mx., Mo., *Soc.* 55, 124). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 172—173°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in verd. Säuren und in wäßr. Alkali.

2. **Aminoderivate des 1-Oxy-2-phenyl-naphthalins** $C_{16}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 710).

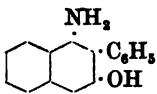
3-Amino-1-oxy-2-phenyl-naphthalin, 3-Amino-2-phenyl-naphthol-(1) $C_{16}H_{12}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen des 3-Acetamino-1-oxy-2-phenyl-naphthalins (s. u.) mit 20%iger Kalilauge (LEES, THORPE, *Soc.* 91, 1303). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). *F*: 185°. Leicht löslich in Alkalien; die alkalische Lösung färbt sich an der Luft schnell rot. Die Salze mit Säuren sind in konzentrierter saurer Lösung beständig, werden aber durch Wasser zersetzt.



3-Acetamino-1-oxy-2-phenyl-naphthalin, 3-Acetamino-2-phenyl-naphthol-(1) $C_{18}H_{16}O_2N = C_6H_5 \cdot C_{10}H_6 (NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot OH$. *B.* Man diazotiert 1-Amino-3-acetamino-2-phenyl-naphthalin (S. 271) in verd. Schwefelsäure bei 0° und kocht bis zum Aufhören der Stickstoffentwicklung (L., Th., *Soc.* 91, 1303). — Platten (aus Benzol + Alkohol). *F*: 203°. Löslich in verd. Alkalien.

3. **Aminoderivat des 3-Oxy-2-phenyl-naphthalins** $C_{16}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

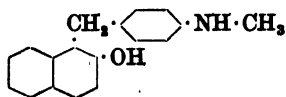
1-Amino-3-oxy-2-phenyl-naphthalin, 4-Amino-3-phenyl-naphthol-(2) $C_{16}H_{12}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man erhitzt das Monohydrochlorid des 1,3-Diamino-2-phenyl-naphthalins (S. 271) mit Wasser im geschlossenen Rohr 18 Stdn. auf 140° (LEES, THORPE, *Soc.* 91, 1304). — Platten (aus Benzol). *F*: 208°. Löslich in Alkalien. Bildet mit starken Säuren Salze, die durch Wasser zersetzt werden. Oxydiert sich leicht an der Luft.

**2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{17}H_{14}O$.**

1. **Aminoderivate des 2-Oxy-1-benzyl-naphthalins (Phenyl-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methans)** $C_{17}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

Derivate des 2-Oxy-1-[4-amino-benzyl]-naphthalins ([4-Amino-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methans).

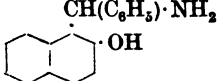
[4-Methylamino-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{18}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von salzsaurem dimerem(?) Anhydro-[4-methylamino-benzyl-alkohol] (S. 621) mit einer essigsäuren Lösung von β -Naphthol in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, *M.* 23,



998). — Prismen (aus Benzol). F: 142°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, fast unlöslich in Wasser. Wird von Bleidioxyd zu einem rotvioletten Farbstoff oxydiert. — $C_{18}H_{17}ON + HCl$. Blättchen. — $2C_{18}H_{17}ON + H_2SO_4$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Äther.

[4-Äthylamino-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{19}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem dimerem (?) Anhydro-[4-äthylamino-benzylalkohol] (S. 622) mit einer essigsäuren Lösung von β -Naphthol in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, M. 23, 999). — Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 99–100°. — $C_{19}H_{19}ON + HCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser und in konz. Salzsäure, leicht in Alkohol. — $2C_{19}H_{19}ON + H_2SO_4$. Schwach gelbliche Nadeln, leicht löslich in heißem Wasser.

2-Oxy-1-[α -amino-benzyl]-naphthalin und ihre Derivate.

2-Oxy-1-[α -amino-benzyl]-naphthalin, 1-[α -Amino-benzyl]-naphthol-(2), α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin $C_{17}H_{15}ON$,  s. nebenstehende Formel.

a) **Rechtsdrehendes 2-Oxy-1-[α -amino-benzyl]-naphthalin, rechtsdrehendes 1-[α -Amino-benzyl]-naphthol-(2), d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin}** $C_{17}H_{15}ON = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Man versetzt die Lösung von 22 g dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin (S. 729) in 700 ccm 95%igem Alkohol mit einer Lösung von 13,4 g d-Weinsäure in 40 ccm Alkohol; das in Alkohol schwer lösliche Tartrat der d-Base krystallisiert zuerst aus; durch Einengen der Mutterlauge kann man das Tartrat der l-Base gewinnen; die erhaltenen Tartrate zersetzt man mit verd. Natronlauge (BETTI, G. 36 II, 392). Man erwärmt die Lösung von 15 g des dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamins in 450 ccm Alkohol mit einer Lösung von 13,2 g krystallwasserhaltiger d-Glykose in 20 ccm Wasser + 150 ccm Alkohol kurze Zeit im Wasserbade und trennt die entstandenen Glykosederivate durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol; das Derivat der d-Base ist das weniger lösliche; man verseift mit verd. Salzsäure (B., G. 36 II, 666). — Nadeln (aus Äther). F: 137°; $[\alpha]_D^{20} = +58,84^\circ$ (1 g Substanz in 20 g Benzol) (B., G. 36 II, 393); $[\alpha]_D^{25} = +58,92^\circ$ (in Benzol; p = 3,846) (B., G. 36 II, 669). — Hydrochlorid. Nadeln. $[\alpha]_D^{25} = +52,89^\circ$ (1 g Substanz in 20 g absol. Alkohol) (B., G. 36 II, 394). — d-Tartrat. Krystalle. Wird bei 180° gelb und sintert oberhalb 240° unter Zersetzung; schwer löslich selbst in siedendem Alkohol (B., G. 36 II, 392).

Rechtsdrehendes 1-[α -Benzalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Benzal-d-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Bei kurzem Erwärmen von d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] mit Benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 64). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158°. $[\alpha]_D^{25} = +110,72^\circ$ (in Benzol; p = 4,734).

Links-drehendes 1-[α -(2-Nitro-benzalamino)-benzyl]-naphthol-(2), N-[2-Nitro-benzal]-d-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{18}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und 2-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 9). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. $[\alpha]_D^{25} = -259,36^\circ$ (in Benzol; p = 2,004).

Rechtsdrehendes 1-[α -(3-Nitro-benzalamino)-benzyl]-naphthol-(2), N-[3-Nitro-benzal]-d-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{18}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 9). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°. Schwer löslich in Benzin und in kaltem Alkohol. $[\alpha]_D^{25} = +43,88^\circ$ (in Benzol; p = 1,101).

Rechtsdrehendes 1-[α -(4-Nitro-benzalamino)-benzyl]-naphthol-(2), N-[4-Nitro-benzal]-d-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{18}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 10). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich in Benzin. $[\alpha]_D^{25} = +54,29^\circ$ (in Benzol; p = 1,528).

Rechtsdrehendes 1-[α -Cuminalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Cuminal-d-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{27}H_{23}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und Cuminaldehyd in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 64). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155–156°. $[\alpha]_D^{25} = +196,97^\circ$ (in Benzol; p = 7,363).

Links-drehendes 1-[α -Salicylalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Salicylal-d-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{19}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus d-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 64). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). F: 164°. $[\alpha]_D^{25} = -15,65^\circ$ (in Benzol; p = 6,238).

Rechtsdrehendes 1-[α -(2-Methoxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[2-Methoxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{25}H_{21}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 2-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 43) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 65). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. $[\alpha]_D^{25} + 243,60^\circ$ (in Benzol; $p = 6,254$).

Links-drehendes 1-[α -(5-Brom-2-oxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[5-Brom-2-oxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{24}H_{19}O_2NBr = HO \cdot C_6H_3Br \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 5-Brom-2-oxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150—151°. $[\alpha]_D^{25} - 76,37^\circ$ (in Benzol; $p = 1,308$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(5-Brom-2-methoxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[5-Brom-2-methoxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{25}H_{21}O_2NBr = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3Br \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 5-Brom-2-methoxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 8). — Nadeln (aus Alkohol). F: 119°. $[\alpha]_D^{25} + 39,45^\circ$ (in Benzol; $p = 4,118$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(3-Nitro-2-oxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[3-Nitro-2-oxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{24}H_{19}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 3-Nitro-2-oxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 8). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 193°. Schwer löslich in Alkohol, Benzin, Äther, Chloroform mit gelber Farbe. $[\alpha]_D^{25} + 38,83^\circ$ (in Benzol; $p = 0,232$).

Links-drehendes 1-[α -(5-Nitro-2-oxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[5-Nitro-2-oxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{24}H_{19}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 5-Nitro-2-oxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 8). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. $[\alpha]_D^{25} - 132,37^\circ$ (in Benzol; $p = 0,1873$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(4-Oxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[4-Oxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{24}H_{19}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 64). — Nadeln (aus Alkohol). F: 181—182°. $[\alpha]_D^{25} + 297,31^\circ$ (in Benzol; $p = 0,985$).

Rechtsdrehendes 1-[α -Anisalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Anisal-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{25}H_{21}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 65). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137—139°. $[\alpha]_D^{25} + 314,48^\circ$ (in Benzol; $p = 7,390$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(3-Brom-4-oxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[3-Brom-4-oxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{24}H_{19}O_2NBr = HO \cdot C_6H_3Br \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 3-Brom-4-oxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 8). — Krystalle (aus Alkohol). F: 167°. $[\alpha]_D^{25} + 150,1^\circ$ (in Benzol; $p = 0,8848$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(3,5-Dibrom-4-oxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[3,5-Dibrom-4-oxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{24}H_{17}O_2NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 3,5-Dibrom-4-oxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 9). — Krystalle (aus Alkohol). F: 180°. $[\alpha]_D^{25} + 92,18^\circ$ (in Benzol; $p = 1,292$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(3-Nitro-4-methoxy-benzalamin)-benzyl]-naphthol-(2), N-[3-Nitro-4-methoxy-benzal]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{25}H_{21}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 3-Nitro-4-methoxy-benzaldehyd in Alkohol (B., G. 37 II, 7, 9). — Krystalle (aus Alkohol). F: 140°. Sehr leicht löslich in Benzol. $[\alpha]_D^{25} + 135,83^\circ$ (in Benzol; $p = 0,7287$).

Links-drehendes 1-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1)-methylenamino)-benzyl]-naphthol-(2), N-[2-Oxy-naphthyl-(1)-methylen]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{25}H_{21}O_2N = HO \cdot C_{10}H_7 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) (Bd. VIII, S. 143) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 65). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 218°. $[\alpha]_D^{25} - 232,34^\circ$ (in Benzol; $p = 1,054$).

Rechtsdrehendes 1-[α -(2-Methoxy-naphthyl-(1)-methylenamino)-benzyl]-naphthol-(2), N-[2-Methoxy-naphthyl-(1)-methylen]-d-[α -(2-oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] $C_{25}H_{23}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_7 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α -(2-Oxy-naphthyl-(1))-benzylamin] und 2-Methoxy-naphthaldehyd-(1) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 65). — Strohfarbene Krystalle (aus Alkohol). F: gegen 145°. $[\alpha]_D^{25} + 133,42^\circ$ (in Benzol; $p = 2,585$).

Rechtsdrehendes 1-[α-(3,4-Dioxy-benzalamino)-benzyl]-naphthol-(2), N-[3,4-Dioxy-benzal]-d-[α-[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{19}O_3N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 66). — Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 149°. $[\alpha]_D^{20} = +159,57^\circ$ (in Benzol; $p = 1,105$).

Rechtsdrehendes 1-[α-Vanillalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Vanillal-d-[α-[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{22}H_{21}O_3N = (CH_3 \cdot O)(HO)C_6H_3 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und Vanillin (Bd. VIII, S. 247) in Alkohol (B., G. 37 I, 63, 66). — Nadeln (aus Alkohol). $[\alpha]_D^{20} = +318,55^\circ$ (in Benzol; $p = 4,006$).

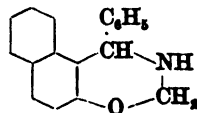
Glykosederivat des rechtsdrehenden 1-[α-Amino-benzyl]-naphthols-(2), Glykosederivat des d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamins} $C_{23}H_{25}O_6N = (C_6H_{11}O_5):N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$ bzw. $(C_6H_{11}O_5)NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. s. im Artikel d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] (S. 727). — Nadeln (aus viel Alkohol). F: 192° (Zers.); schwer löslich in Alkohol; wird beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in Glykose und d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] gespalten; gibt in alkoh. Lösung mit $FeCl_3$ intensive Violettfärbung, die schnell in Braun übergeht (B., G. 36 II, 667).

b) **Linksdrehendes 2-Oxy-1-[α-amino-benzyl]-naphthalin, linksdrehendes 1-[α-Amino-benzyl]-naphthol-(2), l-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin}** $C_{17}H_{15}ON = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. s. im Artikel d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] (S. 727). — Nadeln (aus Äther). F: 136—137°; $[\alpha]_D^{20} = -58,96^\circ$ (1 g Substanz in 20 g Benzol) (Berri, G. 36 II, 393). — Hydrochlorid. Nadeln. $[\alpha]_D^{20} = -52,51^\circ$ (1 g Substanz in 20 g absol. Alkohol) (B.). — d-Tartrat. Prismen. Löslich in Alkohol (B.).

Glykosederivat $C_{23}H_{25}O_6N = (C_6H_{11}O_5):N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$ bzw. $(C_6H_{11}O_5)NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. s. im Artikel d-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin], S. 727. — Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 163—165° (Zers.) (B., G. 36 II, 668). Leicht löslich in Alkohol. Wird beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in Glykose und l-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] gespalten (B.). — Gibt in alkoh. Lösung mit $FeCl_3$ intensive Violettfärbung, die schnell in Braun übergeht (B.).

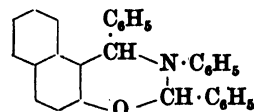
c) **Inakt. 2-Oxy-1-[α-amino-benzyl]-naphthalin, inakt. 1-[α-Amino-benzyl]-naphthol-(2), dl-α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin** $C_{17}H_{15}ON = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Kochen von N-Benzal-dl-[α-[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] (S. 730) mit mäßig konzentrierter Salzsäure; man erhält die freie Base aus dem Hydrochlorid durch Lösen in möglichst wenig 25%iger Kalilauge unter Wasserkühlung und sofortiges Ausschütteln der erhaltenen Lösung mit Äther (Berri, G. 31 I, 384, 386). — Nadeln (aus Äther). F: 125° (Zers.) (B., G. 31 I, 387). Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Ligroin (B., G. 31 I, 387). Kann durch d-Weinsäure (B., G. 36 II, 392) oder d-Glykose in die beiden optisch aktiven Formen zerlegt werden (B., G. 36 II, 666). — Wird beim Kochen mit Wasser oder Alkohol zersetzt (B., G. 31 I, 387). Die Lösungen in Äther und in Benzol zeigen gegen Lackmuspapier eine alkal. Reaktion, wahrscheinlich infolge Abspaltung von Ammoniak (B., G. 31 I, 388). α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin gibt beim Erwärmen mit 20%iger Kalilauge unter Ammoniakentwicklung N-Benzal-dl-[α-[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] und β-Naphthol (B., G. 33 I, 2). Liefert in alkoh. Lösung mit Formaldehyd eine Verbindung $C_{20}H_{19}O_3N$ (s. u.) (B., G. 33 I, 28). Gibt in alkoh. Lösung mit Benzaldehyd N-Benzal-dl-[α-[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] (B., G. 31 I, 389). Analoge Verbindungen entstehen mit anderen aromatischen Aldehyden, sowie mit Ketonen (B., G. 33 I, 32). Bei der Einw. von Essigester auf α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin entstehen N-Benzal-dl-[α-[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin], β-Naphthol und Ammoniak bzw. Acetamid (B., G. 31 I, 390). — Die Benzollösung gibt mit wenigen Tropfen einer äther. Eisenchloridlösung einen flockigen braunen Niederschlag und eine intensive weinrote Färbung (B., G. 31 I, 388). — $C_{17}H_{15}ON + HCl$. Nadeln. Beginnt bei 190° sich zu röten, ist aber bei 220° noch nicht vollständig geschmolzen; löslich in siedendem Wasser unter geringer Zersetzung, leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, löslich in wäßr. Kalilauge in der Kälte (B., G. 31 I, 385). — Pikrat $C_{17}H_{15}ON + C_6H_5O_7N_3$. Orangefelbe Krystalle. Schmilzt oberhalb 200° unter Zersetzung (B., G. 33 I, 3). — $C_{17}H_{15}ON + HCl + HgCl_2$. Nadeln (B., G. 33 I, 4). — $2 C_{17}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (B., G. 33 I, 3).

Verbindung $C_{20}H_{19}O_3N$. B. Bei kurzem Kochen der alkoh. Lösung von dl-[α-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] mit etwas überschüssiger wäßriger Formaldehydlösung (B., G. 33 I, 28). — Tafeln (aus Ligroin + Benzol). F: 103°. Löslich in Äther, Ligroin und siedendem Aceton. Geht beim Kochen der Lösung in Alkohol, Benzol oder Essigester in das Phenyl-naphthomethoxazin-dihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4201) über. — Die Lösung in Benzol gibt mit Eisenchlorid in der Wärme eine rotviolette Färbung, die beim Erkalten verschwindet.

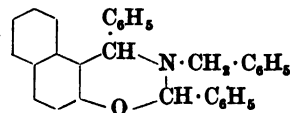


Inakt. 1-[α -Isoamylamino-benzyl]-naphthol-(2), dl-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzyl]-isoamylamin $C_{23}H_{28}ON = C_8H_{11} \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Entsteht in geringer Menge bei der Kondensation von β -Naphthol mit Benzaldehyd und Isoamylamin in Alkohol (B., G. 31 II, 179, 181). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 120°. Gibt mit $FeCl_3$ in der Kälte intensive Violettfärbung.

Inakt. 1-[α -Anilino-benzyl]-naphthol-(2), dl-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzyl]-anilin $C_{23}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Bei mehrtägigem Stehen einer Lösung äquimolekularer Mengen von β -Naphthol und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) in möglichst wenig Benzol bei gewöhnlicher Temperatur; Zusatz eines Tropfens Piperidins wirkt beschleunigend auf die Reaktion (BETTI, G. 30 II, 303). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). *F*: 170°; verdünnte Säuren greifen bereits in der Kälte an, Alkalien selbst nicht in der Siedehitze (B., G. 30 II, 304). Beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 110° (B., G. 31 I, 392) oder mit Eisessig und Alkohol auf dem Wasserbade (B., G. 31 II, 198) entsteht das Triphenyl-naphthomtoxazin-dihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4205). Beim Kochen der alkoh. Lösung mit Phenylhydrazin wird 1-[α -Phenylhydrazino-benzyl]-naphthol-(2) (Syst. No. 2078) gebildet (B., G. 31 II, 189). — Gibt in Benzollösung mit äther. Eisenchlorid eine Rotfärbung, die auf Zusatz von überschüssigem $FeCl_3$ verschwindet (B., G. 30 II, 307).



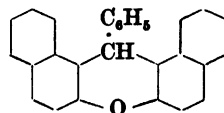
Inakt. 1-[α -Benzylamino-benzyl]-naphthol-(2), dl-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzyl]-benzylamin $C_{24}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Aus β -Naphthol, Benzaldehyd und Benzylamin in Alkohol (B., G. 31 II, 176, 177). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 145°. — Wird durch Erhitzen mit Benzaldehyd in das Diphenyl-benzyl-naphthomtoxazin-dihydrid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4205) verwandelt. — Gibt mit Eisenchlorid in der Kälte Dunkelviolett färbung.



Inakt. 1-[α -(β -Naphthylamino)-benzyl]-naphthol-(2), dl-[α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzyl]- β -naphthylamin $C_{24}H_{21}ON = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Bei mehrtägigem Stehen von äquimolekularen Mengen β -Naphthol und Benzal- β -naphthylamin (Bd. XII, S. 1281) in Benzollösung (B., G. 30 II, 305). — Krystallinisches, weißes Pulver (aus Alkohol). *F*: 175°.

Inakt. 1-[α -Isopropylidenamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Isopropyliden-dl-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{20}H_{23}ON = (CH_3)_2C:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. *B.* Bei kurzem Kochen der alkoh. Lösung von dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin mit überschüssigem Aceton (B., G. 33 I, 33). — Krystalle (aus Alkohol). *F*: 124°. Zersetzt sich bereits beim Kochen mit 20%iger Kalilauge unter Bildung von Ammoniak und Aceton. Gibt in Benzollösung mit Eisenchlorid in der Kälte Violettfärbung.

Inakt. 1-[α -Benzalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Benzal-dl-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. BETTI, G. 33 I, 18. — *B.* Bei mehrstündigem Stehen einer mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak versetzten Lösung von 1 Mol.-Gew. β -Naphthol und 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd in 95-volumprozentigem Alkohol (B., G. 30 II, 312). Aus dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin durch Benzaldehyd in alkoh. Lösung (B., G. 31 I, 389) oder aus dessen Hydrochlorid durch Erhitzen mit 20%iger Kalilauge (B., G. 33 I, 2). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 150°. Ziemlich löslich in Benzol (B., G. 30 II, 313). Wird von Alkalien erst beim Schmelzen angegriffen (B., G. 30 II, 313). Spaltet sich beim Kochen mit Salzsäure in Benzaldehyd und dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin (B., G. 31 I, 385). Gibt bei längerem Erhitzen mit Äthyljodid und wenig Alkohol im Bombenrohr auf 120° das *ms*-Phenyl-dinaphthopyran der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2377) (B., G. 33 I, 26). Die Benzollösung färbt sich mit ätherischer $FeCl_3$ -Lösung intensiv rotviolett (B., G. 30 II, 313).



Inakt. 2-Acetoxy-1-[α -benzalamino-benzyl]-naphthalin, N-Benzal-O-acetyl-dl-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{26}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Kochen von N-Benzal-dl-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] mit Essigsäureanhydrid (B., G. 30 II, 313). — Krystalle (aus Alkohol). *F*: 188—189°. Gibt mit Eisenchlorid keine Farbreaktion.

Inakt. 2-Benzoyloxy-1-[α -benzalamino-benzyl]-naphthalin, N-Benzal-O-benzoyl-dl-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{28}H_{23}O_2N = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. *B.* Beim Erhitzen von N-Benzal-dl-[α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin] mit Benzoylchlorid im Wasserbade (B., G. 33 I, 20). — Nadeln (aus Alkohol). *F*: 224—225°. Gibt mit Eisenchlorid keine Farbreaktion.

Inakt. 1-[α -Cinnamalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Cinnamal-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{26}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH : CH : CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin und Zimtaldehyd in heißem Alkohol (B., G. 33 I, 33). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Gibt in Benzollösung mit Eisenchlorid in der Kälte eine rotbraune Färbung.

Inakt. 1-[α -Salicylalamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Salicylal-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{24}H_{19}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Man erhitzt dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin mit Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in Alkohol zum Sieden (B., G. 33 I, 32). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Gibt in Benzollösung mit Eisenchlorid in der Kälte Violettfärbung.

Inakt. 1-[α -Acetamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Acetyl-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{20}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Bei kurzem Kochen von 1 Mol.-Gew. β -Naphthol in überschüssigem Benzaldehyd mit 1 Mol.-Gew. Acetamid (BETTI, G. 33 I, 6). Aus dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin mit etwas überschüssigem Essigsäureanhydrid unter Wasserkühlung (B., G. 33 I, 5). Aus O.N-Diacetyl-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} (s. u.) mit 20%iger Kalilauge bei 40° (B., G. 33 I, 6). — Krystalle (aus Alkohol + Eisessig). F: 236—237°. Beständig gegen verd. Salzsäure; wird durch siedende 20%ige Kalilauge zersetzt.

Inakt. 2-Acetoxy-1-[α -acetamino-benzyl]-naphthalin, O.N-Diacetyl-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{21}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von überschüssigem Essigsäureanhydrid auf dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin, zuletzt in der Wärme (B., G. 31 I, 388). — Prismen (aus Alkohol durch Wasser). F: 162°.

Inakt. 2-Acetoxy-1-[α -(acetylbenzylamino)-benzyl]-naphthalin, O.N-Diacetyl-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzyl}-benzylamin $C_{25}H_{23}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von dl-{ α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzyl}-benzylamin mit Essigsäureanhydrid (B., G. 31 II, 178). — F: 166°.

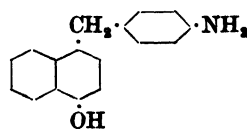
Inakt. 1-[α -Benzamino-benzyl]-naphthol-(2), N-Benzoyl-dl-{ α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin} $C_{25}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Aus dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin und Benzoylchlorid unter Wasserkühlung (BETTI, G. 33 I, 8). — Nadeln (aus Alkohol). F: 225°. Sehr wenig löslich in Ligroin.

Acetessigesterderivat des inakt. 1-[α -Amino-benzyl]-naphthols-(2), Acetessigesterderivat des dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamins $C_{23}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$ bzw. $C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Bei kurzem Kochen von dl- α -[2-Oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin in Alkohol mit überschüssigem Acetessigester (B., G. 33 I, 34). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Gibt in Benzollösung in der Kälte mit Eisenchlorid Violettfärbung.

Inakt. 1-[3-Nitro- α -anilino-benzyl]-naphthol-(2), {3-Nitro-dl- α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzyl}-anilin $C_{23}H_{18}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_{10}H_7 \cdot OH$. B. Bei mehrtägigem Stehen einer Lösung äquimolekularer Mengen von β -Naphthol und [3-Nitro-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) in möglichst wenig Benzol (BETTI, G. 30 II, 304). — Hellgelbes, krystallinisches Pulver (aus Benzol + Ligroin). F: 152°.

2. Aminoderivate des 4-Oxy-1-benzyl-naphthalins (Phenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methans) $C_{17}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

[4-Amino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{17}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen einer verdünnten, mit Salzsäure schwach angesäuerten Lösung von 4-Amino-benzylalkohol (S. 620) und α -Naphthol (FRIEDLÄNDER, v. HORVÁTH, M. 23, 982). — Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, löslich in Natronlauge. — $C_{17}H_{15}ON + HCl$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure.



[4-Methylamino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{18}H_{17}ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von salzsauerm dimerem(?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] (S. 621) mit α -Naphthol in Wasser unter Zusatz von etwas Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, M. 23, 996). — Prismen (aus Benzol). F: 141—142°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform, fast unlöslich in Wasser und Ligroin. Löslich in verd. Mineralsäuren und in Natronlauge, unlöslich in Sodälösung. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung. PbO_2 erzeugt in eisessigsaurer Lösung eine intensiv rotviolette Färbung. — $C_{18}H_{17}ON + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — $2C_{18}H_{17}ON + H_2SO_4$. Prismen (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

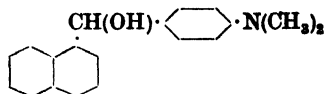
[4-Äthylamino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{19}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von salzsauerm dimerem(?) Anhydro-[4-äthylamino-benzylalkohol] (S. 622) mit α -Naphthol in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (FRIED-

LÄNDER, *M.* 23, 998). — Prismen (aus Benzol). F: 169°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, fast unlöslich in Wasser. Löslich in verd. Mineralsäuren und in Natronlauge, unlöslich in Sodalösung. — $2 C_{10}H_9ON + H_2SO_4$. Krystalle (aus Wasser).

[4-Acetamino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{15}H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Bei kurzem Erwärmen von [4-Amino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan mit Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, v. HORVÁTH, *M.* 23, 983). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 124—126°. Unlöslich in Wasser und verd. Mineralsäuren, leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, heißem Benzol und Natronlauge.

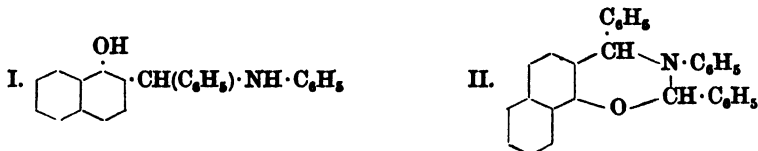
3. *Aminoderivat des 1-[α-Oxy-benzyl]-naphthalins (Phenyl-α-naphthyl-carbinols)* $C_{17}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_{10}H_7$ (Bd. VI, S. 710).

[4-Dimethylamino-phenyl]-α-naphthyl-carbinol $C_{19}H_{19}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) auf α-Naphthylmagnesiumbromid (Syst. No. 2337) in Äther (F. SACHS, L. SACHS, *B.* 38, 516). — Prismen (aus Benzol durch Petroläther). F: 97—98°. Sehr wenig löslich in Wasser und Petroläther, leichter in Alkohol und Äther, sehr leicht in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Zeigt starke Halochromie. — Chloroplatinat. Blättchen. Bleibt bis 230° unverändert.



4. *Aminoderivat des 1-Oxy-2-benzyl-naphthalins* $C_{17}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

2-[α-Anilino-benzyl]-naphthol-(1), {α-[1-Oxy-naphthyl-(2)]-benzyl}-anilin $C_{23}H_{19}ON$, s. Formel I. Zur Konstitution vgl. BETTI, *G.* 31 II, 193. — B. Bei mehrtägigem Stehen äquimolekularer Mengen Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und α-Naphthol in wenig Benzol (BETTI, *G.* 30 II, 306). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 142°; schwer löslich



in siedendem Alkohol, leicht in Benzol (B., *G.* 30 II, 306). Durch Erhitzen mit Benzaldehyd entsteht das Triphenyl-naphtometoxazin-dihydrid der Formel II (Syst. No. 4205) (B., *G.* 31 II, 197). Durch Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol entsteht 2-[α-Phenylhydrazino-benzyl]-naphthol-(1) (Syst. No. 2078) (B., *G.* 31 II, 199). Gibt in Benzollösung mit äther. Eisenchloridlösung intensive Rotviolett-färbung (B., *G.* 30 II, 307).

1) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O$.

In diese Klasse von Verbindungen sind die basischen Triphenylmethanfarbstoffe als Abkömmlinge von Aminoderivaten des Triphenylcarbinols und seiner Homologen eingeordnet.

Geschichtliches. Im Jahre 1856 beobachtete NATANSON, *A.* 98, 297 gelegentlich der Einw. von Äthylenchlorid auf Anilinöl das Auftreten blutroter Färbungen. A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 9, 284; *C. r.* 47, 492; *J.* 1858, 351 erhielt beim Erhitzen von Anilinöl mit Tetrachlorkohlenstoff neben anderen Verbindungen einen mit prachtvoll karmoisin-roter Farbe löslichen Farbstoff, der nach diesem Verfahren auch technisch dargestellt wurde (vgl. DOLLFUSS-GALLINE, *D.* 159 [1861], 390; MONNET, DUFY, *D.* 159, 392). VERGUIN (vgl. SCHLUMBERGER, *J.* 1859, 757) erhielt durch Erhitzen von rohem Anilin mit Zinntetrachlorid einen roten Farbstoff, der von der Firma RENARD frères et FRANC in Lyon (vgl. FRANZ, Patent No. 22706 vom 8. 4. 1859) unter dem Namen Fuchsin in den Handel gebracht wurde. Daß die von NATANSON beobachtete Rotfärbung auf Fuchsinbildung beruht, wurde von BOLLBY, *J.* 1860, 733, Anm. 1 erkannt; die Identität des von HOFMANN hergestellten Farbstoffs mit Fuchsin wurde von KÖCHLIN, SCHNEIDER, SCHÜTZENBERGER festgestellt (vgl. DOLLFUSS-GALLINE, *D.* 159, 390). Wichtige Verbesserungen der Fuchsin-Herstellung waren das Verfahren von MEDLOCK (Engl. Patent No. 126 vom 18. 1. 1860; *D.* 158, 146; *J.* 1860, 721, Anm. 2), Erhitzen von rohem Anilin mit Arsensäure, und das Verfahren von COUPPIER (vgl. SCHÜTZENBERGER, *J.* 1860, 1162), Erhitzen von toluidinhaltigem Anilin mit rohem Nitrobenzol in Gegenwart von Salzsäure und etwas Eisen. Die Bildung violetter Farbstoffe durch Alkylierung von Fuchsin wurde von E. KOPP, *A. ch.* [3] 62 [1861], 230; *C. r.* 52, 363; *J. pr.* [1] 82, 461 und von A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 13, 13; *C. r.* 57, 30; *J.* 1863,

418 aufgefunden. LAUTH, *Moniteur scientifique* 3 [1861], 336 gewann violette Farbstoffe der gleichen Art durch Oxydation von N-methyliertem Anilin. GIRARD, DE LAIRE, *J.* 1862, 696 erhielten durch Erhitzen von Fuchsin mit Anilin das Anilinblau (vgl. auch A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 12, 578; 13, 9; *C. r.* 56, 945; 57, 25; *J.* 1863, 417). Das Malachitgrün wurde im Jahre 1877 von O. FISCHER, *B.* 10, 1625 durch Kondensation von Dimethylanilin mit Benzaldehyd und Oxydation der entstandenen Leukoverbindung, im Jahre 1878 von DOEBNER, *B.* 11, 1236 (vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 4322; *Frdl.* 1, 40) durch Kondensation von Dimethylanilin mit Benzotrichlorid erhalten.

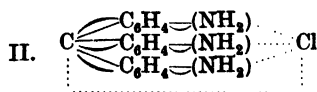
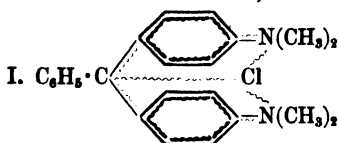
Die wissenschaftliche Erforschung der auf empirischem Wege gewonnenen Farbstoffe gründet sich auf die von A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 12, 2; *C. r.* 54, 428; *J.* 1862, 347 bewerkstelligte Isolierung der dem Fuchsin zugrunde liegenden Base, von HOFMANN Rosanilin benannt, und die Ermittlung der Bruttoformel $C_{20}H_{11}ON_3$ für diese Base. Für die aus dem (farblosen) Rosanilin wieder herstellbaren Farbsalze ermittelte HOFMANN gleichzeitig die Bruttoformel $(C_{20}H_{10}N_3)(Ac)$. Im Jahre 1876 stellte ROSENSTIEHL, *A. ch.* [5] 8, 192, 232 ein niedrigeres Homologes des Rosanilins dar, für das von E. und O. FISCHER, *A.* 194, 266, 285; *B.* 13, 2207 die Bezeichnung Pararosanilin eingeführt und die Zusammensetzung $C_{16}H_9ON_3$ festgestellt wurde. Die Untersuchungen von E. und O. FISCHER führten weiter zur Erkennung des Rosanilins bzw. Pararosanilins als 4,4',4''-Triamino-3-methyl-triphenylcarbinol bzw. 4,4',4''-Triamino-triphenylcarbinol. Dem Malachitgrün entspricht als Base das 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (E. FISCHER, O. FISCHER, *B.* 12, 2346; 13, 2207; O. FISCHER, *B.* 13, 807). Als Bedingung für die Ausprägung des Farbstoffcharakters wurde die Anwesenheit von mindestens zwei paraständigen Aminogruppen erkannt; das Farbsalz des 4-Amino-triphenylcarbinols ist nur orange und kann nicht zu den eigentlichen Farbstoffen der Triphenylmethanreihe gerechnet werden (vgl. BAEYER, *A.* 354, 153).

Während die Konstitution der aus den Triphenylmethanfarbstoffen abscheidbaren farblosen Carbinolbasen feststeht, sind die Auffassungen bezüglich der Formulierung der Farbstoffe selbst noch nicht geklärt. E. und O. FISCHER, *B.* 11, 1080; *A.* 194, 285; NIETZKI, *Chemie der organischen Farbstoffe*, 1. Aufl. [Berlin 1889], S. 88; 2. Aufl. [Berlin 1894], S. 108, sowie BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 2850 nahmen eine chinoide Struktur an, wonach z. B. dem salzsauren Pararosanilin (Parafuchsin) die Formel $(H_2N \cdot C_6H_4)_3C : \langle \bigcirc \rangle : NH_2Cl$ zukäme. Demgegenüber gab ROSENSTIEHL, *Bl.* [2] 33, 342; *C. r.* 116, 194; *Bl.* [3] 9, 117 dem Parafuchsin die Formel $(H_2N \cdot C_6H_4)_3CCl$, wonach die Triphenylmethanfarbstoffe nicht mehr als salzartige Verbindungen, sondern als Säureester tertiärer Alkohole erscheinen. Diese Auffassung wurde durch Untersuchungen von MIOLATI, *B.* 26, 1788; 28, 1696 und von HANTZSCH, OSSWALD, *B.* 33, 278 unwahrscheinlich; durch elektrische Leitfähigkeitsmessungen konnte von ihnen die Salznatur der Triphenylmethanfarbstoffe nachgewiesen werden. Die chinoide Formulierung, wonach die Farbstoffe als Imoniumsalze erscheinen, stand hiermit besser im Einklang. Die starke Abweichung zwischen Farbsalz und Carbinolbase in der Farbe führte zu der Frage, wie sich der Übergang der chinoiden Farbstoffe in die farblosen Carbinolbasen vollzieht. Nach HANTZSCH, OSSWALD, *B.* 33, 278, 757 erfolgt er nicht momentan, vielmehr entsteht zunächst eine den Farbstoffen konstitutiv analoge, stark leitende Imoniumbase, z. B. $(H_2N \cdot C_6H_4)_3C : \langle \bigcirc \rangle : NH_2 \cdot OH$, deren Umlagerung zur farblosen Carbinolbase („Pseudobase“) durch elektrische Leitfähigkeitsmessungen zeitlich verfolgbar ist. Über den zeitlichen Verlauf dieser Umlagerung vgl. auch GERLINGER, *B.* 37, 3959; SIDGWICK, MOORE, *Ph. Ch.* 58, 390; W. J. MÜLLER, *B.* 43 [1910], 2609. Diese intermediär entstehenden, bisher nicht isolierten Imoniumbasen wurden von HANTZSCH, OSSWALD als die wahren Farbbasen der chinoiden Farbstoffe angesehen. Dieser Auffassung traten BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 2851 entgegen, nachdem gefunden worden war, daß sich unter geeigneten Bedingungen aus den Farbsalzen die ihnen entsprechenden Chinonimide („HOMOLKASche Basen“¹⁾) abscheiden lassen; so entspricht dem Parafuchsin die „HOMOLKASche Base“ $(H_2N \cdot C_6H_4)_3C : \langle \bigcirc \rangle : NH$; diese und nicht die Imoniumbase wäre als erstes Produkt der Einw. von Alkali auf das Farbsalz anzusehen und die Entstehung der Carbinolbase durch Anlagerung von Wasser an die HOMOLKASche Base zu erklären (vgl. hiergegen HANTZSCH, *B.* 37, 3434). Durch seine Untersuchungen über die salzartigen Verbindungen der 4,4',4''-Trihalogen-triphenylcarbinole wurde aber BAEYER, *B.* 38, 569, 578 dazu geführt, die ROSENSTIEHLsche Formel $(H_2N \cdot C_6H_4)_3CCl$ für die Triphenylmethanfarbstoffe als mindestens gleichberechtigt mit der chinoiden Formulierung anzuerkennen. Um die Salznatur der Farbstoffe und das Auftreten der Farbe zu erklären, modifizierte BAEYER diese Formel derart, daß er eine neue Bindungsart, eine ionisierbare Valenz (vgl. hierzu GOMBERG, *B.* 40, 1869, 1870), zwischen dem Methankohlenstoffatom

¹⁾ Zu dieser Bezeichnung vgl. NIETZKI, *Chemie der organischen Farbstoffe*, 2. Aufl. [Berlin 1894], S. 110.

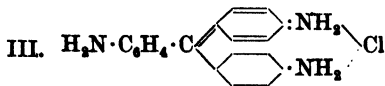
und dem Säurerest annimmt, die er als „Carboniumvalenz“ bezeichnet; das Parafuchsin erhält nach seiner Schreibweise die Formel $(H_2N \cdot C_6H_4)_3C \cdot Cl$. Nach GOMBERG, *B.* 40, 1878 würde sich durch die Carboniumvalenz wohl die Ionisation erklären lassen, zur Erklärung der Farbe müßte aber die chinoide Formulierung beibehalten werden. Er deutet deshalb die Umwandlung des chinoiden Farbsalzes in die Carbinolbase in der Weise, daß zuerst die dem Farbsalz entsprechende farbige Imoniumbase, z. B. $(H_2N \cdot C_6H_4)_2C : \langle \text{benzene ring} \rangle : NH_2 \cdot OH$, entsteht, diese darauf durch Wasserabspaltung in das Chinonimid $(H_2N \cdot C_6H_4)_2C : \langle \text{benzene ring} \rangle : NH$ und dieses durch Wasseraufnahme in eine chinolartige Verbindung, die „Chinocarboniumbase“ $(H_2N \cdot C_6H_4)_2C : \langle \text{benzene ring} \rangle \begin{smallmatrix} NH \\ OH \end{smallmatrix}$ übergeht, die sich dann in ihre tautomere Form, die Carbinolbase, umlagert. In der Folge wurde BAEYER, *A.* 354, 152, 163 auf Grund vergleichender Untersuchungen über Fuchsinfarbstoffe und Aurine zur Aufgabe seiner Carboniumvalenztheorie und zur Aufstellung von Oszillationsformeln (s. z. B. die nebenstehende Formel) geführt, in denen zwar wieder benzoide und chinoide Gruppen (diese im Sinne der GRAEBESchen Chinon-Brückenformel) eingeführt, deren funktionelle Gleichartigkeit aber durch Wechseln des chinoiden Zustandes von einem Kern zum anderen dargetan werden soll. Im Anschluß hieran ist die Konstitutionsauffassung von WILLSTÄTTER, PICCARD, *B.* 41, 1467 zu erwähnen, die einen merichinoiden Zustand des Farbstoffmoleküls (d. h. die Verteilung des teilweise chinoiden Zustandes in der ganzen Verbindung) annehmen.

Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] sind für die Farbsalze der basischen Triphenylmethanfarbstoffe noch die folgenden Formulierungen erörtert worden. GEBHARD, *J. pr.* [2] 84 [1911], 586 erteilt dem Malachitgrün die Formel I, in welcher durch die Wellenlinien Bruchteile einer Valenz (Partialvalenzen) ausgedrückt werden. KAUFFMANN, *B.* 45 [1912], 781 formuliert das Parafuchsin durch



Formel II, in welcher die vom Anion Cl ausgehenden punktierten Linien die Zersplitterung seiner Valenz ausdrücken. Vgl. hierzu HANTZSCH, *B.* 52 [1919], 516; KEHRMANN, *Helv. chim. Acta* 4 [1921], 535. KEHRMANN, *B.* 51 [1918], 473; 55 [1922], 507 behält für das Parafuchsin die chinoide Imoniumformel $(H_2N \cdot C_6H_4)_2C : \langle \text{benzene ring} \rangle : NH_2 \cdot Cl$ bei, betrachtet aber die gelben viersäurigen Salze als chinolide Carboniumsalze, welche das vierte Säuremolekül am Zentralkohlenstoffatom fixiert tragen: $(AcH_3N \cdot C_6H_4)_2C : \langle \text{benzene ring} \rangle \begin{smallmatrix} NH_2 \\ Ac \end{smallmatrix}$. Vgl. hierzu

HANTZSCH, *B.* 54 [1921], 2569. FIERZ, KÖCHLIN, *Helv. chim. Acta* 1 [1918], 210; FIERZ, *B.* 55 [1922], 429 betrachten das Parafuchsin als Komplexsalz und formulieren es $[(H_2N \cdot C_6H_4)_3C]Cl$, wobei über den feineren Bau des komplexen Kations $[C_{19}H_{18}N_3]$ nichts ausgesagt sein soll. Vgl. hierzu HANTZSCH, *B.* 52 [1919], 529; v. GEORGIEVICS, *Ch. Z.* 44 [1920], 41; KEHRMANN, *Helv. chim. Acta* 4 [1921], 535; WIELAND, *B.* 55 [1922], 1822; BRAND, *J. pr.* [2] 109 [1925], 28. HANTZSCH, *B.* 52 [1919], 515; *J. pr.* [2] 113 [1926], 187 gibt dem Parafuchsin die „konjugiert-chinoide“ Formel III, in welcher das Säureion an zwei, aber auch nur an zwei Stickstoffe des Farbstoffkations gebunden erscheint. Nach DILTNEY, *B.* 55 [1922], 1279; *J. pr.* [2] 109 [1929], 295; DILTNEY, DINKLAGE,



B. 62 [1929], 1834 ist Parafuchsin als Carbeniumsalz $[(H_2N \cdot C_6H_4)_3C^+]Cl^-$ aufzufassen; die Bezeichnung Carbenium und das Zeichen \bullet sollen bedeuten, daß das Zentralkohlenstoffatom des Farbkations koordinativ ungesättigt ist. KEHRMANN, *Helv. chim. Acta* 10 [1927], 676 sucht die Formulierung als koordinativ ungesättigtes Komplexsalz mit der chinoiden

Formulierung zu vereinigen; danach wäre das Parafuchsin $[(H_2N \cdot C_6H_4)_2C^+ : \langle \text{benzene ring} \rangle : NH_2]Cl^-$ zu schreiben; die koordinativen Lücken am Kohlenstoff und am Stickstoff rühren daher, daß Doppelbindungen koordinativ einfach wirken. Deutung der Beziehung zwischen Chinonimonium- und Carbonium-Zustand des Farbkations (bezw. des Übergangs dieser Zustände ineinander) durch Elektronenverschiebung: MADELUNG, *J. pr.* [2] 111 [1925], 122; 114 [1926], 1.

Über Konstitutionsauffassungen der mehrsaurigen Salze der basischen Triphenylmethanfarbstoffe vgl.: GREEN, *Zeitschrift für Farben- und Textilchemie* 1, 414; C. 1902 II, 684; v. GEORGIEVICS, *Zeitschrift für Farben- und Textilindustrie* 3, 37; C. 1904 I, 663; KAUFFMANN, *Zeitschrift für Farben- und Textilindustrie* 3, 117; C. 1904 I, 1269; SCHMIDLIN, C. r. 139, 604; A. ch. [8] 7, 257; KEHRMANN, WENTZEL, B. 34, 3817; K., B. 51 [1918], 471; K., SANDOZ, B. 51, 915; HANTZSCH, B. 54 [1921], 2569, 2607.

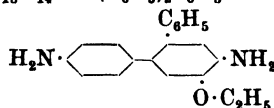
Über den Einfluß von kernständigen Substituenten (Chloratomen, Nitrogruppen und Methylgruppen) auf den Farbcharakter der Triphenylmethanfarbstoffe vgl.: REITZENSTEIN, RUNGE, J. pr. [2] 71, 57; REI., SCHWERDT, J. pr. [2] 75, 369; NOELTING, GERLINGER, B. 39, 2041.

Lichtabsorption verschiedener Triphenylmethanfarbstoffe im sichtbaren Spektralgebiet: LEMOULT, C. r. 131, 839; 132, 784; FORMÁNEK, *Zeitschrift für Farben- und Textilchemie* 2, 473; FORMÁNEK, Spektralanalytischer Nachweis künstlicher organischer Farbstoffe [Berlin 1900]. Lichtabsorption im Ultraviolett: KRÜSS, Ph. Ch. 51, 281.

1. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{18}H_{14}O$.

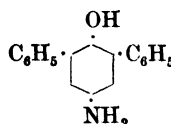
1. Aminoderivat des 4-Oxy-1.2-diphenyl-benzols $C_{18}H_{14}O = (C_6H_5)_2C_6H_3 \cdot OH$.

5-Amino-4-äthoxy-1-phenyl-2-[4-amino-phenyl]-benzol, 5-Äthoxy-2-phenyl-benzidin $C_{20}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 3-Benzolazo-4-äthoxydiphenyl (Syst. No. 2121) mit Zinn und Salzsäure (HIRSCH, D. R. P. 58295; *Frdl.* 3, 25). — Weiße, amorphe Flocken. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser. — Hydrochlorid. Sehr schwer löslich in Wasser. — Sulfat. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser.



2. Aminoderivat des 2-Oxy-1.3-diphenyl-benzols $C_{18}H_{14}O = (C_6H_5)_2C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 711).

5-Amino-2-oxy-1.3-diphenyl-benzol, 4-Amino-2.6-diphenyl-phenol $C_{18}H_{14}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5-Nitroso-2-oxy-1.3-diphenyl-benzol [2.6-Diphenyl-chinon-oxim-(4), Bd. VII, S. 825] (BORSCH, B. 32, 2938; A. 312, 229) oder von 5-Nitro-2-oxy-1.3-diphenyl-benzol (Bd. VI, S. 711) (HILL, Am. 24, 7) mit Zinn und Salzsäure. — Blättchen (aus Alkohol). F: 146—147° (B.), 149—150° (korr.) (H.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, weniger in Äther, ziemlich schwer in Ligroin (H.). — Beim Kochen mit Alkalidichromat und verd. Schwefelsäure entsteht 2.6-Diphenyl-chinon (Bd. VII, S. 825) (B.; H.). — $C_{18}H_{14}ON + HCl$. Nadeln (aus Wasser). Färbt sich oberhalb 180° und ist bei 240° völlig zersetzt (B.). Wenig löslich in kaltem, besser in heißem Wasser (H.).

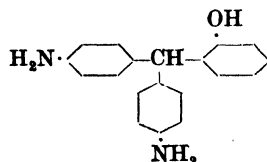


2. Aminoderivate der Monoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O$.

1. Aminoderivate des 2-Oxy-triphenylmethans $C_{19}H_{16}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 712). Vgl. auch No. 3 auf S. 737.

α -Anilino-2-methoxy-triphenylmethan $C_{20}H_{22}ON = (C_6H_5)_2C(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von α -Chlor-2-methoxy-triphenylmethan (Bd. VI, S. 712) auf Anilin in äther. Lösung (BAEYER, A. 354, 169). — Würfelartige Krystalle. F: 151°. Färbt sich nicht beim Erhitzen.

4'4''-Diamino-2-oxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 30—40-stdg. Erhitzen von 6 g Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) mit 14 g Anilinsulfat und 10 g Zinkchlorid auf 110—120° (RENOUF, B. 16, 1307). — Nadeln (aus Benzol) mit 1 Mol. Benzol.



4'4''-Bis-dimethylamino-2-oxy-triphenylmethan $C_{23}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei 7—8-stdg. Erhitzen von 10 Tln. Salicylaldehyd mit 22—25 Tln. Dimethylanilin und 20 Tln. $ZnCl_2$ auf dem Wasserbade (O. FISCHER, B. 14, 2522). Durch Erwärmen von Salicylsäure-anilid (Bd. XII, S. 500) mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid und Reduzieren des erhaltenen grünen Farbstoffes („Salicylaldehydgrün“) (NOELTING, B. 30, 2589). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127—128°; kaum löslich in Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, sehr schwer in Ligroin, leicht in Benzol und in siedendem Alkohol (O. FI.). — Wird bei der Oxydation mit Bleidioxyd oder Mangandioxyd in schwach saurer Lösung wieder in „Salicylaldehydgrün“ übergeführt (O. FI.). Verbindet sich mit Säuren und mit Basen (O. FI.).

4'.4''-Bis-dimethylamino-3-methoxy-triphenylmethan $C_{24}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 2-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 43) mit Dimethylanilin, konz. Salzsäure und Alkohol (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2049; VOROČEK, KRAUZ, *B.* 42, 1606). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 146° (N., G.), 155° (V., K.), 153—154° (V., MATĚJKA, *B.* 46 [1913], 1758). Schwer löslich in kaltem Alkohol, reichlicher in der Wärme; ziemlich schwer löslich in Äther, leichter in Ligroin, leicht in Benzol, Toluol, Aceton, Schwefelkohlenstoff und Chloroform (N., G.). — Durch Oxydation mit Bleidioxyd entsteht eine grüne Lösung, aus der das Chlorzinkdoppelsalz eines bläulich grün färbenden, gegen Alkalien beständigen Farbstoffes als dunkelrotbraunes Pulver abgeschieden wird (N. G.; vgl. V., K.). Liefert beim Erwärmen mit 2 Tln. konz. Schwefelsäure und 1 Tl. rauchender Schwefelsäure von 25% Anhydridgehalt auf dem Wasserbade eine 4'.4''-Bis-dimethylamino-2-methoxy-triphenylmethan-2-sulfonsäure (Syst. No. 1926) (N., G.).

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-äthoxy-triphenylmethan $C_{24}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von 2-Äthoxy-benzaldehyd mit Dimethylanilin und konz. Salzsäure unter Zusatz von etwas Alkohol auf 130° (VOROČEK, KRAUZ, *B.* 42, 1608). — *F.*: 119°. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, sowie in Aceton, weniger in Benzol, sehr wenig in Ligroin. — Liefert bei der Oxydation mit Chloranil oder Bleidioxyd einen grünen, gegen Alkalien beständigen Farbstoff.

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-acetoxy-triphenylmethan $C_{26}H_{30}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei längerem Kochen von 4'.4''-Bis-dimethylamino-2-oxy-triphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, *B.* 14, 2523). — Irisierende Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 144°. — Gibt bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2-oxy-triphenylmethan $C_{24}H_{28}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3CH \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot OH$. *B.* Bei 6—7-stdg. Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (S. 698) mit 3-Dimethylamino-phenol (S. 405), konz. Salzsäure und etwas Alkohol auf dem Wasserbade (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2053). Durch Diazotieren von 2-Amino-4.4'.4''-tris-dimethylamino-triphenylmethan (S. 342) in sehr verdünnter salzsaurer oder schwefelsaurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalzlösung (HALLER, GUYOT, *Bl.* [3] 25, 752). — Nadeln (aus Alkohol), die sich an der Luft rötlich färben (N., G.). *F.*: 172—174° (Zers.) (N., G.), 173° (H., G.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und den übrigen organischen Solvenzien (N., G.). — Läßt sich nur unvollkommen zu einem blauen Farbstoff oxydieren (N., G.).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-2-acetoxy-triphenylmethan $C_{26}H_{30}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3CH \cdot C_6H_4[N(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Beim Behandeln von 4.4'.4''-Tris-[dimethylamino]-2-oxy-triphenylmethan mit heißem Essigsäureanhydrid (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2054). — Nadelchen (aus Alkohol). *F.*: 171—173° (Zers.). — Färbt sich an der Luft blaßviolett. Gibt mit Bleidioxyd einen violettstichig blau färbenden Farbstoff, dessen Chlorzinkdoppelsalz ein dunkelviolett Pulver bildet und sich in Wasser mit violettstichig blauer Farbe löst, die mit Mineralsäuren in Orange umschlägt.

2. Aminoderivate des 3-Oxy-triphenylmethans $C_{15}H_{14}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 712). Vgl. auch No. 3 auf S. 737.

4'.4''-Bis-dimethylamino-3-methoxy-triphenylmethan $C_{24}H_{28}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei 10-stdg. Kochen von 3-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 59) mit Dimethylanilin und konz. Salzsäure unter Zusatz von Alkohol am Rückflußkühler (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2051; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 46384; *Frdl.* 2, 34). — Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 123°; ziemlich löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Toluol, Aceton, Schwefelkohlenstoff und Chloroform (N., G.). — Der durch Bleidioxyd erhaltene Farbstoff gibt ein in kupferroten Körnern ausfallendes Chlorzinkdoppelsalz, dessen grüne Lösung durch Mineralsäuren orangefarben wird und auf der Faser grüne Töne erzeugt (N., G.). Durch Sulfurierung und Oxydation des Reaktionsproduktes wird ein blauer, alkaliechter Farbstoff erhalten (H. F.).



4'.4''-Bis-dimethylamino-3-äthoxy-triphenylmethan $C_{26}H_{30}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei 12-stdg. Erhitzen von 3-Äthoxy-benzaldehyd mit Dimethylanilin, konz. Salzsäure und etwas Alkohol auf 130° (VOROČEK, KRAUZ, *B.* 42, 1608; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 46384; *Frdl.* 2, 34). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 120° (V., K.). — Durch Sulfurierung und Oxydation des Reaktionsproduktes entsteht ein blauer, alkaliechter Farbstoff (H. F.).

4.4''-Bis-diäthylamino-3-oxy-triphenylmethan $C_{22}H_{24}ON_4 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von 3-Oxy-benzaldehyd mit Diäthylanilin in konz. Schwefelsäure auf 130° (Höchstler Farbw., D. R. P. 46384; *Frdl.* 2, 32). Durch Reduktion von 3''-Nitro-4.4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan (S. 279), Diazotieren des (nicht näher beschriebenen) 3-Amino-4.4''-bis-diäthylamino-triphenylmethans in salzsaurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalzlösung (H. F.). — Farbloses krystallinisches Pulver, das sich an der Luft rasch färbt. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Toluol, etwas schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser und verd. Alkalien. — Beim Behandeln mit Mangandioxyd oder Bleidioxyd in verdünnt saurer Lösung entsteht ein gelbgrüner Farbstoff. Durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure (10% SO_3 -Gehalt) und Oxydation des Reaktionsproduktes erhält man den Farbstoff Patentblau V (Syst. No. 1927) (vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 543).

4.4''-Bis-äthylbenzylamino-3-oxy-triphenylmethan $C_{27}H_{30}ON_4 = [C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von 3-Oxy-benzaldehyd mit Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) in konz. Schwefelsäure auf 130° (Höchstler Farbw., D. R. P. 46384; *Frdl.* 2, 32). Durch Kondensation von 3-Nitro-benzaldehyd mit Äthylbenzylanilin, Reduktion des Kondensationsproduktes, Diazotieren des entstandenen 3-Amino-4.4''-bis-äthylbenzylamino-triphenylmethans in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalzlösung (H. F.). — Krystallinisch. Leicht löslich in Äther, Benzol und Toluol, etwas schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser und in verd. Alkalien. — Durch Sulfurieren und Oxydation des Reaktionsproduktes erhält man den Farbstoff Patentblau A (Syst. No. 1927) (vgl. *Schultz*, *Tab.* No. 545).

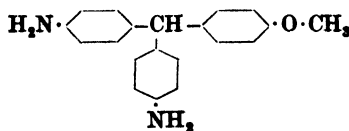
3. Aminoderivat des 2- oder des 3-Oxy-triphenylmethans $C_{19}H_{14}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

5 oder 6 - Nitroso - 4.4'' - bis - dimethylamino - 2 oder 3 - oxy - triphenylmethan $C_{22}H_{22}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4(NO) \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-[4.4'-Bis(dimethylamino)-benzhydryl]-chinon-oxim-(1 oder 4) $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4(:O):N \cdot OH$, Syst. No. 1874.

4. Aminoderivate des 4-Oxy-triphenylmethans $C_{19}H_{14}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 712).

α -Anilino-4-methoxy-triphenylmethan $C_{26}H_{22}ON = (C_6H_5)_2C(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Hinzufügen von Anilin zu einer Benzollösung von α -Chlor-4-methoxy-triphenylmethan (Bd. VI, S. 713) (BAEYER, VILIGER, *B.* 37, 608). — Warzenförmig verwachsene Täfelchen (aus Äther). F: 138—139°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leichter in Äther, leicht löslich in den anderen Lösungsmitteln. — Wird von Mineralsäuren in α -Oxy-4-methoxy-triphenylmethan (Bd. VI, S. 1044), durch Erhitzen mit Benzoesäure in Anhydro-[4-anilino-triphenylcarbinol] (S. 741) übergeführt.

4.4''-Diamino-4-methoxy-triphenylmethan $C_{26}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von 50 g Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) mit 45 g Anilin und 100 g Salzsäure (MAZZARA, POSSERTO, *G.* 15, 57). — Krystallkrusten (aus Toluol) mit 1 Mol. Toluol, das bei 70° entweicht. F: 65°.



4.4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylmethan $C_{26}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) mit Dimethylanilin und Chlorzink auf dem Wasserbade (O. FISCHER, *B.* 14, 2523). Durch Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl (S. 698) mit Phenol und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (VOTOČEK, *Ch. Z.* 20 Repertorium, S. 4; vgl. V., KRAUZ, *B.* 42, 1604 Anm. 2). Entsteht auch durch Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl mit Anisol oder Phenol und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (V., JELÍNEK, *B.* 40, 408, 409; vgl. V., K., *B.* 42, 1607, 1609¹⁾). — Krystalle (aus Alkohol). F: 163° (O. Fr.), 162° (V.). Färbt sich beim Schmelzen rot (O. Fr.). Sehr schwer löslich in Ligroin, spurenweise löslich in Wasser, leicht in Benzol und Toluol; löst sich in sehr verdünntem Alkali (O. Fr.). — Kocht man die alkoh. Lösung mit Chloranil, so färbt sie sich violettrot und auf Zusatz von Essigsäure oder sehr verdünnten Mineralsäuren intensiv grün; die Lösung ist im auffallenden Lichte grün, im durchfallenden rotviolett; durch Ammoniak wird die grüne Lösung wieder rotviolett (O. Fr.).

4.4''-Bis-dimethylamino-4-methoxy-triphenylmethan $C_{26}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von Anisaldehyd mit Dimethylanilin in Gegenwart von Chlorzink auf dem Wasserbade (VOTOČEK, JELÍNEK, *B.* 40, 407) oder in Gegenwart

¹⁾ Vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von VOTOČEK, KÖHLER, *B.* 46, 1760.

von konz. Salzsäure und etwas Alkohol auf 110—120° (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2051; V., KRAUZ, *B.* 42, 1607). — Nadelchen (aus Alkohol), Prismen (aus Äther). F: 105° (N., G.), 106° (V., J.; V., K.). Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther, Benzol, Toluol, Ligroin, Schwefelkohlenstoff und Chloroform (N., G.). — Wird durch Chloranil in alkoholisch-essigsaurer oder durch Bleidioxid in essigsaurer Lösung zu einem grünen, alkalibeständigen (V., J.), durch Kochsalz in stahlblauen Blättchen fällbaren (N., G.) Farbstoff oxydiert, dessen Lösung in auffallendem Licht grün, in durchfallendem Licht rot erscheint (V., J.) und durch Mineralsäuren carminrot gefärbt wird (N., G.). Liefert mit konz. Salzsäure bei 120° 4'4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylmethan (V., K., *B.* 42, 1610)¹). Beim Erwärmen mit 2 Tln. konz. Schwefelsäure und 1 Tl. rauchender Schwefelsäure von 25% Anhydridgehalt auf dem Wasserbade entsteht 4'4''-Bis-dimethylamino-4-methoxy-triphenylmethan-sulfonsäure-(3!) (Syst. No. 1926) (N., G.). — Pikrat. Schwer löslich in kaltem 90%igem Alkohol, Benzol und Toluol (V., J.).

4'4''-Bis-dimethylamino-4-äthoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{30}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von 4-Äthoxy-benzaldehyd mit Dimethylanilin in Gegenwart von Chlorzink auf dem Wasserbade (FERRISCH, *A.* 329, 81; VOROČEK, JELÍNEK, *B.* 40, 407) oder in Gegenwart von konz. Salzsäure und etwas Alkohol auf 130° (V., KRAUZ, *B.* 42, 1608). Durch trockne Destillation von 4'4''-Bis-dimethylamino-4-äthoxy-triphenylmethan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1911) mit Barythydrat im luftverdünnten Raum und Wasserstoffstrom (F.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125° (F.; V., J.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Benzol und Ligroin (V., J.). — Wird durch Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung oder durch Bleidioxid in verd. Essigsäure zu einem grünen, alkalischen Farbstoff oxydiert, dessen Lösung im auffallenden Lichte grün, im durchfallenden Licht rot erscheint (V., J.; V., K.). Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 120° in 4'4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylmethan über (V., K., *B.* 42, 1610)¹). — Pikrat. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol (V., J.).

4'4''-Bis-dimethylamino-4-acetoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{28}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Bei längerem Kochen von 4'4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylmethan mit Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, *B.* 14, 2523). — Prismen (aus Alkohol). F: 146°. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff, dessen Lösungen keinen Dichroismus zeigen.

5. Aminoderivate des α -Oxy-triphenylmethans (Triphenylcarbinols)

$C_{19}H_{18}O = (C_6H_5)_3C \cdot OH$ (Bd. VI, S. 713).

Monoaminoderivate des Triphenylcarbinols.

2-Amino-triphenylcarbinol und seine Derivate.

2-Amino-triphenylcarbinol $C_{19}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Behandeln von Anthrilsäuremethylester (Syst. No. 1891) mit Phenylmagnesiumbromid in Äther; man zersetzt das mit Eis $(C_6H_5)_2C(OH) \cdot \text{C}_6H_5$ gekühlte Produkt mit Essigsäure (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 3192). — Weiße Nadeln (aus Benzol), weiße Tafeln (aus Äther). F: 121,5°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Pyridin, schwerer in Äther und Ligroin. — Liefert beim Erhitzen über die Schmelztemperatur 9-Phenyl-acridin (Syst. No. 3092). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung entsteht 2-Acetamino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1341). Bei längerem Kochen mit Salzsäure entsteht eine gelbe, grün fluoreszierende Lösung, die ein leicht flüchtiges, nicht basisches Öl vom Geruch des Diphenyls abscheidet. Leitet man Chlorwasserstoff in eine Lösung von 1 Tl. des Carbinols in 12 Tln. trockenem Äther, so entsteht zunächst das salzsaure Salz des Carbinols (s. u.), das bei längerem (12 Stdn.) Einleiten von Chlorwasserstoff in das salzsaure Salz des α -Chlor-2-amino-triphenylmethans (Bd. XII, S. 1341) übergeht. Behandelt man 2-Amino-triphenylcarbinol mit Essigsäureanhydrid unter Zusatz von wasserfreiem Natriumacetat und fällt dann mit Wasser, so erhält man 2-Methyl-6.6-diphenyl-4.5-benzo-1.3-oxazin $C_{24}H_{21}N_2O$ (Syst. No. 4203), beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid ohne Zusatz von Natriumacetat entsteht 2-Acetamino-triphenylcarbinol (S. 739). — $C_{19}H_{17}ON + HCl + \frac{1}{2}H_2O$. *B.* Man löst 2-Amino-triphenylcarbinol in verd. Salzsäure und fällt mit konz. Salzsäure (B., V.). Weiße Nadeln. Färbt sich von ca. 140° an braun und schmilzt unter Zersetzung um 164° (bei raschem Erhitzen bei 170°). Löslich in verd. Salzsäure und Alkohol, unlöslich in konz. Salzsäure. — Pikrat $C_{19}H_{17}ON + C_6H_5O_4N_3$. *B.* Man versetzt eine heiße benzolische Lösung des Carbinols mit einem Überschuß von

¹) Vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von VOROČEK, KÖHLER, *B.* 46, 1760.

Pikrinsäure in Benzol (B., V.). Hellgelbe Platten mit $\frac{1}{2}$ Mol. Krystallbenzol (aus Benzol). F: 122,5—123,5° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, wenig in Benzol.

Dimeres Anhydro-[2-amino-triphenylcarbinol], dimeres o-Chinon-diphenylmethid-imid $C_{38}H_{30}N_2$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Pyridin bestimmt (B., V., B. 37, 3196). — B. Beim Kochen von 1 Tl. salzsaurem α -Chlor-2-amino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1341) mit $2\frac{1}{2}$ Tln. trockenem Pyridin (B., V.). — Weiße Prismen (aus Pyridin). F: ca. 250° (Zers.). Fast unlöslich in den gewöhnlichen indifferenten Lösungsmitteln, leichter löslich in heißem Pyridin. — Bei längerem Erwärmen mit verd. Salzsäure entsteht 2-Amino-triphenylcarbinol. Gibt mit Eisessig-Bromwasserstoff eine hellgrüne Lösung, die durch Zugabe eines Tropfen Wassers unter vorübergehendem Erscheinen einer intensiv blauen Färbung entfärbt wird.

2-Dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{21}H_{21}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf N.N-Dimethyl-anthranilsäure-methylester (Syst. No. 1894) in Äther; man zersetzt das Produkt mit Essigsäure (BAEYER VILLIGER, B. 37, 3204). — Farblose tafelförmige Prismen (aus Ligroin oder Alkohol). F: 156—160°. Leicht löslich in Benzol und Pyridin, mäßig in Alkohol, schwierig in Äther und Ligroin. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung des Carbinols entsteht zunächst salzsaures 2-Dimethylamino-triphenylcarbinol (s. u.), das bei mehrstündigem Einleiten von Chlorwasserstoff in das — nicht analysierte — sirupöse salzsaure α -Chlor-2-dimethylamino-triphenylmethan übergeht. Läßt man die ätherisch-salzsaure Lösung längere Zeit an der Luft stehen, so bildet sich unter Entwicklung von Formaldehyd das salzsaure Salz des 2-Methylamino-triphenylmethans (Bd. XII, S. 1341). Gießt man eine Lösung des Carbinols in konz. Eisessig-Bromwasserstoff in viel Wasser oder Alkohol, so färbt sich die Flüssigkeit im ersten Moment blauviolett, verblaßt rasch, ist aber erst nach 5—10 Sekunden farblos geworden; die Lösung liefert dann auf Zusatz von Natronlauge das reine Carbinol zurück. — $C_{21}H_{21}ON + HCl + H_2O$. B. Beim Behandeln des Carbinols mit warmer verdünnter Salzsäure (B., V.). Farblose Prismen, die etwas oberhalb 100° das Krystallwasser verlieren. Schmilzt wasserhaltig bei 149—157° unter Dampftwicklung, wasserfrei bei 187° unter Zersetzung. Gibt mit Alkalien das Carbinol zurück. — Pikrat $C_{21}H_{21}ON + C_6H_5O_7N_3$. B. Beim Behandeln einer heißen alkoholischen Lösung des Carbinols mit Pikrinsäurelösung (B., V.). Gelbe Täfelchen.

2-Anilino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Beim Kochen von N-Phenyl-anthranilsäure-methylester mit Phenylmagnesiumbromid in Äther auf dem Wasserbade; man zersetzt das Reaktionsprodukt durch Zusatz von Wasser und Essigsäure (B., V., B. 37, 3202). — Farblose Prismen (aus Ligroin). F: 127,5—128,5°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Alkohol, wenig in Ligroin. Besitzt keine basischen Eigenschaften; geht schon beim Behandeln mit sehr schwachen Säuren (z. B. Pikrinsäure) in 9.9-Diphenyl-acridindihydrid (Syst. No. 3095) über.

2-Acetamino-triphenylcarbinol $C_{21}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 2-Amino-triphenylcarbinol mit Essigsäureanhydrid (B., V., B. 37, 3198). Aus 2-Methyl-6.6-diphenyl-4.5-benzo-1.3-oxazin $C_{24}H_{21}N$ (Syst. No. 4203) beim Behandeln mit wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure oder beim Versetzen einer siedendheißen Lösung in Eisessig mit Wasser bis zur beginnenden Trübung (B., V.). — Tafelförmige Prismen. Schmilzt, rasch erhitzt, bei 192° unter Zersetzung.

3-Amino-triphenylcarbinol und seine Derivate.

3-Amino-triphenylcarbinol $C_{19}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 720) mit Zinkstaub in Eisessig (TSCHACHER, B. 21, 190). — Farblose Krystalle (aus Äther). F: 155°. — $C_{19}H_{17}ON + HCl$.

3-Dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{21}H_{21}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 1 Mol.-Gew. 3-Dimethylamino-benzoesäure-methylester (Syst. No. 1905) mit $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Phenylmagnesiumbromid in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Essigsäure (BAEYER, A. 354, 175). — Farblose Tafeln (aus Äther oder Ligroin). F: 110°. Löst sich farblos in konz. Schwefelsäure, mit schwach gelber Farbe in rauchender Salzsäure. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung des Carbinols entsteht zunächst sein salzsaures Salz $C_{21}H_{21}ON + HCl$, darauf salzsaures α -Chlor-3-dimethylamino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1342). — $C_{21}H_{21}ON + HCl$. Farblose Blättchen (aus Wasser). F: 181° (Bräunung).

Methyläther $C_{22}H_{23}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln des salzsauren Salzes des α -Chlor-3-dimethylamino-triphenylmethans (Bd. XII, S. 1342) in methylalkoholischer Lösung mit Natriummethylat (B., A. 354, 176). — Tafeln und Prismen (aus Ligroin). F: 81°.

3-Acetamino-triphenylcarbinol $C_{27}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Beim Behandeln von 3-Amino-triphenylcarbinol mit Essigsäureanhydrid (TSCHACHER, *B.* 21, 191). — Farblose Blättchen (aus Äther). *F*: 164°.

4-Amino-triphenylcarbinol und seine Derivate.

4-Amino-triphenylcarbinol $C_{19}H_{17}ON = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot \langle \bigcirc \rangle \cdot NH_2$. *B.* Bei der Reduktion von 4-Nitro-triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 720) mit Zinnfolie in Eisessiglösung in der Kälte (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 607). Beim Verseifen von 4-Acetamino-triphenylcarbinol (S. 741) mit verd. Schwefelsäure (BAYER, LÖHR, *B.* 23, 1625; *B.* V., *B.* 37, 600). Das Salz $[C_{19}H_{16}N]Cl$ (s. u.) entsteht beim Erhitzen von salzsaurem α -Chlor-4-amino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1343) im trocknen Wasserstoffstrom auf 100° (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 601). Salze vom Typus $[C_{19}H_{16}N]Ac$ entstehen auch bei Behandlung von dimerem Anhydro-[4-amino-triphenylcarbinol] (s. u.) mit wasserfreien Säuren, z. B. Chlorwasserstoff oder Oxalsäure (*B.* V., *B.* 36, 2795). — 4-Amino-triphenylcarbinol bildet farblose Krystalle (aus Äther + Ligroin oder aus Toluol) (*B.* L., vgl. indessen *B.* V., *B.* 37, 600). *F*: 116° (*B.* L.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr wenig in Ligroin (*B.* L.). Bei allmählichem Hinzufügen einer benzolischen Lösung des Carbinols zu einer Lösung von Pikrinsäure in Benzol entsteht das orangefarbene Pikrat des 4-Amino-triphenylcarbinols (s. u.), beim Behandeln mit alkoh. Pikrinsäure in der Siedehitze bildet sich das rote Pikrat $[C_{19}H_{16}N]C_6H_2O_7N_3$ (s. u.) (*B.* V., *B.* 37, 602). Beim Sättigen einer äther. Suspension von salzsaurem 4-Amino-triphenylcarbinol $C_{19}H_{17}ON + HCl$ mit Chlorwasserstoff entsteht salzsaures α -Chlor-4-amino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1343) (*B.* V., *B.* 37, 601). Beim Hinzufügen von Salzsäure zu einer Lösung von salzsaurem 4-Amino-triphenylcarbinol $C_{19}H_{17}ON + HCl$ und Ammoniumrhodanid in 90%igem Alkohol erhält man das salzsaure Salz des [4-Amino-triphenylcarbin]-rhodanids (S. 741) (*B.* V., *B.* 37, 602). Die Salze vom Typus $[C_{19}H_{16}N]Ac$ geben beim Behandeln mit trockenem Pyridin oder beim Schütteln mit Ammoniak und Benzol dimeres Anhydro-[4-amino-triphenylcarbinol] (*B.* V., *B.* 37, 601, 602). — Färbt tannierte Baumwolle ockergelb (*B.* V., *B.* 37, 2858).

Salze vom Typus $C_{19}H_{17}ON + HAc$. $C_{19}H_{17}ON + HCl$. Wurde in hellorangefarbenen (vgl. *B.* V., *B.* 37, 3209) Blättchen erhalten (*B.* V., *B.* 37, 600). Spaltet beim Erhitzen im Wasserstoffstrom auf 130° unter Dunkelfärbung langsam Wasser ab und schmilzt bei 150° unter teilweiser Zersetzung zu einem roten Sirup (*B.* V., *B.* 37, 600). — $2C_{19}H_{17}ON + H_2SO_4 + H_2O$. Wurde in roten (vgl. *B.* V., *B.* 37, 600) Tafeln (aus verd. Schwefelsäure) erhalten; leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; verliert bei 100° das Kristallwasser; wird gegen 120° unter teilweiser Zersetzung schwarz (*B.* L.). — Pikrat. Orangefarbene Blättchen (aus Benzol), die Kristallbenzol enthalten; leicht löslich in Alkohol; liefert, mit Pyridin behandelt, 4-Amino-triphenylcarbinol (*B.* V., *B.* 37, 602).

Salze vom Typus $[C_{19}H_{16}N]Ac$. $[C_{19}H_{16}N]Cl$. Orangerotes Pulver; leicht löslich in Chloroform mit roter Farbe (*B.* V., *B.* 37, 601). — Pikrat $[C_{19}H_{16}N]C_6H_2O_7N_3$. Rote Krystalle (*B.* V., *B.* 36, 2794). Schwer löslich in Alkohol (*B.* V., *B.* 37, 602).

Dimeres Anhydro-[4-amino-triphenylcarbinol], dimeres p-Ohinon-diphenylmethid-imid, dimeres Fuchson-imid $C_{38}H_{30}N_2$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 604). — Zur Konstitution vgl. *B.* V., *B.* 37, 2878. — *B.* Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf 4-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873) in Äther; man zersetzt mit Wasser unter Zugabe von Essigsäure (*B.* V., *B.* 36, 2794). Beim Behandeln des Pikrates $[C_{19}H_{16}N]C_6H_2O_7N_3$ (s. o.) mit trockenem Pyridin (*B.* V., *B.* 37, 603). — Farblose Blättchen oder Prismen aus Benzol, die häufig Kristallbenzol enthalten; farblose Nadeln aus Pyridin mit 3 Mol. Kristallpyridin; *F*: ca. 300° (Zers.); schwer löslich außer in Pyridin (*B.* V., *B.* 36, 2795; 37, 604). — Bei der Behandlung mit wasserfreien Säuren, z. B. Oxalsäure oder Chlorwasserstoff, entstehen die roten Salze vom Typus $[C_{19}H_{16}N]Ac$, mit wasserhaltigen Säuren bilden sich die wenig gefärbten Salze vom Typus $C_{19}H_{17}ON + HAc$ (*B.* V., *B.* 36, 2795; 37, 604).

4-Methylamino-triphenylcarbinol $C_{20}H_{19}ON = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Man kondensiert Benzhydrol mit Monomethylanilin zu 4-Methylamino-triphenylmethan, acetyliert dieses und oxydiert das erhaltene 4-Acetylmethylamino-triphenylmethan mit Braunstein in mit etwas verd. Schwefelsäure versetzter Eisessiglösung bei Wasserbadtemperatur; darauf verseift man das gebildete 4-Acetylmethylamino-triphenylcarbinol mit 30%iger Schwefelsäure (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 2859). — Löst sich in Mineralsäuren mit Orangefarbe. Beim Kochen mit alkoh. Pikrinsäurelösung erhält man je nach den Bedingungen ein in orangefarbigem Blättchen oder in roten Nadeln kristallisierendes Pikrat.

4-Dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{21}H_{23}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Durch Einw. von Dimethylanilin auf Benzophenonchlorid (Bd. V, S. 590) in Gegenwart von Chlorzink und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Natronlauge (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 2857) oder durch Einw. von Dimethylanilin auf Benzophenon (Bd. VII, S. 410) in

Gegenwart von Aluminiumchlorid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis (HALLER, GUYOT, *C. r.* 144, 949). — Farblose Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 92—93°; leicht löslich in Benzol und Chloroform, etwas schwerer in Alkohol und Äther, noch weniger in Ligroin (B., V.). Löst sich in Säuren mit orangeroter Farbe; färbt tannierte Baumwolle orangerot (B., V.). — Saures Oxalat $C_{21}H_{21}ON + C_2H_2O_4$. Weiße Blättchen (B., V.).

4-Anilino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Die dunkelfarbigten Salze vom Typus $[C_{25}H_{20}N]Ac$ entstehen aus Anhydro-[4-anilino-triphenylcarbinol] (s. u.) bei Behandlung mit Säuren (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 609). Das freie 4-Anilino-triphenylcarbinol erhält man beim Schütteln einer äther. Lösung des Anhydro-[4-anilino-triphenylcarbinols] mit Wasser, das eine Spur Salzsäure enthält (B., V., *B.* 37, 611). — Konnte nur als farbloser Sirup erhalten werden. — Beim Erhitzen über 100° tritt tiefgehende Zersetzung ein. Beim Behandeln mit Säuren werden wieder die dunkelfarbigten Salze vom Typus $[C_{25}H_{20}N]Ac$ erhalten.

Salze vom Typus $[C_{25}H_{20}N]Ac$. $[C_{25}H_{20}N]Cl$ (bei 90° getrocknet). Dunkle Blättchen (B., V., *B.* 37, 611). — Sulfat. Schwarze Nadeln (B., V.). — Pikrat $[C_{25}H_{20}N]C_6H_5O_7N_3 + \frac{1}{2}C_6H_6$. Schwarzviolette Nadeln (aus Benzol); verliert das Krystallbenzol beim Erhitzen im Wasserstoffstrom auf 120° (B., V.).

Anhydro-[4-anilino-triphenylcarbinol], p-Chinon-diphenylmethid-anil, Fuchson-anil $C_{25}H_{19}N = C_6H_5 \cdot N \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH:CH} \\ \text{CH:CH} \end{smallmatrix} C(C_6H_5)_2$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 610). — *B.* Bei 20-stdg. Erwärmen von 1 Mol.-Gew. a-Anilino-4-methoxy-triphenylmethan (S. 736) mit $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Benzoesäure und etwas Benzol im Wasserbade (B., V.). — Rote Prismen (aus Äther). Schmilzt unscharf bei 133—138°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und Ligroin. Die Lösung in Eisessig ist rubinrot, die Lösung in indifferenten Lösungsmitteln ist braunrot; die alkoh. Lösungen werden aber allmählich farblos, indem sich Äther des 4-Anilino-triphenylcarbinols bilden. Wird durch Zinkstaub und Eisessig leicht reduziert. Verbindet sich mit Wasser zu 4-Anilino-triphenylcarbinol. Mit Natriumdisulfit in Eisessig entsteht ein krystallisiertes farbloses Salz; mit Anilin ein farbloses Additionsprodukt.

4-Anilino-triphenylcarbinol-methyläther $C_{26}H_{23}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Stehen einer methylalkoholischen Lösung des Anhydro-[4-anilino-triphenylcarbinols] (B., V., *B.* 37, 612). — Farblose Tafeln (aus Methylalkohol). F: 127°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Äther, schwieriger in kaltem Methylalkohol. — Wird durch Säuren, selbst durch Eisessig, zu den Salzen vom Typus $[C_{25}H_{20}N]Ac$ (s. den Artikel 4-Anilino-triphenylcarbinol) verseift.

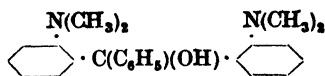
4-Acetamino-triphenylcarbinol $C_{21}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Durch vorsichtige Oxydation von 4-Acetamino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1343) mit Chromsäure in Eisessiglösung (BAEYER, LÖHR, *B.* 23, 1624; B., VILLIGER, *B.* 37, 599). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 176° (B., L.).

3-Nitro-4-benzamino-triphenylcarbinol $C_{26}H_{20}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Bei langsamem Eintropfen einer Lösung von 1,5 g Chromsäure in Eisessig in eine siedende Lösung von 2,5 g 3-Nitro-4-benzamino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1343) in wenig Eisessig (THOMAE, *J. pr.* [2] 71, 576). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169°. — Gibt mit Alkalien eine bei 129° schmelzende Verbindung.

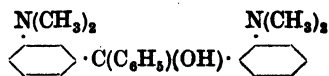
[4-Amino-triphenylcarbin]-rhodanid $C_{20}H_{16}N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot S \cdot CN$. *B.* Das salzsaure Salz wird erhalten durch Eingießen einer Lösung von 3 g salzsaurem 4-Amino-triphenylcarbinol und 3 g Ammoniumrhodanid in 40 g 90%igem Alkohol in 50 g Salzsäure (1:1) und weiteren Zusatz von verd. Salzsäure (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 602). — $C_{20}H_{16}N_2S + HCl$. Farblose Nadeln.

Diaminoderivate des Triphenylcarbinols.

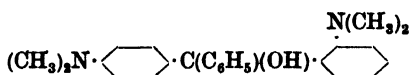
2,2'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Tetramethyl-2,2'-diamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{28}ON_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Einw. von [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid (Syst. No. 2337) in Äther + Benzol auf eine benzolische Lösung von Benzoesäureester; man zersetzt mit Wasser und Salzsäure (BAEYER, *A.* 354, 198). Aus 2,2'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid (Syst. No. 2337) in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser und Salzsäure (B.). — Farblose Prismen (aus Ligroin). F: 105°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwerer in Äther und Ligroin. Farblos löslich in Säuren.



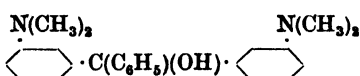
2.3'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Tetramethyl-2.3'-diamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{28}ON_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 3-Dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (*B.*, *A.* 354, 199). — Farblose Tafeln (aus Benzol). *F.*: 183—184°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Äther. Farblos löslich in verdünnter und konzentrierter Salzsäure; die farblose Lösung in Eisessig wird beim Erhitzen gelbgrün.



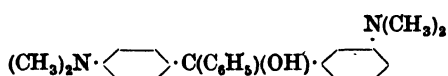
2.4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Tetramethyl-2.4'-diamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{28}ON_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Behandeln von 4-Dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in Benzol mit [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser (*B.*, *A.* 354, 195). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 169,5—170°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol und Äther. Die farblose Lösung in Eisessig wird beim Erhitzen erst dunkelgrün, dann gelb. Die Lösung in verd. Salzsäure ist in der Kälte farblos, in der Wärme gelb, die Lösung in konz. Salzsäure ist gelb. Beim Einleiten von trockenem Chlorwasserstoff in die äther. Lösung des Carbinols entsteht das salzsaure Salz des α -Chlor-2.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethans (*S.* 273).



3.3'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Tetramethyl-3.3'-diamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{28}ON_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Behandeln von 3.3'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit 2 Mol.-Gew. Phenylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser (*B.*, *A.* 354, 199). — Krystallkrusten (aus Äther). *F.*: 128—129°. Löst sich in Eisessig und Mineralsäuren mit gelber Farbe. Zinntetrachlorid gibt Gelbfärbung.



3.4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Tetramethyl-3.4'-diamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{28}ON_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Behandeln von 3.4'-Bis-[dimethylamino]-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser (*B.*, *A.* 354, 196). — Farblose Prismen (aus Benzol + Alkohol). *F.*: 140°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Äther. Die Lösungen in verdünnter und konzentrierter Salzsäure sind orange gefärbt. — Läßt sich in salzsaurer Lösung durch Zinkstaub und etwas Jodwasserstoffsäure leicht zu 3.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (*S.* 274) reduzieren.



4.4'-Diamino-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Doebnerschen Violett $C_{18}H_{18}ON_2 = H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH_2$. *B.* Die Carbinolbase wird erhalten durch Kochen von 1 Tl. 4.4'-Bis-acetamino-triphenylcarbinol (*S.* 747) mit 12 Tln. 30%iger Schwefelsäure und Eintropfen der Lösung in siedende überschüssige verdünnte Natronlauge (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 2861). Das Farbsalz $[C_{18}H_{17}N_2]Cl$ (DOEBNERSches Violett; *S.* 743) erhält man, neben etwas N,N' -Diphenyl-benzamidin (*Bd.* XII, *S.* 273) und viel Violanilin (*Bd.* XII, *S.* 129), beim Erhitzen von 40 Tln. salzsaurem Anilin, 40 Tln. Benzotrichlorid (*Bd.* V, *S.* 300), 45 Tln. Nitrobenzol und 5 Tln. Eisenfeile auf 180° (DOEBNER, *B.* 15, 234; *A.* 217, 242). Ein analoges Farbsalz entsteht auch, wenn man das aus 4-Amino-benzophenon (Syst. No. 1873) und Phosphorpentachlorid erhaltliche Produkt mit Anilin und konz. Schwefelsäure behandelt (*D.*, *B.* 15, 237). Zur Isolierung der Carbinolbase aus dem Farbsalz $[C_{18}H_{17}N_2]Cl$ tropft man dessen Lösung in heißem Wasser zu einer Aufschlammung von überschüssigem gefällttem Bariumcarbonat und kocht kurze Zeit (*B.*, *V.*). — Die Carbinolbase krystallisiert aus Pyridin auf Zusatz von Wasser in farblosen Prismen aus; sie schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 167—168°, bei raschem Erhitzen bei 173—175° (*B.*, *V.*). Schwer löslich in Äther und kaltem Benzol, leichter in Alkoholen, siedendem Benzol und Xylol, leicht löslich in Pyridin, etwas löslich in heißem Wasser (*B.*, *V.*). Löst sich in verd. Säuren in der Kälte fast farblos auf, beim Erwärmen entstehen unter intensiver Rotviolett-färbung der Lösung die (einsäurigen) Farbsalze (*D.*, *B.* 15, 235; *A.* 217, 244; *B.*, *V.*); Geschwindigkeit der Reaktion mit Säuren: SIDGWICK, RIVETT, *Soc.* 95, 907. — Beginnt beim Erwärmen auf 140° sich langsam zu an-

hydriisieren (D.; B., V.) und ist bei 180° annähernd vollständig anhydriisiert (B., V.). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub und Salzsäure 4,4'-Diamino-triphenylmethan (S. 274) (D., B. 15, 236; A. 217, 246). Beim Erhitzen mit salzsaurem Anilin auf 180—200° entsteht Diphenyl-amingrün (S. 747) (D., B. 15, 237; vgl. A. 217, 248).

Farbsalze. Salzsaures Salz, Doebnersches Violett $[C_{19}H_{17}N_2]Cl$. Grünmetallisch-glänzende Krystalle; die Krystallform ähnelt derjenigen des Kaliumpermanganats (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2863). Ziemlich löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser mit rotvioletter Farbe, leicht löslich in Alkohol mit violetter Farbe (DOEBNER, B. 15, 235; A. 217, 245). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 475; B., V.; B., A. 354, 159, 161. Durch Kochen mit Wasser tritt teilweise Zersetzung ein unter Abscheidung der Carbinolbase (D.). Durch Zusatz von überschüssigen Mineralsäuren geht die rotviolette Farbe der Lösungen in Orange über (B., V.). Überschüssige konzentrierte Mineralsäuren entfärben die Lösungen (D.). Durch Zusatz von Natronlauge zu einer wäßr. Lösung des Violetts entsteht je nach den Versuchsbedingungen 4,4'-Diamino-triphenylcarbinol (D.; B., V.) oder Anhydro-[4,4'-diamino-triphenylcarbinol] (s. u.) (B., V.). Über die Geschwindigkeit der Reaktionen des DOEBNERSCHEN Violetts mit Säuren und Alkalien vgl. SIDGWICK, RIVETT, *Soc.* 95, 899, 903. Färbt Wolle und Seide violett; die Färbung ist aber unecht (D.). — Pikrinsaures Salz $[C_{19}H_{17}N_2]C_6H_3O_7N_3$. Schwarze Prismen (B., V.).

Anhydro-[4,4'-diamino-triphenylcarbinol], 4'-Amino-fuchson-imid¹⁾

$C_{19}H_{16}N_2 = HN:C \begin{smallmatrix} CH:CH \\ CH:CH \end{smallmatrix} C:C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Zusatz von Natronlauge zu einer mit Äther oder Benzol überschichteten wäßr. Lösung des DOEBNERSCHEN Violetts (s. o.) (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2864). — Löst sich in Äther oder Benzol mit gelber Farbe. Die Lösung färbt Papier violett; sie liefert beim Einleiten von Kohlensäure einen blau-violetten Niederschlag des kohlensauren Farbsalzes des 4,4'-Diamino-triphenylcarbinols; bei der Einw. von Säuren entstehen sofort die Farbsalze $[C_{19}H_{17}N_2]Ac$, ebenfalls bei Zusatz von Kochsalzlösung. Ist in Lösung ziemlich beständig und polymerisiert sich in trockenem Benzol erst innerhalb eines Tages; nach einigen Tagen ist die Lösung entfärbt unter Abscheidung eines violetten Pulvers, das mit Säuren die Farbsalze des 4,4'-Diamino-triphenylcarbinols liefert. Die gelben Lösungen des Anhydro-[4,4'-diamino-triphenylcarbinols] in Äther oder Benzol entfärben sich auf Zusatz von Wasser unter Bildung von 4,4'-Diamino-triphenylcarbinol, auf Zusatz von Methylalkohol rasch unter Bildung des 4,4'-Diamino-triphenylcarbinol-methyläthers.

4,4'-Diamino-triphenylcarbinol-methyläther $C_{20}H_{20}ON_2 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2C(C_6H_5) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln des pikrinsauren Farbsalzes des 4,4'-Diamino-triphenylcarbinols $[C_{19}H_{17}N_2]C_6H_3O_7N_3$ mit einer methylalkoholischen Lösung von Natriummethylat (B., V., B. 37, 2863). — Farblos; Tafeln oder Stäbchen (aus Methylalkohol). F: 161—163°. Leicht löslich in warmem Methylalkohol und Benzol, schwer in Äther. — Löst sich in verd. Säuren fast farblos auf, beim Erwärmen entstehen die Farbsalze des 4,4'-Diamino-triphenylcarbinols $[C_{19}H_{17}N_2]Ac$.

4,4'-Bis-methylamino-triphenylcarbinol $C_{21}H_{22}ON_2 = (CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. Beim Kochen von 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylcarbinol (S. 747) mit 20%iger Salzsäure (v. BRAUN, RÖVER, B. 37, 643). — Schmilzt unscharf bei 95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther. Löst sich in verd. Säuren in der Kälte farblos auf, die Lösungen werden beim Erwärmen grün, auf Zusatz von konz. Säuren rot. Farbsalz $2[C_{21}H_{21}N_2]Cl + ZnCl_2 + H_2O$. Dunkelgrüne Krystalle (aus Wasser). F: 120°.

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Tetramethyl-4,4'-diamino-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Malachitgrüns $C_{23}H_{26}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5) \cdot OH$.

B. bzw. Darst. Entsteht in Form eines Farbsalzes beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin und dem halben Gewicht Chlorzink mit 1 Mol.-Gew. Benzotrichlorid (Bd. V, S. 300) auf dem Wasserbade (DOEBNER, B. 13, 2222; A. 217, 250; Akt.-Ges. f. Anilin-, D. R. P. 4322; *Frdl.* 1, 40), beim Erwärmen von Dimethylanilin mit Benzoesäureanhydrid in Gegenwart von Chlorzink auf dem Wasserbade (O. FISCHER, B. 13, 809; A. 206, 137), bei der Einw. von 1 Tl. Benzoylchlorid auf 2 Tle. Dimethylanilin in Gegenwart von Chlorzink, neben anderen Produkten (E. FISCHER, O. FISCHER, B. 13, 797) oder beim Behandeln des aus 4-[Dimethylamino]-benzophenon (Syst. No. 1873) und der gleichen Gewichtsmenge Phosphortrichlorid bei 60—70° erhältlichen Produktes mit Dimethylanilin auf dem Wasserbade (Bd. Anilin-u. Sodaf., D. R. P. 27789; *Frdl.* 1, 84). Entsteht ferner in Form von Farbsalzen bei der Behandlung von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 275) mit Braunstein oder Bleidioxyd in saurer Lösung in der Kälte (E. FI., O. FI., B. 11, 950; 12, 796) oder mit Chloranil in alkoh.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

Lösung (O. Fr., A. 206, 130). Zur Isolierung der Carbinolbase versetzt man die verdünnte wäßrige Lösung eines Farbsalzes allmählich mit stark verdünnter Natronlauge oder Sodälösung (VILLIGER, KOPETSCHNI, B. 45 [1912], 2916, 2919; vgl. O. Fr., A. 206, 130; Doe.).

Zur technischen Darstellung von Malachitgrün kondensiert man Dimethylanilin und Benzaldehyd mittels Schwefelsäure (60–65° B_é) (vgl. FRIEDLÄNDER, *Frdl.* 1, 44; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 227) und oxydiert die Leukobase mit Bleidioxypaste in salzsaurer Lösung (MÜHLHAUSER, D. 263, 297; vgl. *Schultz, Tab.* No. 495). Reinigung und Krystallisation des Farbstoffes: MÜ.

Die Carbinolbase des Malachitgrüns bildet farblose Krystalle (aus Äther, Benzol oder Ligroin) vom Schmelzpunkt 107–107,5° (MEISENHEDMER, v. BUDKEWICZ, KANANOW, A. 423 [1921], 100; vgl. DOEBNER, B. 13, 2223; A. 217, 251; VILLIGER, KOPETSCHNI, B. 45 [1912], 2916). Sie löst sich in Säuren zunächst fast farblos auf (Bildung von Salzen des Typus $C_{21}H_{20}ON_3 + HAc$), erst bei längerem Stehen oder rascher beim Erhitzen zeigt die Lösung die intensiv grüne Färbung der entstandenen (einsäurigen) Farbsalze $[C_{21}H_{20}N_3]Ac$ (E. FISCHER, O. FISCHER, B. 12, 2348; O. Fr., A. 206, 131; Doe.); bei vorsichtigem Behandeln der Carbinolbase mit bei 0° gesättigter eiskalter Oxalsäurelösung läßt sich ein farbloses oxalsaures Carbinolsalz (s. u.) isolieren (LAMBRECHT, WEIL, B. 37, 3059; vgl. SCHMIDLIN, C. r. 139, 676; A. ch. [8] 7, 239). Wärmetönung bei der Neutralisation der Carbinolbase mit Schwefelsäure: SCH., C. r. 139, 542; A. ch. [8] 7, 241. Geschwindigkeit der Reaktionen der Carbinolbase mit Säuren: SIDGWICK, MOORE, *Soc.* 95, 895, 896. — Die Carbinolbase zerfällt beim Erhitzen auf 200–250° in Formaldehyd und eine Verbindung $C_{21}H_{20}N_3$ (4-[Methylamino]-4'-dimethylamino-triphenylmethan?) (S. 745) (WEIL, B. 38, 213). Beim Behandeln mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (Leukomalachitgrün) (S. 275) (Doe.; vgl. PRUD'HOMME, *Bl.* [3] 17, 376). Einw. von Chlor und Brom: Chem. Fabr. Griesheim, DITTLER & Co., D. R. P. 27275; *Frdl.* 1, 43. Einw. von rauchender Salpetersäure: Doe. Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff oder von Schwefelalkalien auf schwach saure, am besten alkoh. Lösungen von Malachitgrün entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinthiol (S. 749), bei andauernder Einw. bildet sich Leukomalachitgrün (LAMBRECHT, WEIL, B. 38, 270). Bildung eines farbigen Niederschlags bei der Einw. von Kaliumpolysulfid auf Malachitgrün: PELET, GRAND, C. 1907 II, 1529. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Suspension der Carbinolbase in möglichst wenig Wasser entsteht 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan- α -sulfonsäure (Syst. No. 1923) (DÜRR-SCHNABEL, WEIL, B. 38, 3495; vgl. WIELAND, SCHEUING, B. 54 [1921], 2527). Erwärmt man die Carbinolbase mit einem Überschuß von konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure, bis eine Probe durch Natronlauge nicht mehr gefällt wird, und neutralisiert nach Verdünnen mit Wasser mit Natriumcarbonat, so erhält man das Natriumsalz der 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-sulfonsäure-(4) (Helvetiagrün; Syst. No. 1926) neben höher sulfurierten Produkten (Doe.; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 6714; *Frdl.* 1, 117; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 25373; *Frdl.* 1, 119). Die Carbinolbase bleibt beim Erhitzen mit Wasser auf 200° unzersetzt; beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° entstehen Dimethylanilin und 4-Dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) (Doe.). Bei kurzem Kochen einer alkoh. Lösung der Carbinolbase mit einer konzentriert-wäßrigen Lösung von Hydroxylamin bildet sich 4,4'-Bis-dimethylamino- α -hydroxylamino-triphenylmethan (Syst. No. 1939); in gleicher Weise entsteht mit Phenylhydrazin 4,4'-Bis-dimethylamino- α -[ω -phenyl-hydrazino]-triphenylmethan (Syst. No. 2083) (WEIL, B. 38, 211; vgl. LA., WEIL, B. 38, 275). Bei mehrstündigem Erhitzen der Carbinolbase mit überschüssigem Methyljodid in methylalkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 100° erhielt DOEBNER (B. 13, 2225; A. 217, 254) 4,4'-Bis-[dimethylamino]-triphenylcarbinol-bis-jodmethylat, während O. FISCHER (A. 206, 134) bei 100–110° unter sonst gleichen Versuchsbedingungen [4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther]-bis-jodmethylat erhielt. Bei 130–140° erhielt O. FISCHER (A. 206, 135) neben dieser Verbindung 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-bis-jodmethylat (S. 276). Die Carbinolbase verbindet sich äußerst leicht mit Alkoholen zu den entsprechenden Äthern, z. B. mit Äthylalkohol zu $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3C(C_2H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$ (O. Fr., A. 206, 132; B. 33, 3356). Durch Behandeln einer Lösung von Malachitgrün mit Kaliumcyanid in der Kälte erhält man 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenyllessigsäure-nitril (Syst. No. 1907) (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 287, 304, 307).

Oxalat der Carbinolbase $C_{21}H_{20}ON_3 + 2C_2H_2O_4 + 3H_2O$. Zur Konstitution vgl. SCHMIDLIN, C. r. 139, 676; A. ch. [8] 7, 239. B. Beim Verrühren von 3,46 g 4,4'-Bis-[dimethylamino]-triphenylcarbinol mit 60 ccm einer bei 0° gesättigten eiskalten Oxalsäurelösung (LAMBRECHT, WEIL, B. 37, 3059). Farblose Krystalle. F: 78°; wird vor dem Schmelzen metallglänzend und schmilzt dann nochmals bei 110° (L., W.). Bei mehrstündigem Erhitzen auf 70° entweichen 4 Mol. Wasser unter Bildung des oxalsauren Farbsalzes; diese Umwandlung erfolgt auch beim Aufbewahren, sowie rasch beim Erhitzen der wäßr. Lösung (L., W.).

Farbsalze. Malachitgrün kommt als oxalsaures Salz und als Zinkchloriddoppelsalz in den Handel. Brechungsindices von festem Malachitgrün, bestimmt mit dem oxalsauren Salz, im

Gebiet des sichtbaren Spektrums: PFLÜGER, *Ann. d. Physik* [N. F.] 56, 430; vgl. PFL., *Ann. d. Physik* [N. F.] 85, 192 Anm. Brechungsvermögen wäbr. Malachitgrünlösung im Ultraviolett: FRICKE, *Ann. d. Physik* [4] 16, 881. Über anomale Dispersion des Malachitgrüns im sichtbaren Spektrum und im Ultraviolett vgl. FRICKE. Lichtabsorption des Malachitgrüns im sichtbaren Spektralgebiet, bestimmt mit dem oxalsauren Salz: LEMOULT, *C. r.* 181, 840; 182, 785, bestimmt mit dem salzsauren Salz: FORMÁNEK, *Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 475. Absorption im Ultraviolett, bestimmt mit dem salzsauren Salz: KRÜSS, *Ph. Ch.* 51, 281. Die grüne Lösung der einsäurigen Farbsalze wird durch Zusatz von konz. Mineralsäuren rotgelb unter Bildung mehrsauriger Salze, die bei Zusatz von Wasser wieder in die grünen einsäurigen Farbsalze übergehen (DOEBNER, *B.* 13, 2223; *A.* 217, 252). Geschwindigkeit der Reaktionen der (einsäurigen) Farbsalze mit Säuren und Alkalien: SIDGWICK, MOORE, *Soc.* 95, 893, 894, 895. Physiologisches Verhalten des Malachitgrüns: FÜHNER, *B.* 39, 2437. — Schwefelsaure Salze. $[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{HSO}_4$. Grüne Krystalle (O. FISCHER, *A.* 206, 132; SCHMIDLIN, *A. ch.* [8] 7, 205). — $[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{HSO}_4 + \text{H}_2\text{O}$. Cantharidengrüne Prismen. Leicht löslich in Wasser (O. FI., *A.* 206, 132). — Oxalsaure Salze. $2[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4 + \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Titrimetrische Bestimmung mit Titantrichlorid: KNECHT, HIBBERT, *B.* 38, 3322. — $[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4 + \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4 + \text{H}_2\text{O}$. Metallglänzende Krystalle (LAMBRUCHT, WEIL, *B.* 37, 3060). — Pikrinsaures Salz $[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_5\text{N}_3$. Goldglänzende Nadeln oder Prismen (aus Benzol) (O. FI., *A.* 206, 134; DOE.). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol (DOE.). — Zinkchloriddoppelsalze. $3[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{Cl} + 2\text{ZnCl}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Dunkelgrüne, cantharidenglänzende Prismen (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol und Wasser (DOE.; O. FI., *B.* 14, 2521). Wird bei 100° nicht wasserfrei; schmilzt gegen 130° unter Zersetzung (DOE.). — $\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{ON}_2\text{Cl}_2\text{Zn}$. Glänzende grüne Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). Verliert bei 100° 1 Mol. Wasser; ziemlich leicht löslich in Wasser (O. FI., *A.* 206, 133; vgl. O. FI., *B.* 14, 2521). — Zinnchloriddoppelsalz $[\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3]\text{Cl} + \text{HCl} + \text{SnCl}_4 + 2\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. B. Durch Erwärmen von 1,7 g 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol in 80 ccm 30%iger Salzsäure auf 50° und Hinzufügen von 15 ccm Zinntetrachloridlösung (25 g SnCl_4 in 30%iger Salzsäure zu 150 ccm gelöst) (LAMBRUCHT, WEIL, *B.* 38, 280). Orangerote Krystalle. Zersetzt sich bei 100°.

Verbindung $\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3$, vielleicht 4-Methylamino-4'-dimethylamino-triphenylmethan $\text{CH}_3\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$. B. Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol auf 200° (WEIL, *B.* 28, 213). — Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). F: 155—156°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Anilin, schwer in Alkohol und Ligroin.

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther $\text{C}_{24}\text{H}_{28}\text{ON}_2 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{O}\cdot\text{CH}_3$. B. Beim Stehenlassen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol in konzentrierter methylalkoholischer Lösung (O. FISCHER, *B.* 33, 3356). Beim Behandeln von Malachitgrün (Farbsalz) mit Natriummethylat in Methylalkohol (BAEYER, VILLIGER, *B.* 37, 2867). — Farblose Blättchen (aus Methylalkohol + etwas Ätzkali) (vgl. HERZIG, WENGRAF, *M.* 22, 608). F: 150—151°; sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in Ligroin und Äther (O. FI.). — Wird von Eisessig und anderen Säuren unter Bildung von Malachitgrün (Farbsalzen) zersetzt (O. FI.).

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-äthyläther $\text{C}_{26}\text{H}_{30}\text{ON}_2 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol mit überschüssigem Alkohol unter Druck auf 110—120° (O. FISCHER, *A.* 206, 132; *B.* 33, 3356). — Farblose Blättchen oder Warzen. F: 162°.

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-benzyläther $\text{C}_{30}\text{H}_{34}\text{ON}_2 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{O}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol mit überschüssigem Benzylalkohol auf etwa 170° (O. FI., *B.* 33, 3357). — Weiße Nadelchen (aus Benzol + Methylalkohol). Erweicht bei 195° und schmilzt bei 198°. — Spaltet bei der Einw. von Säuren Benzylalkohol ab unter Bildung von Malachitgrün (Farbsalzen).

4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-bis-jodmethylat $\text{C}_{25}\text{H}_{32}\text{ON}_2\text{I}_2 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{O}\cdot\text{H}$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 4,4'-Diamino-triphenylcarbinol mit überschüssigem Methyljodid in methylalkoholischer Lösung auf 120° (DOEBNER, *B.* 15, 236). Bei mehrstündigem Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol mit überschüssigem Methyljodid in methylalkoholischer Lösung im Druckrohr auf 100° (D., *B.* 13, 2225; *A.* 217, 254). — Blättchen (aus Wasser). Verliert bei 100° nichts an Gewicht, schmilzt bei 171—172° unter Grünfärbung und Abspaltung von Methyljodid; sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser; färbt die Faser nicht an (D., *B.* 13, 2225; *A.* 217, 255).

[4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther]-bis-jodmethylat $C_{27}H_{32}ON_2I_2 = [(CH_3)_2NI \cdot C_6H_5]_2C(C_6H_5) \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol mit überschüssigem Methyljodid in methylalkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—110° (O. FISCHER, A. 208, 134). — Farblose Nadeln mit $2H_2O$ (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser. Verliert bei 100° Wasser und Methyljodid; bei 160° tritt vollkommene Zersetzung ein unter teilweiser Rückbildung von 4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol.

4,4'-Bis-diäthylamino-triphenylcarbinol, Tetraäthyl-4,4'-diamino-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Brillantgrüns $C_{27}H_{34}ON_2 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_5]_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. bezw. Darst. Entsteht in Form eines Farbsalzes beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. Diäthylanilin mit 1 Mol.-Gew. Benzotrichlorid (Bd. V, S. 300) in Gegenwart von Zinkchlorid (DOEBNER, A. 217, 261), ferner bei der Oxydation von 4,4'-Bis-diäthylamino-triphenylmethan (S. 276) mit Bleidioxid oder Braunstein in saurer Lösung (O. FISCHER, B. 14, 2521). Zur Isolierung der Carbinolbase versetzt man die wäßr. Lösung der Farbsalze mit Alkalien (DOE.).

Die technische Darstellung des Brillantgrüns erfolgt analog derjenigen des Malachitgrüns (S. 744). Reinigung und Krystallisation des Farbstoffes: MÜHLHAUSER, D. 263, 302.

Die Carbinolbase wurde aus äther. Lösung als ein rotbraunes Öl erhalten, das allmählich fest wurde (D., A. 217, 263). Wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol mit grüner Farbe; löslich in verd. Säuren mit blaßgrüner Färbung, die beim Erhitzen unter Bildung der Farbsalze intensiv grün wird (D.). Geschwindigkeit der Reaktionen der Carbinolbase mit Säuren: SIDGWICK, MOORE, Ph. Ch. 58, 400; Soc. 95, 892. — Beim Erwärmen mit Zinkstaub und Salzsäure in wäßr. Lösung entsteht 4,4'-Bis-diäthylamino-triphenylmethan (D.). Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Suspension von Brillantgrün entsteht das schwefelsaure Salz der 4,4'-Bis-diäthylamino-triphenylmethan- α -sulfonsäure (Syst. No. 1923) (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 309; vgl. WIELAND, SCHEUING, B. 54 [1921], 2527). Durch 4—5-stdg. Erhitzen von Brillantgrün mit einem Überschuß von konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° erhält man Diäthylanilin und 4-Diäthylamino-benzophenon (D.). Beim Behandeln einer Lösung von Brillantgrün mit Kaliumcyanid in der Kälte bildet sich 4,4'-Bis-diäthylamino-triphenyllessigsäure-nitril (Syst. No. 1907) (H., O.). Durch Behandeln von Brillantgrün mit Äthylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser erhält man α -Phenyl- α,α -bis-[4-diäthylamino-phenyl]-propan (S. 283) (FREUND, RICHARD, B. 42, 1120).

Farbsalze. Als Brillantgrün kommt das schwefelsaure Salz in den Handel. Lichtabsorption im sichtbaren Spektralgebiet, bestimmt mit dem salzsauren und schwefelsauren Salz: LEMOULT, C. r. 131, 840; 132, 785; FORMÁNEK, Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 475; im Ultraviolett, bestimmt mit dem schwefelsauren Salz: KRÜSS, Ph. Ch. 51, 281. Die grüne Lösung der einsäurigen Farbsalze wird auf Zusatz von konz. Mineralsäuren gelbbraun; durch Verdünnen mit Wasser werden die einsäurigen Farbsalze regeneriert (DOEBNER, A. 217, 263). Geschwindigkeit der Reaktionen der (einsäurigen) Farbsalze mit Säuren: SIDGWICK, MOORE, Ph. Ch. 58, 395; Soc. 95, 890; mit Alkali: HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 298; SI., MO., Ph. Ch. 58, 390. Die Farbsalze färben grün mit einem gelblicheren Ton als Malachitgrün (D.). — Schwefelsaures Salz, Brillantgrün $[C_{27}H_{32}N_2]HSO_4$. Goldglänzende Krystalle (D.). Rhombisch (HAUSHOFER, Z. Kr. 9, 534; J. 1884, 760; LIWEH, Z. Kr. 17, 389). Reichlich löslich in kaltem, noch leichter in heißem Wasser (D.; vgl. MÜHLHAUSER, D. 263, 302 Anm.), ebenso in Alkohol mit smaragdgrüner Farbe (D.). Elektrische Leitfähigkeit: HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 298; vgl. SIDGWICK, MOORE, Ph. Ch. 58, 393 Anm. — Oxalsaures Salz $[C_{27}H_{32}N_2]C_2O_4 + H_2O$. Goldglänzende Prismen, die beim Trocknen ihren Goldglanz verlieren und mattblaugrün werden; ziemlich leicht löslich in Wasser (O. FISCHER, B. 14, 2521). — Salz der Naphthochinon-(1,2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) $[C_{27}H_{32}N_2]C_{10}H_6O_5S$. B. Aus dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1,2)-sulfonsäure-(4) und Brillantgrün in Wasser (SACHS, BERTHOLD, Zeitschr. f. Farbenindustrie 6, 142; C. 1907 I, 1749). Rotviolette Krystalle (aus Aceton). F: 118—120°. Zerfließt in heißem Wasser zu einem dunkelgrünen Öl, fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig. — Zinkchloriddoppelsalz $2[C_{27}H_{32}N_2]Cl + ZnCl_2 + 2H_2O$. Rotbraune Nadeln oder goldglänzende Prismen; leicht löslich in kaltem Wasser mit grüner Farbe (D.).

4,4'-Dianilino-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Diphenylamingrüns, Carbinolbase des Viridins $C_{31}H_{30}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Farbsalz $[C_{31}H_{30}N_2]Cl$ (S. 747) entsteht beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Diphenylamin mit 1 Mol.-Gew. Benzotrichlorid oder Benzoylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid auf dem Wasserbade (MELDOLA, Soc. 41, 193). Es entsteht auch beim Erhitzen von 4,4'-Diamino-triphenylcarbinol mit salzsaurem Anilin auf 180—200° (DOEBNER, B. 15, 237; vgl. A. 217, 248). Es bildet sich ferner bei der Oxydation von 4,4'-Dianilino-triphenylmethan (S. 276) in Salzsäure (M., Soc. 41, 190, 192). Die Farbsalze bilden sich auch beim Behandeln von Anhydro-[4,4'-dianilino-triphenylcarbinol] (S. 747) mit Säuren (BAYER, VILLIGER, B. 37, 2866). Um die Carbinolbase zu erhalten,

isoliert man aus den Farbsalzen durch Schütteln mit Äther und Natronlauge die Anhydrobase und schüttelt diese mit Wasser in Gegenwart einer sehr geringen Menge Säure (B., V., B. 37, 2866, 2867). — Die Carbinolbase konnte nicht in kristallisierter Form erhalten werden (B., V.). — Erwärmt man das Farbsalz $[C_{21}H_{22}N_2]Cl$ einige Minuten mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade, bis eine Probe des Gemisches auf Zusatz von Wasser einen in kochender Sodalösung löslichen Niederschlag liefert, so erhält man die Sulfonsäure $C_{21}H_{24}O_2N_2S$ (s. u.); erwärmt man länger mit konz. Schwefelsäure, bis eine Probe der Lösung keinen Niederschlag auf Zusatz von Wasser liefert, so entsteht wahrscheinlich ein höher sulfuriertes Produkt, das Seide dunkelgrün färbt (M.).

Farbsalze. Salzsaurer Salz, Diphenylamingrün, Viridin $[C_{21}H_{22}N_2]Cl$. Bronze-farbene Körner (MELDOLA, *Soc.* 41, 193); Warzen oder Nadeln (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2867). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (M.). Färbt aus alkoh. Lösung Seide und Wolle blaugrün (M.). — Schwefelsaurer Salz. Goldglänzende Täfelchen oder Prismen (B., V.). — Salpetersaurer Salz. Warzenförmig verwachsene Prismen (B., V.). — Pikrinsaures Salz $[C_{21}H_{22}N_2][C_6H_3O_7N_5]$. Bronzefarbige Täfelchen (aus Benzol), die etwa $\frac{1}{2}$ Mol. Krystallbenzol enthalten, das beim Erhitzen auf 140° im Wasserstoffstrom entweicht (B., V.).

Anhydro-[4,4'-dianilino-triphenylcarbinol], 4'-Anilino-fuchson-anil¹⁾

$C_{21}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot N : C \begin{smallmatrix} CH:CH \\ CH:CH \end{smallmatrix} C : C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen gleicher Mengen 4,4'-Dimethoxy-triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 1145), Anilin und Benzoesäure im Wasserbade; man reinigt das Rohprodukt durch Überführen in das pikrinsaure Farbsalz $[C_{21}H_{22}N_2][C_6H_3O_7N_5]$ (s. o.) und schüttelt dieses mit Äther und verdünnter Natronlauge (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2866). — Die Anhydrobase kristallisiert in bräunlichen Täfelchen vom Schmelzpunkt $166-168^\circ$ oder in schwarzen Nadeln, die einige Grade tiefer schmelzen; beide Formen sind schwer löslich in Äther und kaltem Benzol, leichter in heißem Benzol mit braunroter Farbe (B., V.). — Beim Behandeln der Anhydrobase mit Alkoholen tritt Entfärbung der Lösung ein unter Bildung von Alkyläthern der Carbinolbase; beim Schütteln mit Wasser in Gegenwart einer sehr geringen Menge Säure entsteht 4,4'-Dianilino-triphenylcarbinol; Reduktionsmittel erzeugen 4,4'-Dianilino-triphenylmethan (S. 276) (B., V.).

Sulfonsäure $C_{21}H_{24}O_2N_2S$. B. Man erwärmt das Farbsalz $[C_{21}H_{22}N_2]Cl$ (Diphenylamingrün; s. o.) einige Minuten mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade, bis eine Probe des Gemisches auf Zusatz von Wasser einen in kochender Sodalösung löslichen Niederschlag liefert (MELDOLA, *Soc.* 41, 194). — Dunkelgrüne Flocken.

4,4'-Bis-acetamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{28}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. Man versetzt eine Lösung von 4,4'-Bis-acetamino-triphenylmethan (S. 277) in 12 Tln. Eisessig mit 5 Tln. Schwefelsäure (D: 1,23), fügt zu der eingekühlten Mischung die berechnete Menge Braunstein und gibt Natronlauge bis zur Trübung hinzu (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2860). — Prismen (aus verd. Eisessig). F: $266-267^\circ$. Schwer löslich in den gewöhnlichen Solventen; löst sich in konz. Salzsäure oder warmem Eisessig mit roter Farbe.

4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylcarbinol $C_{23}H_{26}ON_4 = [NC \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylmethan (S. 277) mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung auf dem Wasserbade (v. BRAUN, RÖVER, B. 37, 641). — Weißes Krystallpulver (aus Alkohol oder Aceton). F: 168° . Löslich in Benzol, Chloroform, heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Ligroin. Ist in verd. Säuren unlöslich; löst sich schwer in konz. Mineralsäuren mit tieferer Farbe; die Lösung in kaltem Eisessig ist farblos, beim Erwärmen wird sie violettrot, auf Zusatz von Mineralsäuren tiefer. Die sauren Lösungen werden durch Zusatz von Wasser unter Abscheidung des 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylcarbinols entfärbt. — Bei der Reduktion mit Zinkstaub + Eisessig entsteht 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylmethan. Kochende 20% ige Salzsäure verseift zu 4,4'-Bis-methylamino-triphenylcarbinol (S. 743). Reagiert mit Phenol in Eisessig-Schwefelsäure unter Bildung von 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-4-oxy-tetraphenylmethan (S. 776).

4,4'-Bis-[anilinothioformyl-methylamino]-triphenylcarbinol $C_{25}H_{30}ON_4S_2 = [C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Phenylsenföl auf 4,4'-Bis-methylamino-triphenylcarbinol (S. 743) (v. B., R., B. 37, 644). — Krystalle (aus Alkohol). F: 136° . Unlöslich in verd. Säuren, löst sich in konz. Säuren mit roter Farbe.

4,4'-Bis-methylnitrosamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{28}O_2N_4 = [ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5) \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf eine salzsaure Lösung des 4,4'-Bis-methylamino-triphenylcarbinols (S. 743) (v. B., R., B. 37, 644). — Krystalle (aus Alkohol). F: 159° (Zers.). Unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Säuren mit roter Farbe.

¹⁾ Besifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 590.

2''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Setoglaucins $C_{22}H_{25}ON_2Cl = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4Cl) \cdot OH$. B. Das Farbsalz „Setoglaucin“ (s. u.) entsteht bei der Oxydation von 2''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 277) in salzsaurer Lösung unter Zusatz von Essigsäure mit Bleidioxyd (GEIGY & Co., D. R. P. 94126; *Frdl.* 4, 189; NOELTING, GERLINGER, B. 39, 2047); zur Isolierung der Carbinolbase versetzt man eine verdünnte essigsaure Lösung des Setoglaucins mit Ammoniak in der Kälte (G. & Co.; N., PHILIPP, B. 41, 3911; vgl. indessen VILLIGER, KOPETSCHEK, B. 45 [1912], 2910). — Die Carbinolbase bildet schwachgelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 155°; ist löslich in Äther mit ganz schwachgelber Farbe und wird aus dieser Lösung durch Säuren zunächst farblos aufgenommen; die saure Lösung färbt sich nach einiger Zeit in der Kälte, schnell in der Wärme blau (N., PH.). — Bei der Einw. von Natriummethylat auf eine methyllalkoholische Lösung des Setoglaucins in der Kälte entsteht 2''-Chlor-4.4'-bis-[dimethylamino]-triphenylcarbinol-methyläther (s. u.) (N., PH.).

Farbsalze. Salzsaurer Salz, Setoglaucin. Kupferrotes Pulver; in Wasser mit blauer Farbe löslich (G. & Co.; D. R. P. 94126). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Zeitschr. für Farben- u. Textilchemie* 1, 508, 519. Färbt in blaugrünen Nuancen (G. & Co.). — Zinkchloriddoppelsalz. Dunkelbraunes Pulver, dessen blaue Lösung durch Mineralsäuren gelbgrün gefärbt wird (N., G.).

2''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther $C_{24}H_{27}ON_2Cl = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4Cl) \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Natriummethylat auf eine methyllalkoholische Lösung von Setoglaucin (s. o.) in der Kälte (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 3911). — Schwach gelbe Krystalle (aus Methyllalkohol). F: 138°.

4''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{22}H_{25}ON_2Cl = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4Cl) \cdot OH$. B. Durch Oxydation von 4''-Chlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 278) mit Mangandioxydhydrat und 25%iger Schwefelsäure bei 40–60° (KAESWURM, B. 19, 744) oder besser mit Bleidioxyd in üblicher Weise bei 40° (NOELTING, GERLINGER, B. 39, 2049); man zersetzt das erhaltene Farbsalz mit Alkali (K.).

Farbsalz. Zinkchloriddoppelsalz. Granatrotes Pulver, dessen Lösung durch Mineralsäuren orange gefärbt wird (N., G.). Erzeugt auf der Faser ein gelbstichiges Grün (N., G.).

4''-Chlor-4.4'-bis-diäthylamino-triphenylcarbinol $C_{27}H_{33}ON_2Cl = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4Cl) \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von 4''-Chlor-4.4'-bis-diäthylamino-triphenylmethan (S. 278) mit Mangandioxydhydrat in 25%iger Schwefelsäure; man zersetzt das erhaltene Farbsalz mit Alkali (KAESWURM, B. 19, 745). — Schwach rosafarbene Tafeln (aus wasserfreiem Äther). F: 120–121°.

2''-5''-Dichlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Neusolidgrüns $C_{22}H_{24}ON_2Cl_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_3Cl_2) \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 2''-5''-Dichlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 278) mit der berechneten Menge Bleidioxyd in salzsaurer Lösung unter Zusatz von Essigsäure in der Kälte; man zersetzt das gebildete Farbsalz mit verd. Natronlauge (GNEHM, BÄNZIGER, A. 296, 72, 81). — Die Carbinolbase wurde als rotbraunes Pulver erhalten. F: 169–172°. Kaum löslich in Wasser. — Das in den Handel kommende „Neusolidgrün“ ist ein metallisch grünlänzendes Krystallgemisch, das aus 80% salpetersaurem und 20% salzsauerm Farbsalz besteht (G., B.). Absorptionsspektrum des Farbstoffs: FORMÁNEK, *Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 508, 518, 519.

2''-4''-5''-Trichlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{22}ON_2Cl_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_2Cl_3) \cdot OH$. B. Entsteht in Form eines Farbsalzes bei der Oxydation von 2''-4''-5''-Trichlor-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 278) mit Bleidioxyd in saurer Lösung (O. FISCHER, D. R. P. 25827; *Frdl.* 1, 42). — Die Farbsalze krystallisieren und färben blaugrün.

2''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{25}O_3N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 2''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 278) mit etwas mehr als der berechneten Menge Bleidioxyd in 50%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade; man zersetzt das gebildete Farbsalz mit Natronlauge (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1890). — Wurde aus absol. Äther in rotgelben Krystallen erhalten. F: 163°; leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin (O. FI., C. SCH.). — Die Farbsalze zeigen ein intensives Grün mit bläulicher Nuance (O. FI., C. SCH.). Absorptionsspektrum: LEMOULT, C. r. 131, 840.

3''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{25}O_3N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot OH$. B. Entsteht in Form eines Farbsalzes beim Behandeln von 3''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 279) mit Braunstein und Schwefelsäure

(E. FISCHER, O. FISCHER, *B.* 12, 802) oder mit Chloranil (O. FISCHER, ZIEGLER, *B.* 13, 672). — Die freie Carbinolbase krystallisiert schwer (E. Fr., O. Fr.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht 3-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 312) (E. Fr., O. Fr.).

Farbsalze. Absorptionsspektrum: LEMOULT, *C. r.* 131, 840. Die Farbsalze färben grün (E. Fr., O. Fr.). — Pikrinsaures Salz $[C_{23}H_{24}O_2N_3]C_6H_5O_7N_3$. Grüne Nadeln (aus Alkohol oder Benzol) (E. Fr., O. Fr.).

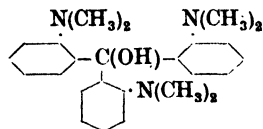
4''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{25}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot OH$. *B.* Durch Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-benzoylchlorid mit 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin in Gegenwart von Zinkchlorid auf dem Wasserbade und Zersetzen des gebildeten Farbsalzes mit Natronlauge (E. FISCHER, O. FISCHER, *B.* 12, 800). Beim Erwärmen einer Lösung von 4''-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280) in verd. Schwefelsäure mit Braunstein; man zersetzt das gebildete Farbsalz mit Ammoniak (O. FISCHER, *B.* 14, 2528). — Wurde aus Alkohol in gelben, goldglänzenden Prismen oder granatroten Rosetten erhalten (O. Fr.). Löslich in verd. Mineralsäuren unter Bildung der grünen Farbsalze (E. Fr., O. Fr.). — Liefert bei der Behandlung mit Zinkstaub und Salzsäure in alkoh. Lösung zuerst einen violetten Farbstoff (Farbsalz des 4-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylcarbinols) und dann 4-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 314) (E. Fr., O. Fr.).

Farbsalze. Die grüne Lösung der Farbsalze geht bei Zusatz von konz. Säuren in Dunkelgelb über (E. Fr., O. Fr.). Die Farbsalze färben gelbstichig grün (O. Fr.). — Pikrinsaures Salz. Nadelchen. Sehr schwer löslich in Benzol, etwas leichter in siedendem Alkohol (E. Fr., O. Fr.).

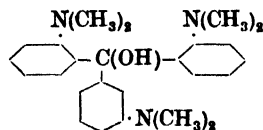
4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinthiol, Tetramethyl-4.4'-diamino-triphenylcarbinthiol $C_{23}H_{26}N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5) \cdot SH$. *B.* Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff oder von Schwefelalkalien auf schwach essigsaure Lösungen von Malachitgrün (LAMBRECHT, WEIL, *B.* 38, 270, 276). — Farblose Krystalle (aus Benzol + Alkohol). *F.*: 153°; an der Luft beständig; schwer löslich in Alkohol; unlöslich in Alkalien; ist bei Gegenwart überschüssiger Mineralsäure selbst beim Erwärmen längere Zeit beständig, wird dagegen von der theoretischen Menge Mineralsäure oder von überschüssiger verdünnter Essigsäure in Malachitgrünsalze verwandelt; bei längerem Erhitzen mit konz. Mineralsäuren entstehen die orangefarbenen zweisäurigen Malachitgrünsalze (L., W., *B.* 38, 270). Bei andauernder Einw. von Schwefelwasserstoff oder von Schwefelalkalien entsteht Leukomalachitgrün (S. 275) (L., W., *B.* 38, 271, 277). — Oxalat $3C_{23}H_{26}N_2S + 2C_2H_2O_4$. *B.* Beim Verrühren von 5,43 g 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinthiol mit 30 ccm 6%iger wäßriger Oxalsäurelösung bei ca. 10° (L., W., *B.* 37, 3060). Fast farblos, färbt sich aber bald hellgrün. *F.*: 140° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser. Geht beim Aufbewahren, sowie beim Erhitzen der wäßr. Lösung unter Schwefelwasserstoffentwicklung in oxalsaures Malachitgrün über. — $C_{23}H_{26}N_2S + 2HCl + SnCl_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Farblose Krystalle; bei trockenem Erwärmen wird Krystallwasser abgespalten unter gleichzeitiger Entwicklung von Schwefelwasserstoff und Grünfärbung (L., W., *B.* 38, 279).

Triaminoderivate des Triphenylcarbinols.

2.2'.2''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol, Hexamethyl-2.2'.2''-tri-amino-triphenylcarbinol $C_{28}H_{31}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Einw. von [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid im Überschuß auf 2.2'-Bis-[dimethylamino]-benzophenon (Syst. No. 1873) in äther. Lösung; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (BAEYER, *A.* 354, 202). Bei längerem Kochen von viel überschüssigem [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid mit N,N-Dimethyl-anthranilsäureester in Äther (B.). Aus [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid und Orthokohlensäureester in Äther (B.). — Prismen oder Tafeln (aus Ligroin). *F.*: 107° bis 108°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln, löslich in allen Säuren ohne Färbung.

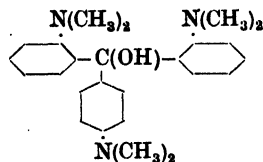


2.2'.3''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol, Hexamethyl-2.2'.3''-tri-amino-triphenylcarbinol $C_{28}H_{31}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Einw. von [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid auf 3-Dimethylamino-benzoesäuremethylester in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (B., *A.* 354, 203). — Farblose schiefwinklige Tafeln (aus Alkohol). *F.*: 151–152°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther.

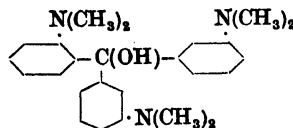


Vgl. S. 732 bis 735.

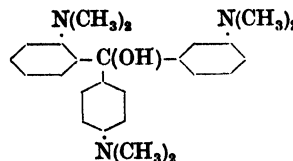
2.2'.4'-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol, Hexamethyl-2.2'.4'-triamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{31}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Einw. von [2-Dimethylamino-phenyl]-magnesiumjodid auf 4-Dimethylamino-benzoesäuremethylester in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (B., A. 354, 201). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 172—173°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol und Äther.



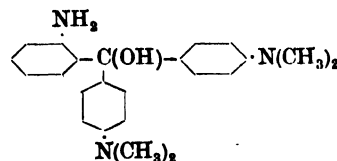
2.3'.3''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol, Hexamethyl-2.3'.3''-triamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{31}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Einw. von [2-(Dimethylamino)-phenyl]-magnesiumjodid auf 3.3'-Bis-dimethylamino-benzophenon in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (B., A. 354, 204). — Rechtwinklige Prismen (aus Benzol + Alkohol). *F.*: 207—208°. Schwer löslich in Äther, sehr wenig in Alkohol.



2.3'.4'-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol, Hexamethyl-2.3'.4'-triamino-triphenylcarbinol $C_{25}H_{31}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Einw. von [2-(Dimethylamino)-phenyl]-magnesiumjodid auf 3.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in Äther; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (B., A. 354, 202). — Schiefwinklige Tafeln (aus Alkohol). *F.*: 148—150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther.



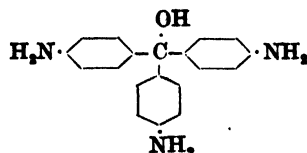
2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol $C_{23}H_{27}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei kurzem Kochen von 4'.4''-Bis-dimethylamino-2-[carbäthoxyamino]-triphenylcarbinol-äthyläther (s. u.) mit Barytwasser bei Gegenwart von Pyridin am Rückflußkühler (BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2786). — Farblose Blättchen (aus Alkohol). *F.*: ca. 160° (Zers.). Löst sich farblos in kalter Essigsäure; die essigsäure Lösung bläut sich beim Erwärmen; die blauen Lösungen in Mineralsäuren zersetzen sich bald und fluorescieren dann grün. — Die Farbsalze färben rein blau.



4'.4''-Bis-dimethylamino-2-acetamino-triphenylcarbinol-äthyläther $C_{27}H_{33}O_2N_3$ = $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Bei der Einw. von Alkohol auf 2-Methyl-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin $C_6H_4 \cdot \left\langle \begin{smallmatrix} C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \\ N = C(CH_3) \end{smallmatrix} \right\rangle O$ (Syst. No. 4372) (BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2785). — Schmilzt bei ca. 158° unter Zersetzung, erstarrt dann wieder und zeigt nunmehr den Schmelzpunkt 190° des 2-Methyl-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazins.

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-carbäthoxyamino-triphenylcarbinol-äthyläther $C_{28}H_{35}O_3N_3$ = $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Behandeln von 4'.4''-Bis-dimethylamino-2-carbäthoxyamino-triphenylmethan (S. 311) mit Braunstein in eisgekühlter schwefelsaurer Lösung und Umkrystallisieren des zunächst erhaltenen 2-Äthoxy-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazins $C_6H_4 \cdot \left\langle \begin{smallmatrix} C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \\ N = C(O \cdot C_2H_5) \end{smallmatrix} \right\rangle O$ (Syst. No. 4382) aus Alkohol (B., V., B. 36, 2785). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 161—162° (Gasentwicklung). Löst sich farblos in Säuren in der Kälte. — Durch Aufkochen der essigsäuren Lösung erhält man wieder 2-Äthoxy-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin. Bei kurzem Kochen mit Barytwasser in Gegenwart von Pyridin entsteht 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (s. o.).

4.4'.4''-Triamino-triphenylcarbinol, Pararosanolin, Carbinolbase des Parafuchseins $C_{21}H_{21}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* bzw. *Darst.* Die Carbinolbase entsteht beim Erhitzen von Aurin (Bd. VIII, S. 361) mit wäßr. Ammoniak auf 120° (DALE, SCHORLEMMER, B. 10, 1016, 1123). Farbsalze des Pararosanolins entstehen beim Erhitzen von Anilin und salzsaurem Anilin mit Methylchlorid unter Zusatz von Nitro-



benzol und Eisenchlorür unter Druck auf 120—200° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 66125; *Frdd.* 3, 104). Beim Erhitzen von Anilin mit methylschwefelsaurem Natrium und Arsensäure oder von Anilin, salzsaurem Anilin, methylschwefelsaurem Natrium, Nitrobenzol und Eisenfeilspänen im offenen oder geschlossenen Gefäß auf 110—220° (CASSELLA & Co., D. R. P. 67128; *Frdd.* 3, 105); beim Arbeiten in geschlossenen Gefäßen läßt sich die Methylschwefelsäure durch Methylalkohol ersetzen (CA. & Co., D. R. P. 68464; *Frdd.* 3, 105). Farbsalze des Pararosanolins entstehen ferner beim Erhitzen von Anilin und salzsaurem Anilin mit 4-Nitro-toluol unter Zusatz von etwas Eisenchlorür auf 195—200°, neben Chrysanilin (Syst. No. 3414), Indulinfarbstoffen und anderen Produkten (LANGE, B. 18, 1921). Beim Erhitzen von [4-Nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1085) mit salzsaurem Anilin und Eisenchlorür auf 140° (BAUM, D. R. P. 41929; *Frdd.* 1, 50). Beim Erhitzen von Anilin mit 4-Nitro-benzalchlorid (Bd. V, S. 332) (ZIMMERMANN, A. MÜLLER, B. 18, 997) oder 4-Nitro-benzalbromid (Bd. V, S. 336) (Zr., A. M., B. 17, 2936). Beim Erhitzen von Methylen-dianilin (Bd. XII, S. 184) mit Anilin und salzsaurem Anilin in Gegenwart von Eisen und einem Oxydationsmittel (EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1814). Beim Erhitzen von Anhydroformaldehyd-anilin (Syst. No. 3796) mit überschüssigem Anilin und salzsaurem Anilin unter Zusatz von Eisenchlorür und Nitrobenzol auf ca. 170° (Höchstes Farb., D. R. P. 61146; *Frdd.* 3, 112). Bei der Oxydation eines Gemenges von Anilin und p-Toluidin durch Erhitzen mit Arsensäure (ROSENSTIEHL, A. ch. [5] 8, 192; E. FISCHER, O. FISCHER, B. 13, 2205) oder mit Jod (OSTROGOVICH, SILBERMANN, *Bulet.* 15, 303, 16, 125; C. 1907 I, 1197; 1908 I, 266). Über den Mechanismus der Bildung aus Anilin und p-Toluidin vgl. Ost., *Sil.*, *Bulet.* 15, 292; C. 1907 I, 1195. Farbsalze des Pararosanolins entstehen ferner beim Erhitzen von 4,4'-Diamino-diphenylmethan (S. 238) mit überschüssigem Anilin und salzsaurem Anilin bei Gegenwart von Oxydationsmitteln (Arsensäure, Azobenzol) (Höchstes Farb., D. R. P. 61146; *Frdd.* 3, 112). Durch Erhitzen von 4-Amino-benzylalkohol (S. 620) bzw. polymerem Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] (C₆H₇N)_x (S. 621) mit überschüssigem Anilin und salzsaurem Anilin in Gegenwart von Nitrobenzol und Eisenchlorür auf 150—170° (KALLE & Co., D. R. P. 93540; *Frdd.* 4, 179). Beim Erhitzen des sauren Kaliumsalzes der 4-Amino-phenyltartronsäure (Syst. No. 1913) mit Anilin und Salzsäure unter Zusatz von Nitrobenzol und Eisenchlorür auf 110° bis 130° (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 120465; C. 1901 I, 1129). Farbsalze des Pararosanolins erhält man ferner aus 4,4'-4''-Trinitro-triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 720) beim Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 274). Aus 4''-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan (S. 279) beim Erhitzen mit 2 Tln. festem Eisenchlorür auf 160—180° (O. FI., B. 16, 678; D. R. P. 16750; *Frdd.* 1, 57). Aus 4''-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan durch elektrolitische Reduktion in konz. Schwefelsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 84607; *Frdd.* 4, 182). Durch Kochen von 4''-Nitro-4,4'-diamino-triphenylmethan mit Natronlauge und verd. Alkohol und Reduktion des erhaltenen Produktes in saurer Lösung (PRUD'HOMME, *Bl.* [3] 17, 654). Aus 4,4'-4''-Triamino-triphenylmethan (Paraleukanilin, S. 313) durch Erhitzen mit Quecksilberchlorid, durch Erhitzen mit Salzsäure auf 150° (O. FISCHER, GREIFF, B. 13, 671), durch Versetzen der heißen alkoholischen Lösung mit Chloranil (O. FI., GREIFF; Höchster Farb., D. R. P. 11412; *Frdd.* 1, 64), durch kurzes Erhitzen mit sirupöser Arsensäurelösung auf 130—140° (E. FI., O. FI., A. 194, 273), durch Behandeln mit Mangandioxyd und Essigsäure bei Gegenwart von Natriumchloridlösung in Aceton, Methyläthylketon (Höchster Farb., D. R. P. 70905; *Frdd.* 3, 110), Methylalkohol oder Äthylalkohol (Höchster Farb., D. R. P. 72032; *Frdd.* 3, 111), durch Erhitzen des salzsauren Salzes mit Eisenoxydhydrat auf 120—160° (Höchster Farb., D. R. P. 19484; *Frdd.* 1, 65). — Zur Isolierung der Carbinolbase kocht man die Farbsalze mit Alkalilauge und überläßt die klar filtrierte Lösung der Krystallisation (v. GEORGEVICS, M. 17, 5; JENNINGS, B. 36, 4025).

4,4'-4''-Triamino-triphenylcarbinol bildet farblose Blättchen. Färbt sich an der Luft rötlich (ROSENSTIEHL, A. ch. [5] 8, 193). Schmilzt beim Erhitzen im Wasserstoffstrom unter Wasserdampfentwicklung gegen 205° (JENNINGS, B. 36, 4025) und gibt bei 1-stdg. Erhitzen auf 215—220° ein Gemisch verschiedener Carbinolanhydride (BAYER, VILLIGER, B. 37, 2879; vgl. JEN.). Sehr schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol (ROSENSTIEHL, A. ch. [5] 8, 193). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: BAKER, *Soc.* 91, 1498. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2481,0 Cal.; bei konstantem Druck: 2483,5 Cal. (SCHMIDLIN, C. r. 139, 732; A. ch. [8] 7, 251). Elektrische Leitfähigkeit in Alkohol: BAKER. Bei der Einw. von 1 Mol. Säure auf die Carbinolbase entstehen die (einsäurigen) Farbsalze [C₁₈H₁₆N₃]Ac (S. 752) (Ro., A. ch. [5] 8, 194). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Säuren: SCHMIDLIN, C. r. 137, 331; 139, 542; A. ch. [8] 7, 241.

Bei der Reduktion von Pararosanolin mit Zinkstaub und Salzsäure (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 268), mit Schwefelammonium oder mit hydrochwefligsaurem Natrium Na₂S₂O₄ und etwas Zinkstaub in alkoh. Lösung (O. FI., FRITZEN, J. pr. [2] 79, 563) entsteht Paraleukanilin (S. 313). Zur Reduktion von Parafuchsin durch Zinkstaub und verd. Essigsäure in der Kälte vgl. PRUD'HOMME, *Bl.* [3] 17, 377. Beim Erhitzen von Parafuchsin mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 180—200° erhält man neben

Paraleukanilin Anilin und p-Toluidin (ROSENSTIEHL, A. *ch.* [5] 8, 224; vgl. E. Ff., O. Ff., A. 194, 267). Die Einw. von salpetriger Säure auf Parafuchsin in Salzsäure führt zu Triphenylcarbinol-tris-diazoniumchlorid-(4.4'.4'') (Syst. No. 2199), das beim Kochen mit Wasser in Aurin (Bd. VIII, S. 361) übergeht (E. Ff., O. Ff., A. 194, 268, 300). Durch Diazotierung von Parafuchsin mit Natriumnitrit in alkoholisch-salzsaurer Lösung und Einw. von Kupfer auf die Diazoniumsalzlösung läßt sich Triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 713) erhalten (E. Ff., JENNINGS, B. 26, 2225). Bei der Einw. von überschüssigem Schwefelwasserstoff auf die Farbsalze $[C_{18}H_{15}N_3]Ac$ entsteht Paraleukanilin (LAMBRECHT, B. 40, 247, 248). Beim Versetzen der Farbsalze mit überschüssiger Ammoniumhydrosulfidlösung entsteht 4.4'.4''-Triamino-triphenylcarbinthiol (S. 762) (LAM.). Bei der Einw. von Schwefeldioxyd auf Pararos-anilin, suspendiert in Wasser, wird 4.4'.4''-Triamino-triphenylmethan- α -sulfonsäure (Syst. No. 1923) gebildet, bei der Einw. von Schwefeldioxyd auf Parafuchsin deren salzsaures Salz (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 289, 310; DÜRRSCHNABEL, WEIL, B. 38, 3493, 3494; vgl. WIELAND, SCHEUING, B. 54 [1921], 2527, 2529, 2537). Beim Erhitzen von Pararos-anilin bzw. Parafuchsin mit Wasser auf 270° bildet sich 4.4'-Dioxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 316) (LIEBERMANN, B. 11, 1435). Pararos-anilin zerfällt bei anhaltendem Kochen mit Salzsäure in Anilin und 4.4'-Diamino-benzophenon (Syst. No. 1873) (WICHELHAUS, B. 19, 110; 22, 988). 4.4'-Diamino-benzophenon entsteht auch bei der Einw. von Natronlauge auf Parafuchsin in Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd bei gewöhnlicher Temperatur (v. GEORGIEVICS, B. 38, 885). Parafuchsin liefert bei der Behandlung mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung 4.4'.4''-Triamino-triphenylcarbinol-methyläther (S. 754) (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2874). Erhitzt man Pararos-anilin mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Pikrinsäure auf 140–150°, so erhält man Tri-[chinolyl-(6)]-methan (Syst. No. 3823) (NOELTING, SCHWARTZ, B. 24, 1606). Bei 24-stdg. Stehen von 10 g Pararos-anilin mit 20 g Paraldehyd (Syst. No. 2952), 25 g konz. Salzsäure und 16 g Wasser entsteht Aldehydblau $C_{31}H_{27}O_3N_3Cl_2$ (?) (S. 754) neben anderen Produkten (GATTERMANN, WICHMANN, B. 22, 229; v. MILLER, PLÖCHL, B. 24, 1703). Erhitzt man 50 g Pararos-anilin mit 100 g Paraldehyd und 200 g konz. Salzsäure bei 100°, so erhält man [2-Methyl-chinolyl-(6)]-bis-[2-methyl-1.2-dihydro-chinolyl-(6)]-methan (Syst. No. 3821) (v. Mr., PLÖCHL). Beim Erhitzen einer Lösung von 8 g Pararos-anilin in 22 g konz. Schwefelsäure und 30 g Wasser mit 40 g Aldehyd auf 50° bildet sich neben einem blauen Farbstoff das „schwefelfreie Aldehydgrün“ (S. 754), das beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff + schwefliger Säure in der Wärme in „schwefelhaltiges Aldehydgrün“ (S. 754) übergeht (v. Mr., PLÖCHL). Durch Einw. von Kaliumcyanid auf Parafuchsin entsteht allmählich eine Fällung von 4.4'.4''-Triamino-triphenyllessigsäure-nitril (Syst. No. 1907) (E. Ff., O. Ff., A. 194, 274; vgl. E. Ff., JEN., B. 26, 2221; TORTELLI, B. 28, 1705; HANTZSCH, OSS., B. 33, 287, 304; GERLINGER, B. 37, 3958). Behandelt man Parafuchsin mit Natriumdisulfit und Schwefeldioxyd in wäßr. Lösung und kocht die farblose Lösung mit dem Natriumsalz der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) und Natriumdisulfit, so entsteht das Pararos-anilinsalz (Farbsalz) der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (S. 753); beim Kochen des Filtrats mit Salzsäure erhält man Anhydro-(4.4'-diamino-4''-[6-sulfo-naphthyl-(2)-amino]-triphenylcarbinol) (Syst. No. 1923), neben einem nicht näher untersuchten blauen Farbstoff (BUCHERER, STOHMANN, *Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie* 3, 80; C. 1904 I, 1012). Umsetzung von Pararos-anilin in essigsaurer Lösung mit dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330): SACHS, BERTHOLD, *Ztschr. f. Farbenindustrie* 6, 142; C. 1907 I, 1750.

Pararos-anilin findet Verwendung zur Darstellung blauer Triphenylmethanfarbstoffe wie Diphenylaminblau (S. 760).

Nachweis von Pararos-anilin in Rosanilin: Man löst die Carbinolbase in 20 Volumteilen ca. 30%iger Salzsäure und läßt 12 Stunden stehen; schon bei Anwesenheit von $\frac{1}{2}\%$ Pararos-anilin erfolgt binnen 12 Stunden Krystallausscheidung von schwer löslichen salzsauren Salzen des Pararos-anilins (LAMBRECHT, WEIL, B. 37, 3031, 4326). Nachweis von Parafuchsin im käuflichen Fuchsin: Bei Anwesenheit von Parafuchsin färbt sich die Lösung in konz. Salzsäure auf Zusatz von Kaliumchlorat intensiv grün und scheidet beim Eingießen in Wasser blauviolette Krystalle ab (Höchster Farbw., D. R. P. 59775; *Frdl.* 3, 113). — Titrimetrische Bestimmung des Parafuchsins mit Titantrichlorid: KNECHT, HIBBERT, B. 38, 3321.

Farbsalze. Fluorwasserstoffsäures Salz. Grüne Nadeln. Leicht löslich in Wasser (O. FISCHER, G. SCHMIDT, *Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie* 3, 2; C. 1904 I, 460). — Einfach salzsaures Salz, Parafuchsin $[C_{18}H_{15}N_3]Cl$. Metallisch grünlänzende Krystalle (aus Wasser). Nach SCHULTZ (Die Chemie des Steinkohlenteers, 2. Aufl., Bd. II, Die Farbstoffe [Braunschweig 1887/90], S. 414) enthalten die Krystalle 4 Mol. Wasser, das bei 120° bis 130° entweicht; nach SCHMIDLIN (A. *ch.* [8] 7, 201) dagegen ist das Salz hygroskopisch, sein Wassergehalt schwankt mit der Luftfeuchtigkeit; die bei 130° getrockneten Krystalle enthalten nach SCHMIDLIN noch 1 Mol. H_2O (vgl. dazu KERHMANN, WENTZEL, B. 34, 3816), das bei 250°, aber unter Zersetzung des Salzes abgegeben wird. 1000 Tle. Wasser lösen bei 6° 1,85 Tle., bei 22° 3,1 Tle. des bei 130° getrockneten Salzes (ROSENSTIEHL, A. *ch.* [5] 8,

194). Ebullioskopisches Verhalten wäßr. Parafuchsinlösungen: MIOLATI, *B.* **28**, 1697. Lichtabsorption des Parafuchsin im sichtbaren Spektralgebiet: FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* **2**, 474, 475; BAKER, *Soc.* **91**, 1498; BAEYER, VILLIGER, *B.* **37**, 2863; BAEYER, *A.* **354**, 162; im Ultraviolett: KRÜSS, *Ph. Ch.* **51**, 281. Beim Abkühlen einer alkoh. Lösung von Parafuchsin durch flüssige Luft nimmt die Intensität der roten Farbe stark ab, während gleichzeitig eine gelbgrüne Fluoreszenz erscheint (SCHMIDLIN, *C. r.* **139**, 731; *A. ch.* [8] **7**, 256). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2468,6 Cal., bei konstantem Druck: 2471,1 Cal. (SCHMIDLIN, *C. r.* **139**, 732; *A. ch.* [8] **7**, 251). Elektrische Leitfähigkeit: MIOLATI, *B.* **26**, 1789; **28**, 1696; HANTZSCH, OSSWALD, *B.* **33**, 302. Durch Lösen von Parafuchsin in nicht zu konz. Salzsäure und Trocknen der erhaltenen Krystalle im Vakuum über Ätzkali erhält man das dreisäurige Salz $[C_{19}H_{18}N_3]Cl + 2HCl$ (s. u.) (SCHMIDLIN, *C. r.* **138**, 1509; *A. ch.* [8] **7**, 207). Parafuchsin vermag bei der Einw. von trockenem Chlorwasserstoff unter starker Kühlung noch 6 bis 7 Mol. HCl zu binden unter Entziehung eines farblosen Additionsproduktes, welches bei gewöhnlicher Temperatur wieder Chlorwasserstoff abgibt und im Vakuum in das dreifach salzsaure Salz $[C_{19}H_{18}N_3]Cl + 2HCl$ übergeht (SCHMIDLIN, *C. r.* **138**, 1509, 1615; *A. ch.* [8] **7**, 210, 218, 272). Über farblose Additionsprodukte aus Parafuchsin, Chlorwasserstoff und Wasser s. SCHMIDLIN, *C. r.* **139**, 506, 522; *A. ch.* [8] **7**, 225, 244, 273. Parafuchsin löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit goldgelber Farbe [Bildung eines viersäurigen Salzes¹⁾] (KEHRMANN, WENTZEL, *B.* **34**, 3817). Verhalten dieser schwefelsauren Lösung beim Verdünnen mit Wasser: KR., WE., *B.* **34**, 3817, und beim Verdünnen mit Alkohol: O. FISCHER, *C.* **1902** II, 91; GREEN, *C.* **1902** II, 684. Über farblose Additionsprodukte aus Parafuchsin und Ammoniak s. SCHMIDLIN, *C. r.* **138**, 1709; *A. ch.* [8] **7**, 221, 273. Beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer wäßr. Lösung von Parafuchsin entsteht 4.4'-Diamino-fuchson-imid (S. 754); verreibt man trockenes Parafuchsin mit Natronlauge, so erhält man ein Kondensationsprodukt des 4.4'-Diamino-fuchson-imids (bräunliches, körniges Pulver, sehr wenig löslich außer in Alkoholen und Pyridin) (BAEYER, VILLIGER, *B.* **37**, 1183, 2869, 2879). Parafuchsin färbt die Faser gelbstichiger rot als Fuchsin (O. FISCHER, *B.* **15**, 680). — Dreifach salzsaures Salz $[C_{19}H_{18}N_3]Cl + 2HCl$. *B.* Man löst Parafuchsin in nicht zu konz. Salzsäure und trocknet die ausgeschiedenen Krystalle über Ätzkali im Vakuum bis zum Verschwinden des Salzsäuregeruchs (SCHMIDLIN, *C. r.* **138**, 1509; *A. ch.* [8] **7**, 207). Schwarze, grünschimmernde Krystalle. Löslich in Alkohol mit bläulichroter Farbe; unlöslich in konz. Salzsäure (SCH.). Elektrische Leitfähigkeit: MIOLATI, *B.* **28**, 1698; HANTZSCH, *B.* **33**, 757. — Bromwasserstoffsäures Salz $[C_{19}H_{18}N_3]Br + 3H_2O$. Grüne Nadeln (aus verd. Alkohol). Wird bei 130° wasserfrei (O. FISCHER, G. SCHMIDT, *Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie* **3**, 2; *C.* **1904** I, 460). — Jodwasserstoffsäures Salz $[C_{19}H_{18}N_3]I$. Schillernde Nadeln (aus 25%igem Alkohol) (O. FI., G. SCHMIDT), Krystalle (aus Wasser) (OSTROGOVICH, SILBERMANN, *Bulet.* **15**, 303; *C.* **1907** I, 1197). Schwer löslich in kaltem Wasser (TORTELLI, *B.* **28**, 1703). Elektrische Leitfähigkeit: To. — Schwefelsäure Salze. $[C_{19}H_{18}N_3]_2SO_4$. Dunkelgrüne Nadeln mit 3 H₂O (aus Wasser). Das Krystallwasser entweicht bei 130°; wenig löslich in kaltem Wasser (O. FI., G. SCHMIDT). — $[C_{19}H_{18}N_3]_2SO_4 + 8H_2O$. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (To.). Elektrische Leitfähigkeit: To. — Dichromsaures Salz $[C_{19}H_{18}N_3]_2Cr_2O_7$ (KEHRMANN, WENTZEL, *B.* **34**, 3816). — Salpetersaures Salz $[C_{19}H_{18}N_3]NO_3$. Dunkelgrüne Nadeln (aus Wasser). In kaltem Wasser reichlich löslich (O. FI., G. SCHMIDT). — Palmitinsäures Salz. Metallisch grünes Pulver. F: 85°. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff (GNEHM, RÖTHEL, *Z. Ang.* **11**, 488). — Stearinsäures Salz. Metallisch grünes Pulver. F: 98°; unlöslich in Benzol (GN., RÖ., *Z. Ang.* **11**, 487, 501). — Bernsteinsäures Salz. Grüne Nadeln (O. FI., G. SCHMIDT). — Weinsäures Salz. Grüne Nadeln (O. FI., G. SCHMIDT). — Salz der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) $[C_{19}H_{18}N_3]SO_3 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. Grüne Krystalle (BUCHERER, STOHMANN, *Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie* **3**, 80; *C.* **1904** I, 1012).

2 $[C_{19}H_{18}N_3]CN + Hg(CN)_2$. *B.* Beim Einleiten von Blausäure in eine Mischung von Pararosanilin und Quecksilbercyanid in Alkohol unter 0° (TORTELLI, *B.* **28**, 1705). Grünes, rötliches Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser; löslich in Alkohol mit Fuchsinfarbe. Wird durch siedendes Wasser unter Bildung von 4.4'-Triamino-triphenyllessigsäure-nitril (Syst. No. 1907) zersetzt. — $[C_{19}H_{18}N_3]Cl + HgCl_2$. *B.* Bei der Einw. von Quecksilberchlorid auf Parafuchsin in verdünnter wäßriger Lösung (O. FISCHER, G. SCHMIDT, *Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie* **3**, 2; *C.* **1904** I, 460; To.). Braune Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). In Wasser schwer löslich (O. FI., G. SCHMIDT). — $[C_{19}H_{18}N_3]CN + HgCl_2$. *B.* Beim Einleiten von Blausäure in eine Mischung von Pararosanilin und Quecksilberchlorid in Alkohol in der Kälte (To.). Grüne Krystalle. Schwer löslich in kaltem, leichter in warmem Wasser und

¹⁾ Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von KEHRMANN, *B.* **51**, 473; KEHRMANN, SANDOZ, *B.* **51**, 917; HANTZSCH, *B.* **55**, 2047 Anm. 1; KEHRMANN, *Helv. chim. Acta* **7**, 1057.

in Alkohol. — $[C_{19}H_{18}N_2]Cl + Hg(CN)_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Parafuchsin mit 1 Mol.-Gew. Quecksilbercyanid in wäßrig-alkoholischer Lösung (To.). Grünmetallisch-glänzende Nadelchen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem. — $[C_{19}H_{18}N_2]CN + Hg(CN)_2$. B. Wurde einmal beim Einleiten von Blausäure in eine Mischung von Pararos-anilin und Quecksilbercyanid in Alkohol unter 0° erhalten (To.). Grüne, bronzefarbige reflektierende Tafeln. Wird durch siedendes Wasser unter Bildung von 4.4'.4"-Triamino-triphenyllessigsäure-nitril zersetzt (To.). — Ferrocyanwasserstoffsäures Salz. Hellgrüne Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser (O. Fr., G. SCHMIDT).

Anhydro-[4.4'.4"-triamino-triphenylcarbinol], 4.4'-Diamino-fuchson-imid¹⁾ $C_{19}H_{17}N_3 = HN:C \begin{smallmatrix} CH:CH \\ CH:CH \end{smallmatrix} > C:C(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Beim Hinzufügen von Natron-lauge zu einer wäßrigen Lösung von Parafuchsin (S. 752) (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 1183, 2867). — Ist in Lösung beständiger als 4'-Amino-fuchson-imid (S. 743), läßt sich in seiner Lösung in Benzol noch tagelang nachweisen, ehe Polymerisation (bezw. Kondensation) eintritt. Leicht löslich in Wasser, Äther und Benzol mit brauner Farbe; wird aus der wäßr. Lösung durch größere Mengen Natronlauge ausgesalzen. Ist eine starke Base. — Beim Versetzen einer benzolischen Lösung mit Kochsalz findet momentan Rückbildung von Para-fuchsin statt. Die Umwandlung in 4.4'.4"-Triamino-triphenylcarbinol durch Wasser erfolgt langsam, dagegen die Addition von Alkoholen zu den farblosen Alkyläthern des 4.4'.4"-Tri-amino-triphenyl-carbinols in wenigen Minuten.

Verbindung $C_{31}H_{33}O_3N_3$, vielleicht Bis-[4-(γ-oxy-butylidenamino)-phenyl]-[2-methyl-chinolyl-(6)]-carbinol $[CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH:N \cdot C_6H_4]_2C(OH) \cdot C_{10}H_7N$. B. Entsteht in Form eines Farbsalzes („schwefelfreies Aldehydgrün“), neben einem blauen Farbstoff, beim Erhitzen einer Lösung von 8 g Pararos-anilin in 22 g konz. Schwefel-säure und 30 g Wasser mit 40 g Aldehyd auf 50°; man verdünnt, sobald eine Probe der Mischung mit Alkohol eine grünblaue Färbung gibt, mit Wasser auf 1½ Liter, beseitigt den blauen Farbstoff durch Aussalzen mit Kochsalz, filtriert und schlägt aus dem grünen Filtrat das „schwefelfreie Aldehydgrün“ mit Natriumacetat nieder; zur Isolierung der Base schüttelt man das durch Lösen in Alkohol und Ausfällen mit Äther gereinigte „schwefelfreie Aldehyd-grün“ mit verd. Ammoniak (v. MILLER, PLÖCHL, B. 24, 1708). — Die Base ist nicht näher beschrieben. — Das „schwefelfreie Aldehydgrün“ ist wenig lichtecht; es geht beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff + schwefliger Säure in der Wärme in das lichtechtere „schwefel-haltige Aldehydgrün“ (s. u.) über.

Verbindung $C_{31}H_{35}O_3N_3S_2$. B. Entsteht in Form eines Farbsalzes („schwefelhaltiges Aldehydgrün aus Pararos-anilin“), wenn man eine Lösung von 8 g Pararos-anilin in 22 g konz. Schwefelsäure und 30 g Wasser mit 40 g Aldehyd 3 Stunden auf 50° erhitzt, die einen blauen Farbstoff und das „schwefelfreie Aldehydgrün“ (s. o.) enthaltende Lösung in 3 Liter gesättigtes Schwefelwasserstoffwasser gießt, auf 90° erhitzt, 200 g Schwefligsäure-lösung zugibt und einige Zeit kocht; die erkaltete Lösung versetzt man zum Ausfällen des blauen Farbstoffes mit 300 g Kochsalz, filtriert und fällt aus dem Filtrat das „schwefelhaltige Aldehydgrün“ durch Natriumacetat aus; zur Isolierung der Base behandelt man das gereinigte „schwefelhaltige Aldehydgrün“ mit Ammoniak (v. MILLER, PLÖCHL, B. 24, 1711; vgl. B. 29, 61). — Die Base ist nicht näher beschrieben. — Der Farbstoff ist beständiger als das „schwefelfreie Aldehydgrün“.

Verbindung $C_{31}H_{33}O_3N_3Cl(?)$, „Aldehydblau aus Pararos-anilin“. B. Bei 24-stdg. Stehen von 10 g Pararos-anilin mit 25 g konz. Salzsäure, 16 g Wasser und 20 g Para-aldehyd, neben anderen Produkten; man verdünnt mit Wasser auf 1 Liter und fällt das Aldehyd-blau mit Kochsalz aus (GATTERMANN, WICHMANN, B. 22, 229; vgl. v. MILLER, PLÖCHL, B. 24, 1703). — Dunkelblaue, bronzeglänzende Krusten. Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin (G., W.).

Funktionelle Derivate des Pararos-anilins.

4.4'.4"-Triamino-triphenylcarbinol-methyläther $C_{20}H_{21}ON_3 = (H_2N \cdot C_6H_4)_3 \cdot C \cdot O \cdot CH_3$. B. Zu einer Lösung von 1,5 g Natrium in 30 g Methylalkohol fügt man eine methyl-alkoholische Lösung von 5 g Parafuchsin (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2874). — Scheidet sich aus Methylalkohol nach Zusatz von Äther und Wasser in farblosen Blättern aus, die 1 Mol. Krystalläther enthalten und bei 105° schmelzen. Aus Benzol krystallisiert die Verbindung in benzolhaltigen Blättern vom Schmelzpunkt 135°.

4-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, N.N.N'.N'-Tetramethyl-pararos-anilin $C_{23}H_{27}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot OH$. B. Entsteht in Form

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

von Farbsalzen bei der elektrolytischen Reduktion von 4''-Nitro-4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 280) in konz. Schwefelsäure oder 50%iger Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 84607; *Frdl.* 4, 183); bei der Oxydation von 4-Amino-4,4'-bis-[dimethylamino]-triphenylmethan (S. 314) mit Mangandioxyd oder Bleidioxyd in schwach saurer Lösung (O. FISCHER, *B.* 14, 2527) oder mit Chloranil (O. FI., GERMAN, *B.* 16, 709); durch Oxydation von 4,4'-Bis-dimethylamino-4''-acetamino-triphenylmethan (S. 317) mit Mangandioxyd oder Bleidioxyd in schwach saurer Lösung und Kochen des entstandenen grünen Farbstoffes mit Salzsäure (O. FI., GE.; O. FI., KÖRNER, *B.* 16, 2904 Anm.). Die Carbinolbase scheidet man aus den Farbsalzen durch Alkali ab (O. FI., K.). — Die Carbinolbase bildet farblose Krystalle (aus Äther). — Die Farbsalze sind in Wasser löslich und färben violett (O. FI.). Das essigsaure Farbsalz krystallisiert aus verd. Essigsäure in grünschimmernden Nadeln (Ges. f. chem. Ind.).

4-Methylamino-4,4''-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, N.N.N'.N'.N''-Pentamethyl-pararosanolin $C_{25}H_{33}ON_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3) \cdot OH$. *B. bezw. Darst.* Entsteht in Form von Farbsalzen, neben anderen Methylierungsstufen des Pararosanolins (vgl. O. FISCHER, KÖRNER, *B.* 16, 2909), bei der Oxydation von Dimethylanilin mit Kaliumchlorat + Kupfersulfat oder mit Kupfernitrat + Natriumchlorid (A. W. HOFMANN, *B.* 6, 357; vgl. GRAEBE, CARO, *A.* 179, 189; E. FISCHER, O. FISCHER, *A.* 194, 295; *B.* 12, 799) oder mit Chloranil (Bd. VII, S. 636) (GREIFF, *B.* 12, 1610; Höchster Farb., D. R. P. 8251, 11811; *Frdl.* 1, 66, 67; WICHELHAUS, *B.* 14, 1952; 16, 2005; 19, 107; O. FISCHER, GERMAN, *B.* 16, 710) oder (neben einer Verbindung $C_{25}H_{33}O_2N_5(?)$, Bd. XII, S. 155) beim Erhitzen mit 4-Nitro-benzylchlorid über freier Flamme (WEDEKIND, GONSWA, *A.* 307, 283, 288). Läßt sich ferner in Form von Farbsalzen bei der Oxydation von N.N.N'.N'.N''-Pentamethyl-paraleukanilin (S. 314) erhalten (O. FI., KÖ., *B.* 16, 2907). — Die Carbinolbase wurde nicht isoliert.

Die Farbsalze des Pentamethylpararosanolins bilden neben den Farbsalzen des Hexamethylpararosanolins (S. 756) einen Hauptbestandteil des technischen Methylviolett (vgl. O. FI., KÖ., *B.* 16, 2904). Zur Darstellung von Methylviolett durch Oxydation von Dimethylanilin mit einem Gemisch von Kupfersulfat, Natriumchlorid, wenig Wasser und Phenol vgl. MÜHLHAUSER, *D.* 264, 37; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 250, 251; *Schutz*, *Tab.* No. 515. Je nach der Durchführung der Oxydation des Dimethylanilins entstehen bald rotstichige, bald blautichige Violette (O. FI., KÖ., *B.* 16, 2909). — Lichtabsorption verschiedener Methylviolette im sichtbaren Spektralgebiet: FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 670. Absorptionsspektrum von Methylviolett im Ultraviolett: KRÜSS, *Ph. Ch.* 51, 282. Empfindlichkeit als Indicator: FRIEDENTHAL, *Z. El. Ch.* 10, 116; SALESSKY, *Z. El. Ch.* 10, 206; FELS, *Z. El. Ch.* 10, 213. Überführung von Methylviolett in Sulfonsäuren („Säureviolette“): BAD. ANILIN- und Sodaf., D. R. P. 2096; *Frdl.* 1, 108; Soc. St. Denis, D. R. P. 28884; *Frdl.* 1, 113. Benzilyerung von Methylviolett zu dem Farbstoff Benzylviolett: O. FI., KÖ., *B.* 16, 2910; *Schutz*, *Tab.* No. 517. — Physiologisches Verhalten von Methylviolett: FÜHNER, *A. Pth.* 59, 163. — Methylviolett wird in großen Mengen zur Herstellung von Kopiertinten, Kopierstiften usw. gebraucht, in kleineren Mengen auch als Beizenfarbstoff angewandt (vgl. FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 252).

4,4,4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol, Hexamethyl-4,4,4''-triamino-triphenylcarbinol, N.N.N'.N'.N''-Hexamethyl-pararosanolin, Carbinolbase des Krystallviolett $C_{25}H_{33}ON_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3C \cdot OH$. *B. bezw. Darst.* Entsteht in Form von Farbsalzen beim Erhitzen von Dimethylanilin mit Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Rückfluß auf 100—110° (HEUMANN, D. R. P. 66511; *Frdl.* 3, 102), beim Behandeln von Dimethylanilin mit Phosgen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 20—30° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 26016; *Frdl.* 1, 78) oder von Zinkchlorid bei 50° (B. A. S. F., D. R. P. 29943; *Frdl.* 1, 79), bei der Einw. von Chlorameisensäure-trichlormethylester (Bd. III, S. 18) auf Dimethylanilin in Gegenwart von Kondensationsmitteln ($ZnCl_2$, $AlCl_3$) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 29960; *Frdl.* 1, 92; Höchster Farb., D. R. P. 34607; *Frdl.* 1, 92; vgl. A. W. HOFMANN, *B.* 18, 767), beim Erwärmen von 2 Tln. Dimethylanilin mit 1 Tl. Perchlormethylmercaptan (Bd. III, S. 135) in geringer Menge, neben 4,4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfid (S. 538) und anderen Produkten (RATHEKE, *B.* 19, 397; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 32829; *Frdl.* 1, 98), beim Hinzufügen von Dimethylanilin zu einer Lösung der chinoiden Form des Tetramethyldiaminobenzophenonchlorids (S. 245) in Dichloräthylen (STAUDINGER, *B.* 42, 3983), bei der Kondensation von Dimethylanilin mit 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLERschem Keton, Syst. No. 1873) in Gegenwart von Phosphorchloriden, Aluminiumchlorid, Phosgen usw. (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27789; *Frdl.* 1, 81) oder chlorierten Chlorameisensäureestern (B. A. S. F., D. R. P. 29962; *Frdl.* 1, 86). Entsteht ferner in Form von Farbsalzen bei der Oxydation von Leukokrystallviolett (S. 315) mit Bleidioxyd in salzsaurer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; *Frdl.* 1, 77), beim Erwärmen einer konzentriert schwefelsauren Lösung von 4,4,4''-

Tris-dimethylamino-triphenyllessigsäure (Syst. No. 1907) auf 60° (GUYOT, *Bl.* [4] 1, 945) oder der konzentriert schwefelsauren Lösung des Äthylesters dieser Säure auf 140° (GUYOT, *C. r.* 144, 1052, 1122; *Bl.* [4] 1, 935, 945). Bildung von Farbsalzen des Hexamethylpararosanilins s. auch bei Methylviolett (S. 755). — Zur Isolierung der Carbinolbase versetzt man die wäBr. Lösung der Farbsalze mit einem Überschuß von Natronlauge (KOVACHE, *A. ch.* [9] 10 [1918], 246).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol krystallisiert aus Benzol in farblosen Prismen, die sich an der Luft leicht violett färben; F : 219° (korr.) (KOVACHE, *A. ch.* [9] 10 [1918], 247; vgl. VILLIGER, KOPETSCHNI, *B.* 45 [1912], 2920; NOELTING, SAAS, *B.* 46 [1913], 954). Krystallmessungen an einem im durchfallenden Lichte rötlich dunkelviolet, im auffallenden Licht metallisch kupferrot erscheinenden (daher nicht reinen) Präparat: GRÜNLING, *B.* 18, 1271; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 299. Unlöslich in Wasser, löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol, Äther, Aceton und Petroläther, schwerer in Alkohol (WICHELHAUS, *B.* 19, 109). Beim Zusatz von Säuren zu den farblosen Lösungen der Carbinolbase in Benzol und Äther tritt nur schwache Färbung ein; erst beim Erwärmen wird die Farbe unter Bildung der (einsäurigen) Farbsalze intensiv (NOELTING, PHILIPP, *B.* 41, 3910). Beim Einleiten von trockenem Bromwasserstoff in eine Lösung der Carbinolbase in Äther + Aceton bei -15° läßt sich das farblose Carbinolsalz $C_{25}H_{31}ON_3 + 3HBr$ (s. u.) isolieren, leitet man dagegen den Bromwasserstoff in eine erwärmte Lösung der Carbinolbase in Chloroform ein, so fällt das dreifach bromwasserstoffsäure Farbsalz $[C_{25}H_{30}N_3]Br + 2HBr$ (S. 757) aus (HANTZSCH, *B.* 33, 753, 754). Wärmetönung bei der Neutralisation der Carbinolbase mit Säuren: SCHMIDLIN, *C. r.* 139, 542; *A. ch.* [8] 7, 242. — Bei der Reduktion von Krystallviolett mit wäBr. Schwefelammonium im geschlossenen Rohr bei 120° (A. W. HOFMANN, *B.* 18, 769) oder mit hydro-schwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ und etwas Zinkstaub in heißem Alkohol (O. FISCHER, FRITZEN, *J. pr.* [2] 79, 563) wird Leukokrystallviolett (S. 315) erhalten. Über Nitrierung von Krystallviolett mit Salpeterschwefelsäure vgl. Soc. St. Denis, D. R. P. 59220; *Frül.* 2, 49; 3, 67. Löst man die Carbinolbase des Krystallvioletts in Alkohol unter Zusatz von Essigsäure und behandelt die Lösung mit Schwefelwasserstoff oder Schwefelalkalien bis zur Entfärbung, so entsteht 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinthiol (S. 762), bei andauernder Einw. bildet sich Leukokrystallviolett (LAMBRECHT, WEIL, *B.* 38, 270, 276). Einw. von Kaliumpolysulfid auf Krystallviolett: PELET, GRAND, *C.* 1907 II, 1529; vgl. LA., WEIL. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Suspension von 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol in wenig Wasser entsteht 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan- α -sulfonsäure (Syst. No. 1923) (DÜRRSCHNABEL, WEIL, *B.* 38, 3495; vgl. WIELAND, SCHEUING, *B.* 54 [1921], 2543). Krystallviolett wird durch Kochen mit Salzsäure in Dimethylanilin und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLERSches Keton) gespalten (WICHELHAUS, *B.* 19, 109); letzteres entsteht schon bei gewöhnlicher Temperatur beim Versetzen von Krystallviolettlösungen mit Natronlauge in Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd (v. GEORGIEVICS, *B.* 38, 886). Beim Behandeln von 10 g der Carbinolbase mit 25 g Methyljodid und 100 g Wasser in der Kälte erhält man 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-tris-jodmethylat (S. 759) (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 556). Die Carbinolbase wird schon bei längerem Stehen mit Alkoholen ätherifiziert; schneller verläuft die Reaktion beim Kochen (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 1; *C.* 1902 I, 471). Bei gelindem Erwärmen der Carbinolbase mit überschüssigem Phenol entsteht ein carbol-saures Salz $C_{43}H_{49}O_4N_3$ (S. 757) (O. FR., WEISS). Beim Versetzen einer Krystallviolettlösung mit überschüssiger Kaliumcyanidlösung erhält man allmählich einen farblosen Niederschlag des 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenyllessigsäure-nitrils (Syst. No. 1907) (HANTZSCH, OSSWALD, *B.* 33, 287, 304, 306). Durch Behandeln von Krystallviolett mit Benzylmagnesiumchlorid in absol. Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser erhält man α -Phenyl- β,β,β -tris-[4-dimethylamino-phenyl]-äthan (S. 334) (FREUND, BECK, *B.* 37, 4679). — Titrimetrische Bestimmung des Krystallvioletts mit Titantrichlorid: KNECHT, HIBBERT, *B.* 38, 3322.

Farbloses Trihydrobromid des 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinols $C_{25}H_{31}ON_3 + 3HBr$. *B.* Beim Einleiten von trockenem Bromwasserstoff in eine Lösung von 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol in Äther + Aceton bei -15° (HANTZSCH, *B.* 33, 753). Farblos, nach dem Trocknen hellgelb; in Wasser von 0° fast farblos löslich; beim Anwärmen wird die Lösung infolge Bildung von einsäurigem Farbsalz rasch violett (H.). Geschwindigkeit der Zersetzung in wäBr. Lösung: SAND, *B.* 38, 3642. Elektrische Leitfähigkeit: H.

Farbsalze. Einfach salzsaures Salz, Krystallviolett $[C_{25}H_{30}N_3]Cl$. Hexagonale (WADA, *B.* 18, 767; GRÜNLING, *B.* 18, 1271) Krystalle mit grünlichbraunem Metallglanz (aus Wasser) (A. W. HOFMANN, *B.* 18, 767); krystallisiert aus Wasser mit $9H_2O$ (KNECHT, HIBBERT, *B.* 38, 3322) und enthält, bei $70-80^\circ$ getrocknet, noch $1H_2O$ (SCHMIDLIN, *A. ch.* [8] 7, 204; vgl. A. W. HOFMANN, *B.* 18, 768); wird im Vakuum über Schwefelsäure und Phosphor-pentoxyd erst nach mehrwöchigem Stehen wasserfrei (HANTZSCH, OSSWALD, *B.* 33, 299). Löslich in Wasser und Alkohol mit violettblauer Farbe (A. W. HOFMANN, *B.* 18, 767),

Vgl. S. 732 bis 735.

leicht löslich in Chloroform (HANTZSCH, B. 33, 757) und Dichloräthylen (STAUDINGER, B. 42, 3981). Ebullioskopisches Verhalten in Wasser und Alkohol: KRAFFT, B. 32, 1610. Lichtabsorption des Krystallviolett in sichtbaren Spektralgebiet: LEMOULT, C. r. 131, 840; FORMÁNEK, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 670; 2, 476; KALANDEK, C. 1908 I, 1024; im Ultraviolett: KRÜSS, Ph. Ch. 51, 282. Beim Abkühlen einer alkoh. Lösung von Krystallviolett mit flüssiger Luft nimmt die Intensität der violetten Farbe stark ab, während gleichzeitig eine braune Fluoreszenz auftritt (SCHMIDLIN, C. r. 139, 731; A. ch. [8] 7, 256). Adsorption durch Kohle und durch Fasern: FREUNDLICH, LOSEV, Ph. Ch. 59, 288. Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 3446 Cal., bei konstantem Druck: 3450,2 Cal. (SCHMIDLIN, C. r. 139, 732; A. ch. [8] 7, 251). Elektrische Leitfähigkeit: HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 299; HANTZSCH, B. 33, 756. Krystallviolett läßt sich in ähnlicher Weise wie Parafuchsin durch Anlagerung von Chlorwasserstoff, Ammoniak oder Wasser in farblose Additionsverbindungen überführen (SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 220, 224, 229). Beim Versetzen mit 1 Mol.-Gew. NaOH trübt sich die Lösung des Krystallviolett allmählich unter Abscheidung von 4.4'.4''-Trisdimethylamino-triphenylcarbinol (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 300). Beim Verreiben von Krystallviolett mit konz. Natronlauge entsteht ein braunviolett, in Wasser schwer lösliches amorphes Kondensationsprodukt (Fr., Lo., Ph. Ch. 59, 303). Physiologisches Verhalten des Krystallviolett: FÜHNER, B. 39, 2437; A. Pth. 59, 163. Kommt als Antisepticum unter dem Namen „Pyoktaninum coeruleum“ in den Handel (STILLM, A. Pth. 26, 352; FRÄNKEL, Die Arzneimittelsynthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 635). Krystallviolett färbt blauviolett (WICHELHAUS, B. 19, 109). — Dreifach salzsaures Salz $[C_{25}H_{30}N_3]Cl + 2HCl$. B. Man leitet Chlorwasserstoff auf fein pulverisiertes, zuvor im Vakuum bei 130° getrocknetes Krystallviolett, bis das Produkt rot geworden ist, und bewahrt es dann im Vakuum bis zum Verschwinden des Salzsäuregeruchs (SCHMIDLIN, C. r. 138, 1509; A. ch. [8] 7, 209). Violett-schwarzes Pulver; zerfließt an feuchter Luft unter Entfärbung; löst sich in Wasser mit fast der gleichen Farbe wie Krystallviolett (SCHMIDLIN). Elektrische Leitfähigkeit: HANTZSCH, B. 33, 755. — Dreifach bromwasserstoffsäures Salz $[C_{25}H_{30}N_3]Br + 2HBr$. B. Beim Leiten von Bromwasserstoff in eine erwärmte Lösung von 4.4'.4''-Trisdimethylamino-triphenylcarbinol in Chloroform (HANTZSCH, B. 33, 754). Gelb- bis feuerrotes Pulver; verliert beim Trocknen Bromwasserstoff; ist in Wasser infolge hydrolytischer Dissoziation in Krystallviolett und freie Säure mit tiefvioletter Farbe löslich (H.); dieser Zerfall in einsäuriges Farbsalz und freie Säure beim Lösen in Wasser erfolgt augenblicklich (SAND, B. 38, 3643). — Jodwasserstoffsäures Salz $[C_{25}H_{30}N_3]I$. Goldkäferglänzende Nadeln; 1 Liter Wasser löst 0,2 g (ROSENSTIEHL, Bl. [3] 16, 1300). — $[C_{25}H_{30}N_3]I + I_3$. B. Bei der Einw. einer Jodjodkaliumlösung auf eine Lösung von Krystallviolett (PELET, GILLIERON, C. 1907 I, 1259). Dunkelgefärbter Niederschlag. Sehr schwer löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser, fast unlöslich in Benzol, schwer löslich in CS_2 , etwas leichter in Aceton, Alkohol und Chloroform. — Palmitinsäures Salz. B. Man trägt $1\frac{1}{4}$ Mol.-Gew. geschmolzene Palmitinsäure in 1 Mol.-Gew. fein pulverisiertes 4.4'.4''-Trisdimethylamino-triphenylcarbinol ein und erhält die Schmelze einige Zeit in dünnflüssigem Zustand (GNEHM, RÖTHEL, Z. Ang. 11, 487). Violette, metallglänzende Pulver. F: 140°; leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform mit violetter Farbe. — Stearinsäures Salz. B. Analog der Bildung des palmitinsäuren Salzes. Metallischglänzendes Pulver. F: 153°; löslich in Benzol (GNEHM, RÖTHEL, Z. Ang. 11, 487, 501). — Carbol-säures Salz $C_{25}H_{30}O_3N_3 (= [C_{25}H_{30}N_3]C_6H_5O + 2C_6H_5O + H_2O)$. B. Bei gelindem Erwärmen von 4.4'.4''-Trisdimethylamino-triphenylcarbinol mit überschüssigem Phenol (O. FISCHER, WEISS, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 2; C. 1902 I, 471). Cantharidenfarbene Nadeln. F: ca. 120°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Äther und Ligroin mit blauer Farbe. — Salz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) $[C_{25}H_{30}N_3]C_{10}H_6O_5S$. B. Aus Krystallviolett und dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) in Wasser bei 30° (SACHS, BERTHOLD, Ztschr. f. Farbenindustrie 6, 142; C. 1907 I, 1749, 1750). Grün-schillernde Nadeln (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, fast unlöslich in Benzol, Petroläther und Äther; die wäßr. Lösung ist tiefviolett-blau gefärbt.

$[C_{25}H_{30}N_3]Cl + HCl + ZnCl_2 + 3H_2O$. B. Man löst 4 g Krystallviolett in 40 ccm heißem Wasser und einem Tropfen Salzsäure, fügt 1,4 g Zinkchlorid, in wenig Wasser gelöst, hinzu und darauf tropfenweise etwa 4 ccm 30%ige Salzsäure (LAMBRECHT, WEIL, B. 38, 281). Grasgrüne Krystalle. In sehr wenig Wasser mit grüner Farbe löslich. — $[C_{25}H_{30}N_3]Cl + 2HCl + 2SnCl_4 + 2H_2O$. B. Man erwärmt 1,6 g 4.4'.4''-Trisdimethylamino-triphenylcarbinol, gelöst in 80 ccm 30%iger Salzsäure, auf 50° und fügt 15 ccm einer Zinnchloridlösung (enthaltend 25 g Zinnchlorid in 30%iger Salzsäure auf 150 ccm verdünnt) hinzu (LAMBRECHT, WEIL, B. 38, 280). Orangerote Krystalle. Zersetzt sich bei 100° unter Bildung eines grünen Pulvers. Die Lösungen sind in Gegenwart von Säure bei geeigneter Temperatur intensiv orange. — $2[C_{25}H_{30}N_3]Cl + 3PtCl_4$. Ziegelroter krystallinischer Niederschlag; wird von Wasser unter starker Blaufärbung zersetzt (A. W. HOFMANN, B. 18, 768).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther $C_{36}H_{33}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_5]_3C \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol mit 4–5 Tln. Methylalkohol unter Druck auf 110° (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 1; C. 1902 I, 471). Beim Eintröpfeln von Natronlauge von 40° B ϕ in die Lösung von 1 Tl. Krystallviolett in 6 Tln. Methylalkohol (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 564) oder beim Versetzen der methylalkoholischen Lösung von Krystallviolett mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung (BANYER, VILGIER, *B.* 37, 2875). — Farblose Krystalle (aus Methylalkohol oder Ligroin), farblose Tafeln (aus Benzol beim Verdunsten im luftverdünnten Raum). F: 158–159° (O. Fr., W.), 159–160° (B., V.), 165° (Zers.) (R.). Sehr leicht löslich in Benzol und Äther, weniger löslich in Alkohol und Ligroin (O. Fr., W.). — Wird durch Säuren, auch Kohlensäure, leicht zerlegt (O. Fr., W.). Absorbiert 3 Mol. Chlorwasserstoff, doch erfolgt gleichzeitig teilweise Spaltung in Krystallviolett und Methylalkohol (R.).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-äthyläther $C_{37}H_{35}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_5]_3C \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol mit 4–5 Tln. Äthylalkohol unter Druck auf 110° (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 1; C. 1902 I, 471). Beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer Lösung von Krystallviolett in 6 Tln. 96%igem Äthylalkohol oder bei der Einw. von Natriumäthylat auf eine Lösung von Krystallviolett in absol. Alkohol (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 564, 565). — Farblose Krystalle (aus Ligroin oder alkalihaltigem Alkohol). F: 143° (Zers.) (R.), 143° bis 144° (O. Fr., WEISS), 143–145° (HERZIG, WENGRAF, *M.* 22, 609). Leicht löslich in Benzol, weniger löslich in Alkohol und Ligroin (O. Fr., WEISS). — Wird durch Säuren, auch Kohlensäure, leicht zerlegt (O. Fr., WEISS).

4.4'.4''-Tris - dimethylamino - triphenylcarbinol - isoamyläther $C_{38}H_{41}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_5]_3C \cdot O \cdot C_5H_{11}$. B. Bei der Einw. von Natrium in Isoamylalkohol auf eine Lösung von Krystallviolett in absol. Isoamylalkohol (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 565). — Zähflüssig.

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-benzyläther $C_{38}H_{37}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_5]_3C \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol mit 4 Tln. Benzylalkohol auf 140° (O. FISCHER, WEISS, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie*, 1, 1; C. 1902 I, 471). — Farblose Krystalle (aus Ligroin). F: 174–175°. Leicht löslich in Äther und Benzol. — Wird durch Säuren, auch Kohlensäure, leicht zerlegt.

4.4'.4''-Tris - dimethylamino - triphenylcarbinol - mono - hydroxymethylat, N,N,N',N',N'',N'' -Hexamethyl-pararosanilin - mono - hydroxymethylat, Base des Methylgrüns oder Lichtgrüns $C_{36}H_{33}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_5]_3C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH] \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, GERMAN, B. 16, 707, 709; O. Fr., KÖRNER, B. 16, 2910; LEFÈVRE, *Bl.* [3] 13, 247. — B. Entsteht in Form des salzsauren Farbsalzes bei der Einw. von Methylchlorid auf Methylviolett in methylalkoholisch-alkalischer Lösung (MONNET, REVERDIN, C. r. 85, 1181; *Moniteur scientifique* [3] 8 [1878], 124; vgl. auch A. W. HOFMANN, B. 6, 363; LAUTH, BAUBIGNY, C. r. 76, 1497). Das Farbsalz $C_{36}H_{33}N_3I_2$ entsteht durch Erwärmen von 20 g [4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther]-mono-jodmethylat (s. u.) mit 20 ccm 40%iger Essigsäure und 200 ccm Wasser auf 50° und Fällen der Lösung mit 20 g Kaliumjodid (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 573). — Die Base wurde nicht isoliert.

Farbsalze. Absorptionsspektrum des Methylgrüns: FORMÁNEK, Spektralanalytischer Nachweis künstlicher organischer Farbstoffe [Berlin 1900], S. 44. Die grünen Farbsalze gehen schon bei gelindem Erwärmen unter Abspaltung von 1 Mol. Methylhalogenid in die violetten Farbsalze des Hexamethylpararosanilins über (O. FISCHER, KÖRNER, B. 16, 2910; ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 573). Das Methylgrün kam vor Entdeckung des Malachitgrüns als schön krystallisiertes Chlorzinkdoppelsalz in den Handel (O. Fr., KÖ.; vgl. *Schutz, Tab.* No. 519). Physiologisches Verhalten und histologische Verwendung des Methylgrüns: FÜHNER, A. Pth. 59, 161. — Jodwasserstoffsäures Salz $C_{36}H_{33}N_3I_2 + H_2O$. Metallgrünlänzende Nadeln (aus wäbr. Lösung), die beim Erhitzen in einem Strom von trocknen Methyljodiddämpfen das Krystallwasser verlieren (R.). Fast unlöslich in Lösungsmitteln, die eine Spur Kaliumjodid enthalten (R.).

[4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther]-mono-jodmethylat $C_{37}H_{35}ON_3I = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_5]_3C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot O \cdot CH_2I$. B. Bei vorsichtigem Mischen von 20 g 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther mit 25 g Wasser und 37,5 g Methyljodid; man entfernt das gleichzeitig gebildete wasserlösliche Trisjodmethylat (S. 759) durch Behandeln des Reaktionsproduktes mit heißem Wasser (ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 567, 572). — Farblose Nadeln. Färbt sich bei ca. 140° blau und schmilzt gegen 195° unter Zersetzung. Löslich in heißem Methylalkohol, unlöslich in Wasser. — Läßt sich durch Erwärmen mit Essigsäure und Zusatz von Kaliumjodid in das jodwasserstoffsäure Farbsalz $C_{36}H_{33}N_3I_2$ (s. im vorangehenden Artikel) überführen.

4.4'.4'' - Tris - dimethylamino - triphenylcarbinol - tris - jodmethylat, N,N,N',N',N'',N'' -Hexamethyl - pararosanilin - tris - jodmethylat $C_{27}H_{30}ON_6I_3 = [(CH_3)_2NI \cdot C_6H_4]_3C \cdot OH$. B. Bei eintägigem Stehen von 10 g 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol mit 25 g Methyljodid und 100 g Wasser in der Kälte, neben dem Farbsalz $[C_{27}H_{30}N_6I]Cl$ des 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinols (R., Bl. [3] 13, 556). — Farblose Krystalle (aus Wasser) mit 3 H₂O. Löst sich in einer Atmosphäre von Methyljodiddämpfen bei 100—150° entwässern. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 18,08 Tle.; ziemlich schwer löslich in Alkohol. Färbt sich beim Zusatz von Säuren nur schwach grün; beim Erwärmen wird die Färbung intensiv grün unter Verlust von 2 Mol.-Gew. Methyljodid. Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol.

[4.4'.4''-Tris - dimethylamino - triphenylcarbinol - methyläther] - tris - jodmethylat $C_{29}H_{34}ON_6I_3 = [(CH_3)_2NI \cdot C_6H_4]_3C \cdot O \cdot CH_3$. B. s. im Artikel [4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-methyläther]-mono-jodmethylat, S. 758. — Krystallinisch; enthält 3 H₂O; läßt sich durch Erhitzen in einem Strom von Methyljodiddämpfen auf 150° wasserfrei erhalten; 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 24,22 Tle. (R., Bl. [3] 13, 568).

[4.4'.4''-Tris - dimethylamino - triphenylcarbinol - äthyläther] - tris - jodmethylat $C_{31}H_{38}ON_6I_3 = [(CH_3)_2NI \cdot C_6H_4]_3C \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-äthyläther in Wasser oder Alkohol (R., Bl. [3] 13, 569). — Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 30,5 Tle. und bei 98° 65,6 Tle.

[4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-isoamyläther] - tris - jodmethylat $C_{33}H_{40}ON_6I_3 = [(CH_3)_2NI \cdot C_6H_4]_3C \cdot O \cdot C_5H_{11}$. B. Bei 2-tägigem Stehen von 17 g 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol-isoamyläther mit 50 g Methyljodid und Wasser in der Kälte (R., Bl. [3] 13, 570). — Nadeln (aus Wasser). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 48 Tle. und bei 90° 200 Tle. — Zerfällt bei 4-stdg. Kochen mit alkoh. Natronlauge unter Bildung von Isoamylalkohol und 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol.

4.4'.4'' - Tris - diäthylamino - triphenylcarbinol, Hexaäthyl - 4.4'.4'' - triamino - triphenylcarbinol, N,N,N',N',N'',N'' -Hexaäthyl - pararosanilin, Carbinolbase des Äthylviolett $C_{27}H_{38}ON_6 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_3C \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen beim Erhitzen von Diäthylanilin mit Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid zunächst auf 70—80°, dann auf 100—110° am Rückflußkühler (HEUMANN, D. R. P. 66511; *Frdd.* 3, 102). Beim Behandeln von Diäthylanilin mit Phosgen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 20—30° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 26016; *Frdd.* 1, 78) oder Zinkchlorid bei 50° (B. A. S. F., D. R. P. 29943; *Frdd.* 1, 79), bei der Einw. von Chlorameisensäure-trichlormethylester (Bd. III, S. 18) auf Diäthylanilin in Gegenwart von Kondensationsmitteln wie Zinkchlorid (Höcherster Farbw., D. R. P. 34607; *Frdd.* 1, 92; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 28318, 29960; *Frdd.* 1, 91, 92), bei der Kondensation von Diäthylanilin und 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon in Gegenwart von Phosphorochloriden, Aluminiumchlorid, Phosgen usw. (B. A. S. F., D. R. P. 27789; *Frdd.* 1, 81) oder chlorierten Chlorameisensäureestern (B. A. S. F., D. R. P. 29962; *Frdd.* 1, 86), beim Behandeln von 4.4'-Bis-diäthylamino-diphenylmethan (S. 242) mit Diäthylanilin in Gegenwart von Kupfersulfat (H. SCHMIDT, citiert bei SCHULTZ, *Tab.* No. 518), bei der Oxydation von 4.4'.4''-Tris-diäthylamino-triphenylmethan (S. 316) (Soc. St. Denis, D. R. P. 61815; *Frdd.* 3, 102).

Salzsaures Farbsalz, Äthylviolett (vgl. HEUMANN, D. R. P. 66511). Absorptionsspektrum: LEMOULT, *C. r.* 181, 840; 182, 784; FORMÁNEK, *Zischr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 668; 2, 476. Färbt bläulich violett (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27789). Verwendung als Antisepticum: STILLING, *A. Ph.* 28, 352; FRÄNKEL, *Die Arzneimittel-Synthese*, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 644.

4.4'-Bis-dimethylamino-4''-anilino-triphenylcarbinol, N,N,N',N' -Tetramethyl- N'' -phenyl-pararosanilin $C_{28}H_{32}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2[C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5)] \cdot OH$. B. Das Farbsalz $[C_{28}H_{32}N_4]Cl$ entsteht bei der Oxydation von 4.4'-Bis-dimethylamino-4''-anilino-triphenylmethan (S. 316) mit Mangandioxyd in schwefelsaurer Lösung (MICHAELIS, A. 274, 216).

Salzsaures Farbsalz $[C_{28}H_{32}N_4]Cl$. Cantharidengrüne Krystallmasse (M.). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Zischr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 480.

4 - Amino - 4'.4'' - dianilino - triphenylcarbinol, N,N' -Diphenyl - pararosanilin $C_{26}H_{26}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2[C(C_6H_4 \cdot NH_2)] \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen, wenn man 4-Nitro-benzaldehyd mit Diphenylamin in Gegenwart von Zinkchlorid kondensiert, das erhaltene 4'-Nitro-4'.4''-dianilino-triphenylmethan mit konz. Zinnchlorürlösung reduziert und das so gewonnene N,N' -Diphenyl-paraleukanilin mit Arsensäure oder Nitrobenzol und Eisenchlorid oxydiert (O. FISCHER, D. R. P. 16707; *Frdd.* 1, 55). Farbsalze des Diphenylpararosanilins entstehen auch beim Erhitzen eines Gemisches von 1 Mol.-Gew. p-Toluidin mit 2 Mol.-Gew. Diphenylamin in Eisessiglösung in Gegenwart von Oxydationsmitteln wie As_2O_5 (MELDOLA, *Chem. N.* 47, 133). — Die Farbsalze sind in Alkohol löslich und färben violett (O. F.).

4.4'.4'' - Trianilino - triphenylcarbinol, N.N'.N'' - Triphenyl - pararosanilin, Carbinolbase des Diphenylaminblaus $C_{27}H_{29}ON_3 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4)_3C \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen beim Erhitzen von 4.4'.4''-Trichlor-triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 718) mit Anilin und salzsaurer Anilin auf 140° (BAEYER, B. 38, 587), beim Erwärmen von 4.4'.4''-Trimethoxy-triphenylcarbinol (Bd. VI, S. 1180) mit Anilin und Benzoesäure im Wasserbade (BAEYER, VILLIGER, B. 35, 3030; 37, 2870), beim Erhitzen von Aurin (Bd. VIII, S. 361) mit Anilin unter Zusatz von etwas Eisessig (DALE, SCHORLEMMER, A. 166, 294; 196, 91; vgl. E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 302; ERHART, A. 211, 503; J. 1877, 1233), beim Erhitzen von 20 g 4-Nitro-benzylchlorid mit 19 g Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) bzw. 23 g N-Nitroso-diphenylamin (Bd. XII, S. 580), neben einem einfacheren Kondensationsprodukt (WEDEKIND, GONSWA, A. 307, 285, 291), durch Hinzufügen von 200 g wasserhaltiger Oxalsäure zu 100 g auf 110° erhitztem Diphenylamin innerhalb 1 Stde. und 8-stdg. Erhitzen auf 130° bis 132° (SCHOOP, CH. I. 10, 515; HAUSDÖRFER, B. 23, 1963; vgl. auch WILLM, GIBARD, Bl. [2] 24, 99; B. 8, 1195), durch 3-stdg. Erhitzen des aus Diphenylamin und Formaldehyd in Gegenwart von Salzsäure entstehenden Reaktionsproduktes (vgl. FRIEDLÄNDER, Färb. 3, 79, Anm. zu D. R. P. 58072) mit Diphenylamin, salzsaurer Diphenylamin, o-Nitro-toluol und Eisenchlorür oder Eisenfeile auf 170° (Höchstes Farbw., D. R. P. 67013; Färb. 3, 114), bei 6-stdg. Erhitzen von 16 Tln. des sauren Kaliumsalzes der 4-Anilino-phenyltartronsäure (Syst. No. 1913) mit einer Mischung von 25 Tln. Diphenylamin, 12 Tln. Salzsäure (D: 1,19), 30 Tln. Nitrobenzol und 10 Tln. Eisenchlorür auf 110 – 130° (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 120465; Färb. 6, 234), beim Erhitzen von Pararosanilin mit einem Überschuß von Anilin unter Zusatz von Benzoesäure bei ca. 180° (vgl. Schultz, Tab. No. 520; HAUSDÖRFER, B. 23, 1961). — Zur Isolierung der Carbinolbase führt man die Farbsalze in 4.4'-Dianilino-fuchson-anil (s. u.) über, versetzt dessen Pyridinlösung mit einer Spur Benzoesäure und mit Wasser und läßt die Lösung stehen, bis ihre braune Farbe verschwunden ist (BAE., V., B. 37, 2873). — Die Carbinolbase bildet farblose Nadelchen (aus Benzol), die Krystallbenzol enthalten; F: ca. 85° ; leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin; färbt sich am Licht hellblau; wird durch Säuren in die Farbsalze übergeführt (BAE., V., B. 37, 2873). — Verwendung zur Darstellung sulfurierter blauer Triphenylmethanfarbstoffe: Schultz, Tab. No. 535, 537, 538.

Farbsalze. Salzsaurer Salz, Diphenylaminblau $[C_{27}H_{29}N_3]Cl$. Rotmetallisch-glänzende Nadeln (aus Pyridin) (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2872). Löslich in Methylalkohol bei 23° zu 0,447%, in Alkohol zu 0,285%, in Amylalkohol zu 0,11%, in Aceton zu 0,19%, in Anilin zu 0,518% (v. SZATHMÁRY DE SZACHMÁR, C. 1908 II, 510). Unlöslich in Wasser (FORMÁNEK, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 481), in Äther und Benzol, schwer löslich in Chloroform und Äthylbromid, leicht löslich in heißem Anilin und Nitrobenzol, schwerer in heißem Eisessig und Aceton (HAUSDÖRFER, B. 23, 1963; WEDEKIND, GONSWA, A. 307, 292). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: FORMÁNEK; BAE., V., B. 37, 2872. Beim Schütteln mit Äther und Natronlauge wird 4.4'-Dianilino-fuchson-anil (s. u.) erhalten (BAE., V., B. 37, 1183, 2871). Färbt in tiefblauen Tönen (W., G.). Zur Frage der Einheitlichkeit des in den Handel gebrachten Diphenylaminblaus vgl. BAE., V., B. 37, 2870; LAMBRECHT, B. 40, 249. — Pikrinsaures Salz $[C_{27}H_{29}N_3][C_6H_4O_6N_3]$. Fast unlösliche bronzeglänzende Blätter (aus Benzol), die 1 Mol. Krystallbenzol enthalten, welches beim Erhitzen im Wasserstoffstrom auf 130° entweicht (BAE., V., B. 37, 2872). — Benzoesaures Salz. Goldglänzende, blättrige Krystalle (BAE., V., B. 37, 2870).

Anhydro-[4.4'.4''-trianilino-triphenylcarbinol], 4.4'-Dianilino-fuchson-anil¹⁾ $C_{27}H_{29}N_3 = C_6H_5 \cdot N \cdot C \begin{smallmatrix} CH:CH \\ CH:CH \end{smallmatrix} > C:C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Man schüttelt das benzoesaure Farbsalz des 4.4'.4''-Trianilino-triphenylcarbinols (s. o.) mit der 10-fachen Menge Äther und verdünnter Natronlauge (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2871). — Schwarze stäbchenförmige Krystalle (aus Äther) oder Täfelchen (aus siedendem Xylol). F: 237 – 238° . Leicht löslich in Pyridin, schwer in den gewöhnlichen indifferenten Lösungsmitteln mit rotbrauner Farbe; löst sich in Alkoholen zunächst mit brauner Farbe, die allmählich unter Bildung von Alkyläthern des 4.4'.4''-Trianilino-triphenylcarbinols verschwindet. Wird durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in 4.4'.4''-Trianilino-triphenylmethan (S. 316) übergeführt. Geht in wasserhaltigen Solvenzen bei Gegenwart einer Spur Säure in 4.4'.4''-Trianilino-triphenylcarbinol über; mit Säuren bilden sich die Farbsalze desselben.

4.4'.4''-Tris-diphenylamino-triphenylcarbinol, Hexaphenyl-4.4'.4''-triamino-triphenylcarbinol, N.N'.N''.N'''.N''''-Hexaphenyl-pararosanilin $C_{36}H_{41}ON_6 = [(C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4]_3C \cdot OH$. B. Entsteht in Form des Farbsalzes $[C_{36}H_{41}N_6]Cl$ (S. 761) bei 4-stdg. Erhitzen von Triphenylamin (Bd. XII, S. 181) mit Phosgen auf 180 – 200° ; die Carbinolbase erhält man durch Versetzen der alkoh. Lösung des Farbsalzes mit Ammoniak (HEYDRICH,

¹⁾ Besifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

B. 19, 758). — Die Carbinolbase bildet weiße Flocken (aus Benzol durch Alkohol); löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe (H.).

Salzsaures Farbsalz. $[C_{24}H_{24}N_2]Cl$. Rotmetallisch glänzende Masse; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aceton und heißem Alkohol; ist ein blauer Farbstoff (H.).

4 - Dimethylamino - 4'4'' - bis - äthylbenzylamino - triphenylcarbinol, N,N'-Dimethyl-N''N''-diäthyl-N''N''-dibenzyl-pararosanilin $C_{28}H_{32}ON_2 = [C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2 \cdot C_6H_4]_2 [C_6H_4 \cdot N(CH_2CH_3)_2] \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen bei 6-stdg. Erhitzen von 15 Tln. des sauren Kaliumsalzes der 4-Dimethylamino-phenyltartronsäure (Syst. No. 1913) mit 40 Tln. Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026), 12 Tln. Salzsäure (D: 1,19), 30 Tln. Nitrobenzol und 10 Tln. Eisenchlorür auf 110–130°. die Carbinolbase isoliert man aus den Farbsalzen durch Alkali (BOHRINGER & Söhne, D. R. P. 120465; *Frdd.* 6, 234). — Die Carbinolbase konnte nicht in kristallisierter Form erhalten werden; sie ist in Wasser unlöslich, leicht löslich in Alkohol und färbt sich leicht an der Luft. Durch Behandeln der Carbinolbase oder ihrer Farbsalze mit schwach rauchender Schwefelsäure entsteht ein violetter, in Wasser leicht löslicher Säurefarbstoff. — Die Farbsalze bilden cantharidenglänzende Krystalle, die in Wasser schwer, in Alkohol leicht mit violetter Farbe löslich sind; Mineralsäure färbt die wäsr. Lösungen grün; die Farbsalze färben Seide, Wolle und ungebeizte Baumwolle in neutralem Bade violett.

4,4'4'' - Tris - α - naphthylamino - triphenylcarbinol, N,N'N'' - Tri - α - naphthyl-pararosanilin $C_{48}H_{38}ON_2 = (C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4)_3 C \cdot OH$. B. Entsteht in Form eines Farbsalzes beim Erhitzen von Phenyl- α -naphthylamin (Bd. XII, S. 1224) mit Oxalsäure auf 130° (HAUSDÖRFER, B. 23, 1965). — Das salzsaure Farbsalz bildet ein blauviolett bis dunkelrotbraunes Pulver; wurde einmal in bronzeglänzenden Tafeln (aus verd. Acetonlösung) erhalten; ist leicht löslich in heißem Anilin, schwerer in heißem Eisessig und Aceton, schwer in kaltem Alkohol und in Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol.

4,4' - Bis - dimethylamino - 4'' - [methyl - α - naphthylamino] - triphenylcarbinol, N,N'N''N'' - Pentamethyl - N'' - α - naphthyl - pararosanilin, Carbinolbase des Viktoriablaues 4 R $C_{24}H_{24}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2 [C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot C_{10}H_7] \cdot OH$. Zur Formulierung vgl. FRIEDLÄNDER, *Frdd.* 1, 73; FRIEZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 260. — B. Das Farbsalz $[C_{24}H_{24}N_2]Cl$ (Viktoriablau 4 R) entsteht bei der Kondensation von 4,4' - Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) mit dem (nicht näher beschriebenen) Methyl-phenyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Phosphoroxchlorid (Bd. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27789; *Frdd.* 1, 80; NATHANSON, P. MÜLLER, B. 23, 1891); die Carbinolbase erhält man durch Versetzen der wäsr. Farbsalzlösung mit Soda (N., P. M.). — Wurde in ziegelroten Flocken erhalten; F: 77°; schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol (N., P. M.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht N,N'N''N'' - Pentamethyl-N'' - α - naphthyl-paraleukanilin (S. 316) (N., P. M.).

Farbsalze. Salzsaures Salz, Viktoriablu 4 R $[C_{24}H_{24}N_2]Cl$. Metallglänzende Blättchen (aus Alkohol + Benzol); leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol, weniger noch in Äther (N., P. M.). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 670. Färbt stark rotstichigblau (FRIEDLÄNDER, *Frdd.* 1, 73). — Palmitinsäures Salz. Rötlichblaues Pulver; F: 80°; löslich in Benzol (GNEHM, RÖTHEL, *Z. Ang.* 11, 488). — Stearinsäures Salz. Metallglänzendes Pulver; löslich in Benzol (GR., RÖ., *Z. Ang.* 11, 487, 501). — Pikrinsäures Salz $[C_{24}H_{24}N_2]C_6H_5O_7N_3$ (bei 100° getrocknet). Dunkelviolette bis dunkelblaue Nadeln (N., P. M.). — Platinchloriddoppelsalz $2[C_{24}H_{24}N_2]Cl + PtCl_4$. Violetter kristallinischer Niederschlag; wenig löslich in kaltem, reichlich in heißem Alkohol, schwer in Benzol und Äther (N., P. M.).

4,4'4'' - Tris - acetamino - triphenylcarbinol, N,N'N'' - Triacetyl - pararosanilin $C_{28}H_{32}O_5N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_3 C \cdot OH$. B. Durch mehrstündiges Schütteln von N,N'N'' - Triacetyl-paraleukanilin (S. 317) in Eisessiglösung mit Bleidioxid in der Kälte; man filtriert und versetzt die Lösung mit Wasser bis zur beginnenden Trübung (O. FISCHER, G. SCHMIDT, *Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie* 3, 2; C. 1904 I, 460). — Fast farblose Nadeln (aus Aceton + Äther). F: 192°. Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von verd. Mineralsäuren schwach rot, beim Kochen entstehen Farbsalze des Pararosanilins.

[4,4' - Bis - dimethylamino - 4'' - (acetylmethylamino) - triphenylcarbin] - acetat $C_{28}H_{32}O_5N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2 [C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt Methylviolett (S. 755) mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat mehrere Stunden auf dem Wasserbade, löst die Schmelze in Wasser, fällt die Farbstoffe mit Kochsalz und Zinkchlorid, löst sie in Wasser, fällt mit Kochsalz Krystallviolett aus und versetzt die von letzterem abfiltrierte grüne Lösung mit Alkali (O. FISCHER, KÖRNER, B. 16, 2905). — Derbe Kryställchen (aus Alkohol). F: 223° bis 225°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Die alkoh. Lösung färbt sich an der Luft violett, auf Zusatz von Essigsäure tritt beim Erwärmen sofort Bildung eines grünen

Farbstoffes ein, der bei der Reduktion mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung 4,4'-Bis-[dimethyl-amino]-4''-[acetylmethylamino]-triphenylmethan (S. 317) liefert.

Substitutionsprodukt des Pararosanilins.

3,3'-Dichlor-4,4',4''-triamino-triphenylcarbinol, 3,3'-Dichlor-pararosanilin $C_{18}H_{11}ON_3Cl_2 = (H_2N \cdot C_6H_4Cl)_2C(C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot OH$. B. Entsteht in Form eines Farbsalzes bei mehrstündigem Erhitzen eines Gemisches aus 20,9 g p-Toluidin, 50 g 2-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 597) und 106 g 75%iger Arsensäurelösung auf 190°; man fällt die Carbinolbase aus der Farbsalzlösung mit Ammoniak (HEUMANN, HEIDELBERG, B. 19, 1989; vgl. hierzu VILLIGER, KOPETSCHNI, B. 45 [1912], 2910). — Die Carbinolbase wurde in rötlichen Flocken erhalten; löst sich in Alkohol, sehr wenig in Äther, ist unlöslich in Wasser; löst sich in wenig Salzsäure mit blauer, in mehr Salzsäure mit braungelber Farbe (HEU., HEI.). — Das salzsaure Farbsalz bildet eine goldgrün glänzende kristallinische Masse (aus verdunstendem Alkohol); beim Erhitzen seiner Lösung tritt Zersetzung ein unter Abscheidung der Carbinolbase; das Farbsalz erzeugt auf Seide ein Rot von stark blauer Nuance (HEU., HEI.).

Schwefelanalogen des Pararosanilins und sein Derivat.

4,4',4''-Triamino-triphenylcarbinthiol $C_{18}H_{11}N_3S = (H_2N \cdot C_6H_4)_2C \cdot SH$. B. Beim Versetzen einer essigsäuren wässrigen Lösung von 4,4',4''-Triamino-triphenylcarbinol mit überschüssiger Ammoniumhydrosulfidlösung (LAMBRICHT, B. 40, 250). — An der Luft beständig. Liefert beim Erhitzen auf 140° ein metallisch-grünes Produkt. Löst sich in überschüssigen Mineralsäuren farblos auf. Beim Erwärmen mit Essigsäure und Alkohol erfolgt unter Schwefelwasserstoffentwicklung Farbsalzbildung. Gibt mit siedenden Alkalien 4,4',4''-Triamino-triphenylcarbinol.

4,4',4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinthiol, Hexamethyl-4,4',4''-triamino-triphenylcarbinthiol $C_{24}H_{29}N_3S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C \cdot SH$. B. Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff oder von Schwefelalkalien auf die schwach essigsäure Lösung von Krystallviolett (LAMBRICHT, WEIL, B. 38, 270, 276). — Farblose Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 159°. An der Luft beständig. Schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in Alkalien. Ist bei Gegenwart von überschüssiger Mineralsäure selbst beim Erwärmen längere Zeit beständig, wird dagegen von der theoretischen Menge Mineralsäure oder überschüssiger verdünnter Essigsäure in die einsäurigen Farbsalze des 4,4',4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinols verwandelt; bei längerem Erhitzen mit konz. Mineralsäuren entstehen die orangefarbenen dreisäurigen Farbsalze. Bei andauernder Einw. von Schwefelwasserstoff oder Schwefelalkalien entsteht Leukkrystallviolett. — $C_{24}H_{29}N_3S + 3 HCl + 1\frac{1}{2} SnCl_4 + 1\frac{1}{2} H_2O$. Farblose Krystalle. Liefert beim Erhitzen für sich oder mit Wasser Krystallviolettsalz.

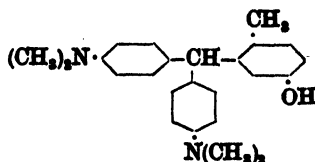
3. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{20}H_{15}O$.

1. Aminoderivat des α -Oxy- α,α,β -triphenyl-äthans (Diphenylbenzylcarbinole) $C_{20}H_{15}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(OH)(C_6H_5)_2$ (Bd. VI, S. 721).

Phenyl-[4-dimethylamino-phenyl]-benzyl-carbinol $C_{22}H_{23}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(CH_2 \cdot C_6H_4) \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf 4-[Dimethyl-amino]-benzophenon (Syst. No. 1873) in Gegenwart von Äther (BUSIGNES, C. r. 149, 349). — F: 131—132°.

2. Aminoderivate des 5-Oxy-2-methyl-triphenylmethans $C_{20}H_{15}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$.

4,4''-Bis-dimethylamino-5-oxy-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotieren von 5-Amino-4',4''-bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan (S. 320) mit Natriumnitrit in verdünnter schwefelsaurer Lösung unter Kühlung und Verkothen der Diazoniumsalzlösung (NOELTING, POŁONOWSKY, B. 24, 3130). — Weiße Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 156°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol; leicht löslich in Säuren, sehr schwer löslich in Alkalien. — Beim Behandeln mit Oxydationsmitteln entsteht ein blaugrüner basischer Farbstoff.

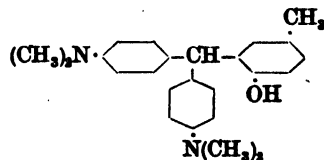


4-Amino-4',4''-bis-dimethylamino-5-methoxy-2-methyl-triphenylmethan $C_{24}H_{29}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 10 g 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (S. 698) mit 5,3 g 3-Amino-4-methoxy-1-methyl-benzol

(S. 602) und 10,3 g 36%iger Salzsäure auf dem Wasserbade (NOELTING, SCHWARTZ, B. 24, 3142). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 158—159°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Benzol. — Durch Oxydation entsteht ein blauer Farbstoff. Liefert beim Erhitzen mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Pikrinsäure auf 140—150° Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[8-methoxy-5-methyl-chinoly]-[6]-methan (Syst. No. 3425).

3. *Aminoderivat des 6-Oxy-3-methyl-triphenylmethans* $C_{26}H_{21}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot OH$.

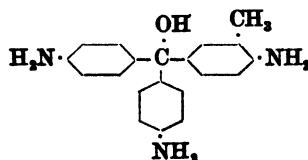
4.4''-Bis-dimethylamino-6-oxy-3-methyl-triphenylmethan $C_{26}H_{29}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von Dimethylanilin mit 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 100) in Gegenwart von $ZnCl_2$ (NOELTING, POLONOWSKY, B. 24, 3132). Durch Diazotieren von 6-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 323) in verdünnter schwefelsaurer Lösung unter Kühlung mit Natriumnitrit und Verkochen der Diazoniumsalzlösung (N., P.; vgl. GUYOT, GRANDERYE, Bl. [3] 33, 202). — Weiße Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 129—130° (N., P.). — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxid einen schwachen, bläulichgrünen Farbstoff (N., P.).



4. *Aminoderivate des α-Oxy-3-methyl-triphenylmethans (3-Methyl-triphenylcarbinols)* $C_{26}H_{21}O = (C_6H_5)_2C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$ (Bd. VI, S. 722).

4.4.4''-Triamino-3-methyl-triphenylcarbinol und seine Derivate.

4.4.4''-Triamino-3-methyl-triphenylcarbinol, Rosanilin, Carbinolbase des Fuchsin $C_{26}H_{21}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. bzw. Darst. Rosanilin entsteht in Form von Farbsalzen bei der Oxydation eines Gemisches von Anilin, p-Toluidin und o-Toluidin (vgl. E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 290; B. 13, 2204) durch Erhitzen mit Arsensäure (MEDLOCK, J. 1860, 721 Anm. 2; GIRARD, DE LAIRE, J. 1860, 721 Anm. 2), Salpetersäure (DEPOUILLY, LAUTH, J. 1860, 721 Anm. 1; HUGHES, J. 1860, 721 Anm. 1; NICHOLSON, J. 1860, 721 Anm. 1), Jod (FIELD, D. 177 [1865], 410; OSTROGOVICH, SILBERMANN, Bulet. 15, 305), Quecksilberchlorid (SOHNITZER, J. 1861, 951), Quecksilberoxydulnitrat (SCHLUMBERGER, J. 1859, 758; PERKIN, J. 1860, 720 Anm. 3; BÉCHAMP, A. ch. [3] 59, 404; J. 1860, 724), Quecksilberoxydnitrat (GEBBER-KELLER, J. 1860, 720 Anm. 3; PERKIN, J. 1860, 720 Anm. 3); Zinntetrachlorid (VERGUIN, s. SCHLUMBERGER, J. 1859, 757; 1860, 720 Anm. 3; RENARD, FRANCO, J. 1859, 757; BROOMAN, J. 1859, 757; BÉCHAMP, A. ch. [3] 59, 404; J. 1860, 724). Das Farbsalz des Rosanilins entsteht ferner beim Erhitzen eines Gemisches von Anilin, o-Toluidin und p-Toluidin mit rohem Nitrobenzol oder Nitrotoluol bei Gegenwart von Salzsäure und etwas Eisen auf ca. 300° (COUPIER, s. SCHÜTZENBERGER, J. 1869, 1162; vgl. BRÜNING, B. 6, 25; COUPIER, B. 6, 423); zweckmäßiger ist es, das Basengemisch, nachdem es zur Hälfte mit Salzsäure in das Salz übergeführt und entwässert worden ist, unter Zusatz von etwas Eisenchlorür oder vanadinsaurem Ammonium (vgl. SCHMID, BALDENSPERGER, D. 233, 339; J. 1879, 1159) auf 180—190° zu erhitzen (LANGE, B. 18, 1919). Das Nitrobenzol kann durch o-Chlor-nitrobenzol, m-Dinitro-benzol oder m-Nitro-anilin ersetzt werden (LANGE, B. 18, 1919). Als Ersatz des Eisenchlorürs sind Doppelsalze des Aluminiumchlorids oder Eisenchlorids mit Magnesium-, Mangan-, Zink-, Calciumchlorid usw. vorgeschlagen worden (vgl. HERRAN, CHAUDÉ, D. R. P. 7991; Frdl. 1, 48). Als Nebenprodukte bei der Gewinnung der Farbsalze des Rosanilins aus Gemischen von Anilin, o- und p-Toluidin wurden nachgewiesen: Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) (LANGE, B. 18, 1919), 4.4.4''-Triamino-triphenylmethan (S. 313) (GRAEBE, DIEHL, B. 12, 2241), Pararosanilin (S. 750) (PARST, Bl. [2] 37, 185), Chrysanilin (Syst. No. 3414) (A. W. HOFMANN, C. r. 55, 817; J. 1862, 346; vgl. GRAEBE, DIEHL, B. 12, 2241; O. FISCHER, KÖRNER, A. 236, 178), Violanilin (Bd. XII, S. 129) (G. SCHULTZ, Die Chemie des Steinkohlenteers, 3. Aufl., Bd. II, Die Farbstoffe [Braunschweig 1901], S. 161; vgl. DE LAIRE, GIRARD, CHAPOTEAUT, C. r. 63, 965; J. 1866, 433; Z. 1867, 19), Mauvanilin (Bd. XII, S. 131) (DE LAIRE, GIRARD, CHAPOTEAUT, C. r. 64, 416; J. 1867, 507; Z. 1867, 236) und Induline (LANGE, B. 18, 1919). Farbsalze des Rosanilins entstehen auch bei 6—7-stdg. Erhitzen von 20 Tln. Anilin und 20 Tln. o-Toluidin mit 13,4 Tln. des sauren Kaliumsalses der 4-Amino-phenyltartronsäure (Syst. No. 1913) in Gegenwart von 30 Tln. Nitrobenzol, 30 Tln. Eisenchlorür und 42 Tln. 10 vol.-proz. Salzsäure (BOHRINGER & Söhne, D. R. P. 120465; Frdl. 6, 234; C. 1901 I, 1129), beim Erhitzen eines Gemenges von 6,5 Tln. Anilin und 3,5 Tln. asymm. m-Xylidin mit 16 Tln. 75%iger Arsensäurelösung



(ROSENSTIEHL, GERBER, A. *ch.* [6] 2, 340), ferner beim Behandeln von salzsaurem Leukanilin (S. 321) mit Oxydationsmitteln (A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 12, 12; C. r. 54, 438; J. 1862, 350), am besten beim Behandeln von Leukanilin mit Mangandioxyd und Essigsäure in Lösungsmitteln wie Aceton, Methyläthylketon, Methylalkohol oder Äthylalkohol unter Zusatz von Kochsalz (Höchstes Farbw., D. R. P. 70905, 72032; *Frdl.* 3, 110, 111). — Zur Isolierung der Carbinolbase gießt man die Lösung eines Farbsalzes in siedende verdünnte Natronlauge und überläßt die klar filtrierte Lösung der Krystallisation (JENNINGS, B. 36, 4024).

Die technische Darstellung der Rosanilinfarbsalze geschieht durch Oxydation eines Gemisches von Anilin, p- und o-Toluidin nach dem Nitrobenzolverfahren (vgl. hierzu HEUMANN, Die Anilinfarben und ihre Fabrikation, 1. Tl., Triphenylmethanfarbstoffe [Braunschweig 1888], S. 190; SCHULTZ, Die Chemie des Steinkohlenteers, Bd. II, Die Farbstoffe [Braunschweig 1901], S. 161; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 247). Näheres über das früher übliche Arsensäureverfahren s. MÜHLHAUSE, D. 266, 455, 503, 547 sowie die angeführten Werke.

4.4'.4''-Triamino-3-methyl-triphenylcarbinol krystallisiert aus Wasser in farblosen Nadeln oder Tafeln, die sich an der Luft rötlich färben (A. W. HOFMANN, *Proc. Royal Soc. London* 12, 5; C. r. 54, 431; J. 1862, 347). Es schmilzt beim Erhitzen im Wasserstoffstrom unter Wasserdampfentwicklung bei 186° (JENNINGS, B. 36, 4024). Bei höherem Erhitzen entstehen verschiedene Carbinolanhydride (JEN.; BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2879). Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Wasser, etwas löslicher in Alkohol (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 6; C. r. 54, 431; J. 1862, 347). Absorptionsspektrum: HARTLEY, *Soc.* 51, 165; vgl. BAKER, *Soc.* 91, 1497. Bei der Einw. von 1 Mol. Säure auf die Carbinolbase entstehen die einsäurigen Farbsalze $[C_{20}H_{20}N_3]Ac$ (S. 765) (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 6; C. r. 54, 432; J. 1862, 348). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Säuren: SCHMIDLIN, C. r. 187, 331; 189, 542; A. *ch.* [8] 7, 242. Löst sich mit sauren Farbstoffen, z. B. mit Martiusgelb (Bd. VI, S. 618), Aurin (Bd. VIII, S. 361), Alizarin gelb A (Bd. VIII, S. 417), Alizarinrot S (Bd. XI, S. 355), Eosin (Syst. No. 2835) (SEYEWITZ, *Bl.* [3] 23, 618; C. r. 180, 1770; PELET-JOLIVET, C. r. 145, 1182), mit sulfonierten Azofarbstoffen, wie z. B. Orange II (Syst. No. 2152), Krystallponceau (Syst. No. 2160), Kongorot (Syst. No. 2187) (SEY., *Bl.* [3] 23, 772; C. r. 181, 472; PR.-JO.), mit sulfonierten Oxazin- und Azinfarbstoffen usw. (SEY., *Bl.* [3] 23, 771, 780, 781) zu salzartigen Verbindungen kombinieren. Mit Tannin entsteht ein in Wasser völlig unlöslicher, in Alkohol und Essigsäure löslicher carminfarbener Niederschlag (KOPF, J. 1862, 694). — Rosanilin gibt bei 2-stg. Erhitzen im Wasserstoffstrom auf 200° ein Gemisch verschiedener Carbinolanhydride (JENNINGS, B. 36, 4024; BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2879). Liefert bei der trocknen Destillation neben anderen Produkten Anilin und Ammoniak (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 344; A. 182, 163). Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 9; C. r. 54, 435; J. 1862, 349; RENOUF, B. 16, 1303; SCHMIDLIN, B. 39, 4208), Zinn und Salzsäure (ROSENSTIEHL, GERBER, A. *ch.* [6] 2, 341) oder mit Schwefelammonium (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 9; C. r. 54, 435; J. 1862, 349) entsteht Leukanilin (S. 321). Einw. von Brom auf Rosanilinfarbsalze: GRAEBE, CARO, A. 179, 203. Beim Behandeln von 1 Mol.-Gew. Fuchsin in Salzsäure mit 3 Mol.-Gew. salpetriger Säure entsteht 3-Methyl-triphenylcarbinol-tris-diazoniumchlorid-(4.4'.4'') (Syst. No. 2199), das beim Verkochen seiner Lösung in Rosolsäure (Bd. VIII, S. 365) übergeführt wird (CARO, WANKLYN, *Proceedings Royal Soc. London* 15, 210; *Chem. N.* 14, 37; J. pr. [1] 100, 49; GRAEBE, CARO, A. 179, 192; vgl. E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 277). Über Bildung einer Diazoniumverbindung(?) bei Einw. von 3 Mol.-Gew. salpetriger Säure auf 2 Mol.-Gew. Fuchsin unter geeigneten Bedingungen s. PELET, REDARD, *Bl.* [3] 31, 644. Über die Einw. von salpetriger Säure auf technisches Fuchsin s. ferner ZULKOWSKI, M. 16, 395. Über Nitrierung des Rosanilins mit Salpeterschwefelsäure vgl. Soc. St. Denis, D. R. P. 59220; *Frdl.* 2, 49. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Fuchsinlösung tritt Entfärbung ein unter Bildung des salzsauren Salzes der 4.4'.4''-Triamino-3-methyl-triphenylmethan- α -sulfonsäure (Syst. No. 1923) (KASTLE, *Am.* 42, 296). Nachweis von normalen schwefligsauren Salzen neben Thiosulfaten mittels Fuchsin: VOTOČEK, B. 40, 415. Rosanilin läßt sich beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure (20% Anhydridgehalt) in ein Gemisch von Rosanilinsulfonsäuren (Säurefuchsin) überführen (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 2096; *Frdl.* 1, 108; vgl. JACOBSEN, D. R. P. 8764; *Frdl.* 1, 110; KALLÉ & Co., D. R. P. 19715, 19721; *Frdl.* 1, 111, 112; OEHLE, D. R. P. 19847; *Frdl.* 1, 112; *Schultz*, *Tab.* No. 524). Bei anhaltendem Kochen von Rosanilin mit überschüssiger Salzsäure am Rückflußkühler werden o-Toluidin und 4.4'-Diamino-benzophenon erhalten (WICHELHAUS, B. 19, 110). Beim Erhitzen von Fuchsin mit Wasser im geschlossenen Gefäß auf 270° werden Ammoniak, Phenol, 4.4'-Dioxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 316), 4.4'-Diamino-3-methyl-benzophenon (Syst. No. 1873), ein Amino-oxy-methyl-benzophenon (Syst. No. 1877) und andere Produkte gebildet (LIEBERMANN, B. 5, 144; 6, 951; 11, 1435; 16, 1927).

Beim Behandeln von Rosanilin mit Methyljodid unter verschiedenen Bedingungen entstehen Farbsalze des — nicht näher beschriebenen — Mono- und Dimethylrosanilins (A. W. HOFMANN, GIBARD, B. 2, 451), ferner des Trimethylrosanilins (Bestandteil des Hofmannviolette) (S. 768) (A. W. HOFMANN, DE LAIRE, GIBARD, *Matières colorantes dérivées de la houille* [Paris 1867], S. 40), Tetramethylrosanilins (S. 767), Tetramethylrosanilinmono-jodmethylats (Jodgrün; S. 767) und Hexamethylrosanilins (S. 767) (A. W. HOF., G., B. 2, 440; A. W. HOF., B. 6, 356; vgl. GRAEBE, CARO, A. 179, 188; E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 293; LEFÈVRE, Bl. [3] 18, 247; ROSENSTIEHL, Bl. [3] 18, 557 Anm.). Beim Erhitzen von Rosanilin mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol unter Zusatz von Eisessig auf 180–200° entsteht ein violettbrauner Farbstoff, indem eine Dinitrophenylgruppe in das Molekül des Rosanilins eintritt (NOMLING, Bl. [2] 87, 390). Über die Einw. von Benzylchlorid auf Rosanilin und Überführung der erhaltenen benzylierten Rosaniline in Sulfonsäuren („Säureviolette“) vgl. DAHL & Co., D. R. P. 37931; *Frdl.* 1, 116. Über farbige Produkte, die bei der Einw. von Aldehyden auf Rosanilinfarbsalze entstehen, vgl. SCHIFF, C. r. 61, 45; Z. 1865, 549; A. 140, 102. Bei der Behandlung von Fuchsin mit Formaldehyd und Natriumdisulfid in saurer Lösung entsteht ein sehr leicht löslicher violetter Farbstoff, welcher keine basischen Eigenschaften mehr besitzt (PRUD'HOMME, D. R. P. 105862; C. 1900 I, 493; 1900 II, 264; Bl. [3] 23, 456). Bei 24-stdg. Stehen von Rosanilin mit konz. Salzsäure, etwas Wasser und Paraldehyd bildet sich Aldehydblau $C_{20}H_{19}O_2N_3Cl_2$ (?) (S. 766) (GATTERMANN, WICHMANN, B. 22, 233; vgl. LAUTH, *Wagners Jahresbericht über die Fortschritte und Leistungen der chem. Technologie* 1861, 534; 1862, 565). Behandelt man eine Lösung von Fuchsin in mäßig verdünnter Schwefelsäure mit Aldehyd und kocht die Reaktionsmasse einige Zeit mit einer Lösung von Natriumsulfat, so erhält man neben anderen Produkten „schwefelhaltiges Aldehydgrün“ (S. 766) (BUFF, zitiert bei v. MILLER, PLÖHL, B. 24, 1713). Bei der Einw. von Aldehyden auf eine mit schwefliger Säure entfärbte Lösung eines Rosanilinfarbsalzes entstehen violette Farbstoffe (SCHIFF, C. r. 64, 182; Z. 1867, 175¹⁾). Verwendung dieser Reaktion zum Nachweis von Aldehyden: SCHMIDT, B. 13, 2343 Anm.; 14, 1848. Beim Kochen von Rosanilin oder seinem essigsäuren Farbsalz mit 4-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Lösung entsteht Bis-[4-nitro-benzal]-rosanilin (S. 769) (WHIL, B. 26, 208). Beim Versetzen einer Rosanilinfarbsalzlösung mit Kaliumcyanid scheidet sich unter Entfärbung der Lösung 4,4',4''-Triamino-3-methyl-triphenyl-essigsäure-nitril (Syst. No. 1907) ab (H. MÜLLER, Z. 1866, 2). Bei 2-stdg. Kochen von 10 g Rosanilin mit 50 g Essigsäureanhydrid am Rückfluschkühler entsteht [4,4',4''-Tris-acetamino-3-methyl-triphenylcarbin]-acetat (S. 769) (RENOUV, B. 16, 1303). Durch Erhitzen von 200 g Fuchsin mit 40 g Acetamid auf 180–185° und Fällung der alkoholischen Lösung des Reaktionsproduktes mit Salzsäure erhält man das salzsaure Farbsalz des Monoacetylrosanilins (S. 769) (BROCKMEHN, *Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien [math.-naturwiss. Klasse]* 62 II, 413; J. 1870, 768. Darstellung blauer Farbstoffe durch Erhitzen von Fuchsin mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) oder mit Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1923) und Natriumdisulfid und Kochen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 125589; C. 1901 II, 1244. Beim Erhitzen von Anilin mit Farbsalzen des Rosanilins erhält man zunächst die — nicht näher beschriebenen — Farbsalze des Mono- und Diphenylrosanilins (A. W. HOFMANN, DE LAIRE, GIBARD, *Matières colorantes dérivées de la houille* [Paris 1867], S. 33 Anm. 1, 39; FEHLING, *Neues Handwörterbuch der Chemie*, Bd. I [Braunschweig 1871], S. 626), dann die Farbsalze des N.N.N''-Triphenyl-rosanilins (S. 768) (GIBARD, DE LAIRE, J. 1862, 696; A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 13, 9; C. r. 57, 25; Z. 1863, 437; J. 1863, 417; vgl. hierzu LAMBERT, B. 40, 249; FIEBZ-DAVID, *Künstliche organische Farbstoffe* [Berlin 1936], S. 262). Durch Erhitzen von Rosanilin mit rohem (?) Pyridin oder Chinolin in Gegenwart von etwas Benzoesäure entstehen violette basische Farbstoffe (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 49008; *Frdl.* 2, 48; vgl. EEDMANN, *Ch. I.* 13, 73).

Nachweis von Pararosanilin in käuflichem Rosanilin siehe im Artikel Pararosanilin, S. 752. Fuchsin läßt sich mit Hilfe von sauren Farbstoffen wie Alkaliblau, Helvetiablau (Syst. No. 1923) oder Säuregrün (Syst. No. 1926) titrimetrisch bestimmen (PELLET, GABUTI, C. 1908 I, 303). Über verschiedene Methoden zur Trennung des Rosanilins vom Pararosanilin vgl. FASST, Bl. [2] 87, 185.

Farbsalze. Die im folgenden aufgeführten Farbsalze sind in vielen Fällen mit Handelsware hergestellt und daher im wesentlichen dem Rosanilin $C_{20}H_{19}ON_3$, als Hauptprodukt der technischen Darstellung aus Anilin, o- und p-Toluidin zuzuordnen; da aber dem technischen Rosanilin kleine Menge Pararosanilin $C_{21}H_{19}ON_3$ und vielleicht auch der Base $C_{21}H_{23}ON_3$ (4,4',4''-Triamino-3,3'-dimethyl-triphenylcarbinol) (S. 770) beigemengt sein können (vgl. E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 276; B. 13, 2206), bleibt es in den meisten Fällen dahingestellt, ob die analysierten Präparate wirklich homogen waren. — Einfach salzsaures Salz, Fuchsin $[C_{20}H_{19}N_3]Cl$. Metallischgrünlänzende, im durchfallenden Lichte rot

¹⁾ Über den Mechanismus dieser Reaktion vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von WIKLAND, *SCHWUNG*, B. 54, 2527.

erscheinende, tetragonale (vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 285) Krystalle (A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 12, 7; C. r. 54, 433; J. 1862, 348). Ist krystallwasserhaltig; der Wassergehalt hängt von der Luftfeuchtigkeit ab (SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 201). Wird nach A. W. HOFMANN bei 130° wasserfrei, nach SCHMIDLIN erst oberhalb 200° unter Zersetzung. 1000 Tle. Wasser lösen 2,65 Tle. Fuchsin (ROSENSTIEHL, GEBBER, A. ch. [6] 2, 341); unlöslich in Äther, löslich in Alkohol mit karmoisinroter Farbe; löslich in nicht zu starker Salzsäure, beim Erwärmen dieser Lösung mit konz. Salzsäure scheidet sich das dreifach salzsaure Salz $[C_{20}H_{20}N_2]Cl + 2HCl$ (s. u.) ab (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 7; C. r. 54, 433; J. 1862, 348). Ebullioskopisches Verhalten in Wasser und Alkohol: KRAFFT, B. 32, 1610. Brechungsindices für festes Fuchsin im sichtbaren Spektralgebiet: PFLÜGER, *Ann. d. Physik* [N. F.] 56, 421; WALTER, *Ann. d. Physik* [N. F.] 57, 394; CARTMEL, *Philosophical Magazine* [6] 6, 213; C. 1903 II, 575, im Ultraviolett: PFLÜ., *Ann. d. Physik* [N. F.] 65, 202, für Fuchsin in alkoh. Lösung, namentlich im Ultraviolett: FRICKE, *Ann. d. Physik* [4] 16, 879. Über die anomale Dispersion des Fuchsins im sichtbaren Spektrum und im Ultraviolett vgl. FRICKE. Absorptionsspektrum für festes Fuchsin: VOGEL, B. 11, 622, 1363. Absorptionsspektrum des Fuchsins im sichtbaren Spektralgebiet in wäsr. Lösung: VOGEL; FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 478; Spektralanalytischer Nachweis künstlicher organischer Farbstoffe [Berlin 1900], S. 120; WIELAND, B. 41, 3498; in alkoh. Lösung: VOGEL; FORM.; HARTLEY, *Soc.* 51, 169, 170, 171; KALANDEK, C. 1908 I, 1024; in Anilin: KA. Absorptionsspektrum im Ultraviolett in alkoh. Lösung: KRÜSS, *Ph. Ch.* 51, 282. Elektrische Leitfähigkeit: VIGNON, C. r. 144, 81; *Bl.* [4] 1, 277; [4] 5, 499. Über farblose additionelle Verbindungen des Fuchsins mit Chlorwasserstoff und mit Wasser vgl. SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 220, 225; LAMBECHT, WEIL, B. 37, 4326. Fuchsin färbt Wolle, Seide und gebeizte Baumwolle karmoisinrot (vgl. SCHULTZ, Die Chemie des Steinkohlenteers, 3. Aufl., Bd. II, Die Farbstoffe [Braunschweig 1901], S. 167). Über die Farbstärke des Fuchsins vgl. A. W. HOFMANN, B. 3, 662. Färbvermögen gegenüber Wolle: VIGNON, *Bl.* [4] 5, 499. — Dreifach salzsaures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]Cl + 2HCl$. B. Man löst Fuchsin in nicht zu konzentrierter Salzsäure und trocknet die ausgeschiedenen Krystalle über Ätzkali im Vakuum bis zum Verschwinden des Salzsäuregeruchs (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 7; C. r. 54, 433; J. 1862, 348; SCHMIDLIN, C. r. 138, 1509; A. ch. [8] 7, 208). Braune Nadeln (HOF.), schwarze grünschimmernde Krystalle (SCH.). Löslicher in Wasser und Alkohol als das einfach salzsaure Salz (HOF.), etwas löslicher in konz. Salzsäure als das entsprechende dreifach salzsaure Salz des Pararosanilins (SCH.). Liefert beim Erhitzen auf 100° oder beim Behandeln mit Wasser das einfach salzsaure Salz (HOF.). — Bromwasserstoffsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]Br$ (bei 130°). Schwerer löslich als das salzsaure Salz $[C_{20}H_{20}N_2]Cl$ (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 8; C. r. 54, 434; J. 1862, 348). — Jodwasserstoffsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]I$. Grüne, sehr schwer lösliche Nadeln (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 8). — Schwefelsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]SO_4$ (bei 130°). Metallischgrüne Krystalle (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 8; C. r. 54, 434; J. 1862, 348). Unlöslich in Äther, schwer löslich in Wasser, etwas leichter in Alkohol (HOF., C. r. 54, 434; J. 1862, 349). — Essigsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]C_2H_3O_2$. Metallischgrün glänzende Krystalle. Ist eins der in Wasser und Alkohol am leichtesten löslichen Rosanilinsalze (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 9; C. r. 54, 434; J. 1862, 349). — Oxalsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]C_2O_4 + H_2O$ (bei 100°). Metallischgrün glänzende Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen über 100° (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 8; C. r. 54, 434; J. 1862, 349). — Carbonsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]C_6H_5O$ s. Dyson, *Soc.* 43, 470. — Pikrinsäures Salz $[C_{20}H_{20}N_2]C_6H_3O_9$. In Wasser sehr schwer lösliche rote Nadeln (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 9; C. r. 54, 435; J. 1862, 349).

2 $[C_{20}H_{20}N_2]Cl + PtCl_4$ (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 8; C. r. 54, 434; J. 1862, 348). — 2 $[C_{20}H_{20}N_2]Cl + 4HCl + 3PtCl_4$ (HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 12, 8; C. r. 54, 434; J. 1862, 348).

Verbindung $C_{20}H_{20}O_2N_2S$. B. Entsteht in Form eines Farbesalzes („schwefelhaltiges Aldehydgrün aus Rosanilin“), wenn man 1 kg Fuchsin in einem erkalteten Gemisch aus 1,6 kg konz. Schwefelsäure und 0,5 kg Wasser löst und diese Lösung vorsichtig mit 4 kg Aldehyd vermischt; man gießt darauf die Reaktionsmasse in eine siedende verdünnte Lösung von 2 kg Natriumthiosulfat, kocht einige Zeit, filtriert und versetzt das Filtrat mit 4 kg Natriumacetat (Burr, zitiert bei v. MÜLLER, Plöchl, B. 24, 1713); zur Isolierung der Base behandelt man den gereinigten Farbstoff mit Ammoniak (v. M., P., B. 24, 1714). — Die Base wurde in grünen Flocken erhalten. — Der Farbstoff färbt ein beständiges Grün (v. M., P., B. 24, 1700).

Verbindung $C_{20}H_{20}O_2N_2Cl_2$ (?), „Aldehydblau aus Rosanilin“. B. Bei 24-stdg. Stehen von Rosanilin mit konz. Salzsäure, etwas Wasser und Paraldehyd (GATTERMANN, WIENMANN, B. 22, 233; vgl. LAUTH, *Wagners Jahresbericht über die Fortschritte und Leistungen der chem. Technologie* 1861, 534; 1862, 565). — Gleicht in seinen Eigenschaften dem „Aldehydblau aus Pararosanilin“ (S. 754) (G., W.).

Funktionelle Derivate des Rosanilins.

4.4'.4''-Tris-methylamino-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-Trimethyl-rosanilin $C_{25}H_{27}ON_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2 \cdot OH$. B. Entsteht in Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes bei der Einw. von Methyljodid auf Rosanilin, neben anderen Produkten (A. W. HOFMANN, DE LAIRE, GIRARD, *Matières colorantes dérivées de la houille* [Paris 1867], S. 40; FEHLING, *Neues Handwörterbuch der Chemie*, Bd. I [Braunschweig 1871], S. 624; HEUMANN, *Die Anilinfarben und ihre Fabrikation*, 1. Tl., Triphenylmethanfarbstoffe [Braunschweig 1888], S. 253, 254, 275; SCHULTZ, *Die Chemie des Steinkohlenteers*, 3. Aufl. Bd. II, *Die Farbstoffe* [Braunschweig 1901], S. 171, 183).

Farbsalze. Die wasserlöslichen Farbsalze (das salzsaure oder essigsäure Farbsalz) kamen als violette Farbstoffe in den Handel und bildeten einen Bestandteil des Hofmannvioletts (HEUMANN, S. 275; SCHULTZ, S. 183; vgl. *Schultz, Tab. No. 514*). Absorptionsspektrum des Hofmannvioletts (salzsaures Salz): HARTLEY, *Soc.* 51, 155, 171. — Jodwasserstoffsäures Salz $[C_{25}H_{25}N_3]I$. Grünglänzende Krystalle; schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol (HOF., DE L., G., S. 43) mit violetter Farbe (FEHLING, S. 624; SCHULTZ, S. 184).

Tetramethylrosanilin $C_{24}H_{26}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2 \cdot OH$ oder $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2 \cdot [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot OH$. B. Entsteht in Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes beim Erhitzen von Jodgrün (s. u.) auf 130–150° (A. W. HOFMANN, GIRARD, *B.* 2, 445; vgl. LEFÈVRE, *Bl.* [3] 13, 250) oder, neben anderen Produkten, bei der Einw. von Methyljodid auf Rosanilin (A. W. H., *B.* 6, 356). Die Carbinolbase erhält man durch Fällen der Farbsalzlösung mit verd. Alkali als weißen, in Wasser unlöslichen Niederschlag (A. W. H., G.).

Jodwasserstoffsäures Farbsalz $[C_{24}H_{24}N_4]I$. Blauviolette Nadeln (aus verdunstendem Alkohol). Äußerst löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser; färbt blauviolett (A. W. HOFMANN, GIRARD, *B.* 2, 447, 450).

Tetramethylrosanilin-mono-hydroxymethylat, Base des Jodgrüns $C_{24}H_{26}O_2N_4 = (CH_3)_2N(OH) \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2 \cdot OH$ oder $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3)_2 \cdot [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH] \cdot OH$. B. Entsteht, neben anderen Produkten, in der Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes (Jodgrün) bei 8–10-stdg. Erhitzen von 1 Tl. essigsäurem Rosanilin, 2 Tln. Methyljodid und 2 Tln. Methylalkohol im Autoklaven auf 100°; die freie Base erhält man durch Fällen der Farbsalzlösung mit Alkali (A. W. HOFMANN, GIRARD, *B.* 2, 441; vgl. A. W. H., *B.* 6, 356; LEFÈVRE, *Bl.* [3] 13, 247; ROSENSTIEHL, *Bl.* [3] 13, 557 Anm.). — Die freie Base ist nicht näher beschrieben. — Das Jodgrün zerfällt beim Erhitzen auf 130–150° in Methyljodid und das jodwasserstoffsäure Farbsalz $[C_{24}H_{24}N_4]I$ des Tetramethylrosanilins (s. o.) (A. W. H., G.; L.). Beim Erhitzen mit Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100° geht das Jodgrün in die jodwasserstoffsäuren Farbsalze des Tetramethylrosanilins $[C_{24}H_{24}N_4]I$ und des Hexamethylrosanilins $[C_{28}H_{32}N_6]I + 2HI$ (s. u.) über (A. W. H., G.; L.).

Farbsalze. Jodwasserstoffsäures Salz, Jodgrün $C_{24}H_{24}N_4I_2 + H_2O$. Cantharidenglänzende Prismen (aus Alkohol). Gibt im Vakuum erst das Krystallwasser, alsdann allmählich 1 Mol. Methyljodid ab; löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther (A. W. H., G.). Absorptionsspektrum: HARTLEY, *Soc.* 51, 175. Färbt rein grün (A. W. H., G.). — Pikrinsäures Salz. $C_{28}H_{32}N_6(C_6H_5O_7N_3)_3$. Gelbgrüne kupferglänzende Prismen (aus Alkohol). Fast unlöslich in Wasser; sehr schwer in Alkohol (A. W. H., G.). — Zinkchloriddoppelsalz $C_{28}H_{32}N_6Cl_2 + ZnCl_2 + H_2O$. Krystalle. In Wasser mit grüner Farbe löslich; die Lösung wird durch Säuren gelbbraun (APFENZELLER, *B.* 6, 965). — Platinchloriddoppelsalz $C_{28}H_{32}N_6Cl_2 + PtCl_4$. Brauner Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther (A. W. H., G.).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-N''-N''-Hexamethyl-rosanilin $C_{26}H_{30}ON_6 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2 \cdot OH$. B. Entsteht in Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes $[C_{26}H_{28}N_6]I + 2HI$, neben anderen Produkten, bei der Einw. von Methyljodid auf Rosanilin (A. W. HOFMANN, *B.* 6, 356) oder Trimethylrosanilin (A. W. H., GIRARD, *B.* 2, 446); ferner beim Erhitzen von Jodgrün (s. o.) mit Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 100°, neben dem jodwasserstoffsäuren Farbsalz des Tetramethylrosanilins $[C_{24}H_{24}N_4]I$ (s. o.) (A. W. H., G., *B.* 2, 447; vgl. LEFÈVRE, *Bl.* [3] 13, 251). Die Carbinolbase erhält man aus der alkoh. Farbsalzlösung durch Alkali + Wasser als weißen, in Wasser unlöslichen Niederschlag (A. W. H., G.).

Jodwasserstoffsäures Farbsalz $[C_{26}H_{28}N_6]I + 2HI$. Cantharidenglänzende Nadeln (aus Methylalkohol). Sehr wenig löslich in Alkohol, die Lösung ist bläulich violett; leichter löslich in Methylalkohol; fast unlöslich in Wasser (A. W. H., G.). Verliert beim Erhitzen auf 150–160° allmählich Methyljodid (A. W. H.).

4.4'.4''-Tris-äthylamino-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-Triäthyl-rosanilin $C_{28}H_{34}ON_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2 \cdot OH$. B. Entsteht in Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes (S. 768) bei der Einw. von Äthyljodid auf Rosanilin, neben

anderen Produkten (A. W. HOFMANN, DE LAIRE, GIRARD, *Matières colorantes dérivées de la houille* [Paris 1867], S. 40; FEHLING, *Neues Handwörterbuch der Chemie*, Bd. I [Braunschweig 1871], S. 626; HEUMANN, *Die Anilinfarben und ihre Fabrikation*, 1. Tl., Triphenylmethanfarbstoffe [Braunschweig 1888], S. 253, 254, 277; SCHULTZ, *Die Chemie des Steinkohlenteers*, 3. Aufl., Bd. II, *Die Farbstoffe* [Braunschweig 1901], S. 171, 183).

Farbsalze. Die wasserlöslichen Farbsalze (salzsaures oder essigsäures Farbsalz) bildeten einen Bestandteil des Hofmannviolett (HEUMANN, S. 278; SCHULTZ, S. 183; vgl. *Schultz, Tab. No. 514*). — Jodwasserstoffsäures Salz $[C_{25}H_{25}N_3]I + HI$. Grün glänzende Krystalle. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (HOF., DE L., G., S. 43) mit violetter Farbe (HEUMANN, S. 278; SCHULTZ, S. 184).

Tetraäthylrosanilin $C_{25}H_{37}ON_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(C_2H_5 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2 \cdot OH$ oder $C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(C_2H_5 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2 [C_2H_5 \cdot N(C_2H_5)_2] \cdot OH$. B. Entsteht in Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes, wenn man Rosanilin mit Äthyljodid in alkoh. Lösung bei 100° behandelt, das erhaltene Produkt mit Alkali zerlegt und die Äthylierung noch zweimal wiederholt (A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 13, 13; C. r. 57, 30; J. 1863, 418).

Jodwasserstoffsäures Farbsalz $[C_{25}H_{35}N_3]I$. Metallischglänzende Krystalle (aus verd. Alkohol) (A. W. H.). Violetter Farbstoff (A. W. H., GIRARD, B. 2, 440).

4.4'.4''-Trianilino-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-Triphenyl-rosanilin, Carbinolbase des Anilinblaus oder Spritblaus $C_{25}H_{35}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. bzw. Darst. Entsteht in Form von Farbsalzen beim Erhitzen von Farbsalzen des Rosanilins mit überschüssigem Anilin oder von Anilinsalzen mit Rosanilin (GIRARD, DE LAIRE, J. 1863, 696; A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 13, 578; 13, 9; C. r. 56, 945; 57, 25; Z. 1863, 437; J. 1863, 417). Wurde in Form des salzsauren Farbsalzes auch beim Erhitzen von rohem Diphenylamin (Gemisch von Diphenylamin mit Ditolylamin) mit Hexachloräthan auf ca. 160° erhalten (GIRARD, DE LAIRE, J. 1867, 963). Farbsalze entstehen ferner bei der Oxydation von 4.4'.4''-Trianilino-3-methyl-triphenylmethan (S. 322), z. B. durch Platinchlorid (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 13, 12; C. r. 57, 29; Z. 1863, 440; J. 1863, 418). — Zur technischen Darstellung des Anilinblaus aus Rosanilin und Anilin in Gegenwart einer organischen Säure (Benzoesäure, Oxalsäure, Essigsäure) vgl. FIERZ-DAVID, *Künstliche organische Farbstoffe* [Berlin 1926], S. 262.

Bei der trocknen Destillation von Triphenylrosanilin entsteht Diphenylamin (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 13, 344; C. r. 56, 1132; J. 1864, 427; A. 182, 163). Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure oder mit Schwefelammonium entsteht 4.4'.4''-Trianilino-3-methyl-triphenylmethan (A. W. HOF., *Proceedings Royal Soc. London* 13, 12; C. r. 57, 28; Z. 1863, 439; J. 1863, 418). Bei der Einw. von konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure läßt sich Triphenylrosanilin je nach den Bedingungen in Triphenylrosanilin-mono-, di-, tri- und tetrasulfonsäure überführen (BULK, B. 5, 417), deren wasserlösliche Salze als Alkaliblau (vgl. *Schultz, Tab. No. 536*) bzw. Wasserblau (vgl. *Schultz, Tab. No. 539*) in den Handel kommen.

Farbsalze. Salzsaures Salz, Anilinblau, Spritblau $[C_{25}H_{35}N_3]Cl$. Bläulichbraune Krystallkörner; völlig unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich mit tiefblauer Farbe in Alkohol (A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 13, 10, 342; C. r. 57, 27; Z. 1863, 438; J. 1863, 417; A. 182, 162). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Zitsch. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 478. Färbt aus alkoh. Lösung Seide grünlichblau (vgl. *Schultz, Tab. No. 521*). Zur Frage der Einheitlichkeit des Anilinblaus des Handels vgl. BAEYER, VILLIGER, B. 37, 2849; LAMRECHT, B. 40, 249. — Bromwasserstoffsäures Salz $[C_{25}H_{35}N_3]Br$ (A. W. HOF.). — Jodwasserstoffsäures Salz $[C_{25}H_{35}N_3]I$ (A. W. HOF.). — Salpetersäures Salz $[C_{25}H_{35}N_3]NO_3$ (A. W. HOF.). — Schwefelsäures Salz $[C_{25}H_{35}N_3]SO_4$ (A. W. HOF.).

4.4'.4''-Tris-[2-chlor-anilino]-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-Tris-[2-chlor-phenyl]-rosanilin $C_{25}H_{30}ON_3Cl_3 = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl)_2 \cdot OH$. B. Entsteht in Form des salzsauren Farbsalzes durch Erhitzen von 10 g Rosanilin mit 100 g 2-Chlor-anilin und 1,2 g Benzoesäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (HEUMANN, HEIDLEBERG, B. 19, 1992). — Das salzsaure Farbsalz bildet ein in Wasser unlösliches, in Alkohol mit blauer Farbe lösliches, dunkelblaues Pulver, das Seide blauviolett färbt.

4.4'.4''-Tris-[3-chlor-anilino]-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-Tris-[3-chlor-phenyl]-rosanilin $C_{25}H_{30}ON_3Cl_3 = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl)_2 \cdot OH$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (HEUMANN, HEIDLEBERG, B. 19, 1993). — Die Farbsalze färben auf Seide ein stärker blaues Violett als diejenigen der vorhergehenden Verbindung.

4.4'.4''-Tris-[4-chlor-anilino]-3-methyl-triphenylcarbinol, N.N'.N''-Tris-[4-chlor-phenyl]-rosanilin $C_{25}H_{30}ON_3Cl_3 = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl)_2 \cdot OH$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (HEUMANN, HEIDLEBERG, B. 19, 1993). — Die Farbsalze färben Seide blauviolett.

4.4'.4''-Tri-p-toluidino-3-methyl-triphenylcarbinol, $\text{N.N'.N''-Tri-p-tolyl-rosanilin}$ $\text{C}_{31}\text{H}_{33}\text{ON}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_3)_3 \cdot \text{OH}$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen beim Erhitzen von Farbsalzen des Rosanilins mit dem doppelten Gewicht p-Toluidin (A. W. HOFMANN, *Proceedings Royal Soc. London* 13, 486; A. 182, 290). — Bei der trocknen Destillation eines Farbsalzes entstehen Phenyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 905), Anilin, p-Toluidin und Ammoniak.

Farbsalze. Die Farbsalze sind meist löslicher als diejenigen des Triphenylrosanilins (A. W. H.). — $[\text{C}_{31}\text{H}_{33}\text{N}_3]\text{Cl}$ (bei 100°). Blaue Krystalle (aus Alkohol). In Wasser unlöslich (A. W. H.).

Methyltribenzylrosanilin $\text{C}_{29}\text{H}_{31}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5)_3 \cdot \text{OH}$ oder $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5(\text{CH}_2) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5)_3 \cdot \text{OH}$. B. Entsteht in Form des jodwasserstoffsäuren Farbsalzes bei kurzem Digerieren von Rosanilin mit einer Mischung von Benzylchlorid, Methyljodid und Methylalkohol im Wasserbade (A. W. HOFMANN, B. 6, 263).

Jodwasserstoffsäures Farbsalz $[\text{C}_{29}\text{H}_{31}\text{N}_3]\text{I}$. Metallisch-grünlänzende Nadeln (aus Alkohol). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, etwas löslicher in heißem; färbt violett (HOF.).

4.4'.4''-Tris-β-naphthylamino-3-methyl-triphenylcarbinol, **4.4'.4''-Tri-β-naphthyl-rosanilin** $\text{C}_{30}\text{H}_{30}\text{ON}_3 = \text{C}_{10}\text{H}_7 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_7)_3 \cdot \text{OH}$. B. Entsteht in Form des benzoesäuren Farbsalzes beim Erhitzen von Rosanilin mit β-Naphthylamin in Gegenwart von Benzoesäure (NOELTING, COLLIN, B. 17, 259). — Die Farbsalze färben blau. — Verwendung zur Darstellung eines sulfurierten, wasserlöslichen Farbstoffes: *Schulz, Tab. No. 541*.

Bis-[4-nitro-benzal]-rosanilin $\text{C}_{28}\text{H}_{26}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2)_3 \cdot \text{OH}$ oder $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2) \cdot \text{OH}$ oder $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2)_3 \cdot \text{OH}$. B. Bei kurzem Kochen von 2 g Rosanilin mit 0,5 g Eisessig, 40 ccm Alkohol und 3,5 g 4-Nitrobenzaldehyd (WEL, B. 28, 208). — Gelbe Kryställchen (aus Benzol). F: 240°. Sehr leicht löslich in Chloroform, sehr schwer in Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefer Orangefärbung; wird durch überschüssige verdünnte Mineralsäuren oder auch Eisessig in die Komponenten gespalten.

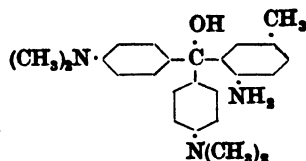
Monoacetylrosanilin $\text{C}_{28}\text{H}_{28}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2)_3 \cdot \text{OH}$ oder $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2)_3 \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_3 \cdot \text{OH}$. B. Entsteht in Form des salzsäuren Farbsalzes beim Erhitzen von 200 g Fuchsin mit 40 g Acetamid auf 180–185° (BROCKMEYER, *Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien math.-naturwiss. Klasse* 62 II, 413; J. 1870, 768).

Salzsäures Farbsalz $[\text{C}_{28}\text{H}_{28}\text{ON}_3]\text{Cl}$. Dunkelblaues, metallglänzendes Pulver. Löslich in Alkohol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff mit violetter Farbe, wird aus seinen Lösungen durch Äther und Wasser gefällt (B.).

[4.4'.4''-Tris-acetamino-3-methyl-triphenylcarbin]-acetat, **O.N.N'.N''-Tetra-acetyl-rosanilin** $\text{C}_{32}\text{H}_{30}\text{O}_4\text{N}_4 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_3 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. B. Bei 2-stdg. Kochen von 10 g Rosanilin mit 50 g Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (REMY, B. 16, 1303). Beim Eintragen von Kaliumdichromat in eine kochende eisessigsaure Lösung von N.N'.N''-Triacetyl-leukanilin (S. 323) (R.). — Amorphes Pulver. F: 153–155°. Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Fuchsin.

Derivate des 6.4'.4''-Triamino-3-methyl-triphenylcarbinols.

6-Amino-4.4''-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylcarbinol $\text{C}_{29}\text{H}_{33}\text{ON}_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch 10 Minuten langes Kochen einer Lösung des 4.4'.4''-Bis-dimethylamino-6-carbäthoxyamino-3-methyl-triphenylcarbinol-äthyläthers (s. u.) in Pyridin mit Barytwasser (BAYER, VILLIGER, B. 36, 2783). — Farblose, sechseckige Tafelchen (aus Pyridin + Methylalkohol). F: ca. 200° (Zers.). Die farblose Lösung in Essigsäure wird beim Erwärmen blau und färbt blau. Beim Erwärmen mit Mineralsäuren entstehen grün fluoreszierende, wahrscheinlich zu den Acridinen gehörige Substanzen.



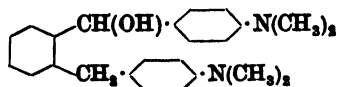
4.4''-Bis-dimethylamino-6-carbäthoxyamino-3-methyl-triphenylcarbinol-äthyläther $\text{C}_{31}\text{H}_{35}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{O} \cdot \text{C}(\text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2)_3 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Behandeln von 4.4''-Bis-dimethylamino-6-carbäthoxyamino-3-methyl-triphenylmethan (S. 323) mit Braunstein in eisgekühlter, verdünnter schwefelsaurer Lösung und Behandeln der zunächst erhaltenen (nicht näher beschriebenen) Verbindung

$\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{C}(\text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5)_2$ mit Alkohol (B., V., B. 36, 2783). — Farblose Tafeln

(aus Alkohol). F: 170—172° (Zers.). Die farblosen sauren Lösungen färben sich beim Erwärmen grün. Durch Verseifen mit Barytwasser in Gegenwart von Pyridin entsteht 6-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylcarbinol (S. 769).

5. *Aminoderivate des 2-Benzyl-benzhydrols* $C_{20}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$.

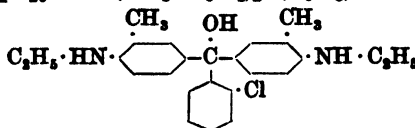
4'-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzhydrol, 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[4-dimethylamino- α -oxy-benzyl]-benzol $C_{24}H_{22}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4'-[Dimethylamino]-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam in Alkohol (GUYOT, PIGNET, *C. r.* 146, 985; G., HALLER, *A. ch.* [8] 19, 331). — Farblose, stark lichtbrechende, an der Luft sich rasch bräunende Prismen. Schmilzt unscharf bei 98°. — Wird durch Zink und Salzsäure zu 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzyl]-benzol (S. 282) reduziert. Geht bei der Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure unter vorübergehender Orangefärbung in 2-Dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9.10) (S. 288) über.



4'-Diäthylamino-2-[4-diäthylamino-benzyl]-benzhydrol, 1-[4-Dimethylamino-benzyl]-2-[4-diäthylamino- α -oxy-benzyl]-benzol $C_{26}H_{28}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2)_4$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (GUYOT, PIGNET, *C. r.* 146, 986; G., HALLER, *A. ch.* [8] 19, 332). — Farblose Krystalle. F: 73°.

4. *Aminoderivate des α -Oxy-3.3'-dimethyl-triphenylmethans* (3.3'-Dimethyl-triphenylcarbinols) $C_{21}H_{20}O = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C(C_6H_5) \cdot OH$.

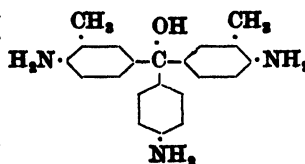
2'-Chlor-4.4'-bis-äthylamino-3.3'-dimethyl-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Setocyanins $C_{25}H_{29}ON_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Der Farbstoff Setocyanin entsteht durch Kochen von Äthyl-o-toluidin mit 2-Chlorbenzaldehyd, Alkohol und Zinkchlorid und Oxydation der gewonnenen — nicht näher beschriebenen — Leukobase in essigsaurer-salzsaurer Lösung mit Bleidioxid (GEIGY & Co., D. R. P. 94126; *Frdl.* 4, 189; *Schutz*, Tab. No. 500). — Der Farbstoff Setocyanin bildet ein kupferrotes Pulver, das sich mit blauer Farbe in Wasser löst (GEI. & Co.). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 330. Färbt mit blaugrüner Nuance (GEI. & Co.).



2.5'-Dichlor-4.4'-bis-methylamino-3.3'-dimethyl-triphenylcarbinol, Carbinolbase des Firnblaus $C_{21}H_{22}ON_2Cl_2 = [CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2C(C_6H_4Cl)_2 \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen durch Kondensation von Methyl-o-toluidin mit 2.5-Dichlorbenzaldehyd in Gegenwart von Schwefelsäure, Salzsäure oder Zinkchlorid und Oxydation der entstandenen Leukobase mit Bleidioxid oder Mangandioxid in salzsaurer Lösung (Ges. f. Chem. Ind., D. R. P. 71370; *Frdl.* 3, 107; GNEHM, BÄNZIGER, *B.* 29, 878); die Carbinolbase erhält man aus der Lösung der Farbsalze durch Fällen mit Ammoniak (G., B., *A.* 296, 83; vgl. VILLIGER, KOPETSCHNI, *B.* 45 [1912], 2910). — Wurde als gelbbrauner, käsiger Niederschlag erhalten. F: 140°; leicht löslich in Alkohol und Chloroform (G., B., *A.* 296, 83). — Salzsaurer Farbsalz, Firnblau. Zur Zusammensetzung vgl. GNEHM, BÄNZIGER, *B.* 29, 878; *A.* 296, 84. Färbt in äußerst reiner blaugrüner Nuance (Ges. f. Chem. Ind., D. R. P. 71370; G., B.).

4.4.4''-Triamino-3.3'-dimethyl-triphenylcarbinol $C_{21}H_{22}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in Form

von Farbsalzen bei der Oxydation eines Gemenges von 1 Tl. p-Toluidin und 2 Tln. o-Toluidin mit Arsensäure (ROSENSTIEHL, GERBER, *A. ch.* [6] 2, 348; vgl. COUPFER, *Bull. soc. ind. Mulhouse* 36, 259), beim Erhitzen von polymerem Anhydro-[4-amino-benzylalkohol] $(C_6H_4N)_x$ (S. 621) mit überschüssigem o-Toluidin und salzsaurer o-Toluidin in Gegenwart von Nitrotoluol und Eisenchlorid auf 150—170° (KALLM & Co., D. R. P. 93540; *Frdl.* 4, 180), bei der Oxydation von 4.4.4''-Triamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (S. 327) (O. FISCHER, *B.* 15, 679) mit Braunstein in essigsaurer Lösung unter Verwendung von Aceton, Methyläthylketon (Höcherer Farbw., D. R. P. 70905; *Frdl.* 3, 110), Methylalkohol oder Äthylalkohol (Hö. Fa., D. R. P. 72032; *Frdl.* 3, 111) als Lösungsmittel für die Leukobase.



— Die Carbinolbase ist schwer krystallisierbar; 1000 Tle. Äther lösen 0,840 Tle. (R., G.). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: SCHMIDLIN, *C. r.* 139, 542. — Das salzsaure Farbsalz bildet körnige Krystalle; 1000 Tle. kalten Wassers lösen 5,55 Tle. (R., G.). Die orangegelbe Lösung in konz. Salzsäure scheidet beim Stehen ein farbloses Additionsprodukt ab (Höchstes Farbw., D. R. P. 163104; *Frdl.* 3, 192). Die Farbsalze färben ein blautichiges Rot (O. Fr.). Über die Färbkraft der Farbsalze vgl. COUPFER.

5. Aminoderivate des α -Oxy-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethans (3.3'.3''-Trimethyl-triphenylcarbinols) $C_{22}H_{21}O = (CH_3 \cdot C_6H_4)_3C \cdot OH$.

4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenyl-carbinol, Carbinolbase des Neufuchsin $C_{22}H_{21}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in Form von Farbsalzen beim Erhitzen von o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin mit Methylchlorid unter Zusatz von 2-Nitro-toluol und Eisenchlorür im geschlossenen Rohr auf ca. 150° (Akt.-Ges. f. Anilin., D. R. P. 66125; *Frdl.* 3, 104), beim Erhitzen von o-Toluidin mit methylschwefelsaurem Natrium und Arsensäure auf 180° oder von o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin mit methylschwefelsaurem Natrium, 2-Nitro-toluol und Eisenfeilspänen im offenen oder geschlossenen Gefäß auf 120° (CASSELLA & Co., D. R. P. 67128; *Frdl.* 3, 105); beim Arbeiten im geschlossenen Gefäß läßt sich die Methylschwefelsäure durch Methylalkohol ersetzen (CA. & Co., D. R. P. 68464; *Frdl.* 3, 105). Entsteht ferner in Form von Farbsalzen bei der Oxydation eines Gemisches von 1 Mol.-Gew. asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) und 2 Mol.-Gew. o-Toluidin mit Arsensäure (ROSENSTIEHL, GERBER, A. ch. [6] 2, 352), beim Erhitzen von Methylendi-o-toluidin (Bd. XII, S. 788) mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin in Gegenwart von Nitrotoluol und Eisenchlorür auf 140–150° (EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1814), beim Erhitzen von 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (S. 262) mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin unter Zusatz von Nitrotoluol und Eisenfeile (Höchstes Farbw., D. R. P. 59775; *Frdl.* 3, 114), bei der Oxydation von 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethan (S. 331) mit Braunstein und Essigsäure unter Verwendung von Lösungsmitteln wie Aceton, Methyläthylketon (Hö. Fa., D. R. P. 70905; *Frdl.* 3, 110), Methylalkohol oder Äthylalkohol (Hö. Fa., D. R. P. 72032; *Frdl.* 3, 111), bei 6–7-stdg. Erhitzen von 80 Tln. o-Toluidin, 60 Tln. 2-Nitro-toluol, 20 Tln. Eisenchlorür, 34 Tln. 11 vol.-proz. Salzsäure und 27 Tln. Wasser mit 32 Tln. des Kaliumsalzes der 4-Amino-3-methyl-phenyltarttronsäure (Syst. No. 1913) auf 110–130° (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 120465; *Frdl.* 3, 234). — Die Carbinolbase ist unlöslich in Wasser, löslich in absol. Äther (SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 232) und Benzol (Ro., Ge.). Wärmetönung beim Neutralisieren mit Salzsäure: SCH., *C. r.* 139, 542; A. ch. [8] 7, 242. — Bei der Reduktion mit Zinkstaub (SCHMIDLIN, B. 39, 4208) oder Zinn und Salzsäure (Ro., Ge.) entsteht 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylmethan. Bei der Einw. von Ammoniumhydrosulfidlösung auf eine wäßrige, mit Natriumacetat versetzte Lösung von Neufuchsin entsteht 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinthiol (S. 772) (LAMBERT, B. 40, 250). Einw. von Kaliumpolysulfid auf Neufuchsin: PELLET, GRAND, C. 1907 II, 1529; vgl. LAMBERT, WEIL, B. 38, 271. Beim Behandeln mit Salzsäure tritt Spaltung in o-Toluidin und 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzophenon ein (Hö. Fa., D. R. P. 59775; *Frdl.* 3, 114). — Nachweis neben Rosanilin und Pararosanilin: LA., WEIL, B. 37, 3031, 4327.

Farbsalze. Einfach salzsaures Salz, Neufuchsin $[C_{22}H_{21}N_3]Cl$. Grüne Nadeln (aus Alkohol) (EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1814). Enthält, bei 130° getrocknet, 1 Mol. Krystallwasser (SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 204). 1 Liter Wasser von 20° löst 17 g, 1000 g Äther lösen 0,875 g (ROSENSTIEHL, GERBER, A. ch. [6] 2, 352). Absorptionsspektrum im sichtbaren Spektralgebiet: FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 2, 478; im Ultraviolett: KAÜSS, *Ph. Ch.* 51, 282. Adsorption durch Kohle und durch Fasern: FREUNDLICH, LOSOV, *Ph. Ch.* 59, 288. Läßt sich durch Addition von Chlorwasserstoff bezw. Wasser in farblose Additionsverbindungen, z. B. $C_{22}H_{24}O_2N_3Cl_2$ überführen (SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 228; Höchste Farbw., D. R. P. 163104; C. 1905 II, 1063). Liefert beim Hinzufügen von Natronlauge zu der wäßr. Lösung 4.4'-Diamino-3.3'.3''-trimethyl-fuchson-imid (S. 772) (BAEYER, VILGEB, B. 37, 1184, 2868). Färbt Wolle violettlich rot (Ro., Ge.). — Dreifach salzsaures Salz $[C_{22}H_{21}N_3]Cl + 2HCl$. B. Durch Erhitzen der farblosen Additionsverbindung $C_{22}H_{24}O_2N_3Cl_2$ (s. o.) auf 50–60° oder durch Sättigen einer absolut-ätherischen Lösung von 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinol mit Chlorwasserstoff (SCHMIDLIN, A. ch. [8] 7, 208). Schwarzes, außerordentlich hygroskopisches Krystallpulver. Sehr leicht löslich in konz. Salzsäure. — $[C_{22}H_{24}N_3]I + 2I$. B. Auf Zusatz von Jodjodkaliumlösung zu einer Lösung von Neufuchsin (PELLET, GILBERT, C. 1907 I, 1259). — Propionsaures Salz. Grünes, metallglänzendes Pulver; löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Benzol

49*

(GNEHM, RÖTHLI, *Z. Ang.* 11, 487, 501). — Palmitinsäures Salz. Metallischgrünes Pulver; F: 79°; leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Benzol (GN., RÖ.). — Stearinsäures Salz. Metallischgrünes Pulver; F: 93°; unlöslich in Benzol (GN., RÖ.).

Anhydro-[4.4'.4''-triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinol], 4.4'.4''-Diamino-3.3'.3''-trimethyl-fuchsonimid¹⁾ $C_{23}H_{22}N_3 =$

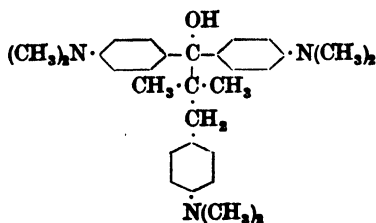
$HN:C \begin{array}{c} \diagup C(CH_3)_2:CH \\ \diagdown CH=CH \end{array} C:C[C_6H_5(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. B. Entsteht beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer wäßr. Lösung von Neufuchsin (S. 771) (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 1184, 2868). — Leicht löslich in Wasser, Äther und Benzol mit brauner Farbe; wird aus der wäßr. Lösung durch größere Mengen Natronlauge ausgesalzen. Ist eine starke Base. — Bei längerem Stehen einer mit Atkalki getrockneten Lösung scheiden sich Kondensationsprodukte ab. Beim Versetzen einer Benzollösung mit Kochsalz findet momentan Rückbildung von Neufuchsin statt. Die Umwandlung in 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinol durch Wasser erfolgt langsam, dagegen die Addition von Alkoholen zu Alkyläthern der Carbinolbase in wenigen Minuten.

4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinol-methyläther $C_{23}H_{27}ON_3 = [H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2]_2C \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Versetzen einer methylalkoholischen Lösung von Neufuchsin mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung (BAYER, VILLIGER, *B.* 37, 2875). — Blätter (aus Benzol). Schmilzt nach vorhergegangenem Sintern bei ca. 178° unter Dampftwicklung. Schwer löslich in Äther und kaltem Benzol; leicht löslich in heißem Benzol und Methylalkohol.

4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinthiol $C_{23}H_{26}N_3S = [H_2N \cdot C_6H_4(CH_3)_2]_2C \cdot SH$. B. Bei der Einw. von Ammoniumsulfidlösung auf eine wäßrige, mit Natriumacetat versetzte Lösung von Neufuchsin (S. 771) (LAMBERECHT, *B.* 40, 250). — Hellrosa. Sehr elektrisch. Ziemlich leicht löslich in Benzol. Wird von heißem Alkohol mit fuchsinroter Farbe gelöst; beim Eindampfen der alkoh. Lösung auf dem Wasserbade entsteht eine metallglänzende, grünrote Substanz. Mit siedenden Alkalien entsteht 4.4'.4''-Triamino-3.3'.3''-trimethyl-triphenylcarbinol.

6. Aminoderivate des α -Oxy- β,β -dimethyl- α,α,γ -triphenyl-propans (Diphenyl-[α,α -dimethyl- β -phenyl-äthyl]-carbinols) $C_{23}H_{24}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[α,α -dimethyl- β -(4-dimethylamino-phenyl)-äthyl]-carbinol $C_{29}H_{32}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in Form von Farbsalzen bei der Oxydation von β,β -Dimethyl- α,α,γ -tris-[4-dimethylamino-phenyl]-propan (S. 831) mit Bleidioxid in salzsaurer-essigsaurer Lösung; die Carbinolbase erhält man aus der Lösung der Farbsalze durch Fällen mit überschüssigem Alkali (SAMEO, *M.* 26, 394). — Farblose bis schwach rosa gefärbte, sehr hygrokopische Krystalle (aus Äther), die über Schwefelsäure, rascher beim Erwärmen unter Abgabe von Wasser in eine blaue krystallinische Masse übergehen.



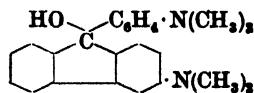
Farbsalze. Dreifach salzsaures Salz $[C_{29}H_{32}N_4]Cl + 2HCl$. B. Man läßt die Carbinolbase zunächst in eine blaue krystallinische Masse (s. o.) sich verwandeln und behandelt diese in Äther. Lösung mit Chlorwasserstoff, bis der Äther klar geworden ist und der Niederschlag sich abgesetzt hat (SAMEO, *M.* 26, 405). Entsteht auch, wenn man die Carbinolbase in Äther unter Kühlung mit Chlorwasserstoff behandelt und das so entstehende weiße Salz im Exsiccator über Schwefelsäure stehen läßt (S.). Smaragdgrüne Krystalle. Löst sich in wenig Wasser mit grüner, in viel Wasser oder Alkohol mit blauroter Farbe. Auf Zusatz von Mineralsäure werden die Lösungen grün. Absorptionsspektrum: S. — Vierfach salzsaures Salz $[C_{29}H_{32}N_4]Cl + 3HCl$. B. Man läßt die Carbinolbase sich in eine blaue krystallinische Masse (s. o.) verwandeln und behandelt diese in Äther. Lösung mit Chlorwasserstoff im Überschuß (S.). Gelbbraune krystallinische Masse. Zerfließt an der Luft schnell unter Blaufärbung. Löst sich in ganz wenig Wasser mit braungelber Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen erst grün, dann blau. — Oxalsäures Salz $[C_{29}H_{32}N_4]HC_2O_4 + 2H_2C_2O_4$. Blaue Krystalle; sehr hygrokopisch; löst sich in wenig Wasser mit grüner, in viel Wasser mit blauer Farbe; löslich in Alkohol (S.).

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

Äthyläther $C_{31}H_{33}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln des vierfach salzsauren Farbsalzes des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[α -dimethyl- β -(4-dimethylamino-phenyl)-äthyl]-carbinols mit Natriumäthylat in alkoh. Lösung (SAMEC, M. 26, 407). — Dunkelziegelrote Krystalle (aus Äther). F: 65°.

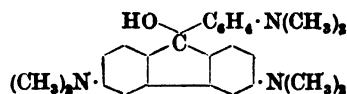
m) Aminoderivate einer Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-24}O$.

3-Dimethylamino-9-oxy-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren $C_{33}H_{35}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in Form des salzsauren Farbsalzes durch Oxydation von 3-[Dimethylamino]-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren (S. 288) mit Bleidioxid in verdünnt-salzsaurer Lösung (GUYOT, GRANDREY, C. r. 137, 414; Bl. [3] 33, 201). — Die freie Base ist nicht isoliert worden.



Farbsalze. Salzsaures Salz. Schwarze metallglänzende Nadeln. Leicht löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol; färbt Wolle und tannierte Baumwolle glanzlos violett (Gu., Gr.). — Salpetersaures Salz $[C_{33}H_{33}N_2]NO_3$. Krystalle (aus Alkohol) (Gu., Gr.).

3,6-Bis-dimethylamino-9-oxy-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren, Base des Fluorenblaus $C_{35}H_{37}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in Form von Farbsalzen bei der Oxydation von 3,6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-fluoren (S. 332) mit Bleidioxid in saurer Lösung (HALLER, GUYOT, Bl. [3] 25, 756).



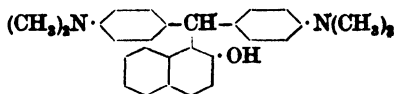
Salzsaures Farbsalz, Fluorenbau $[C_{35}H_{35}N_2]Cl + 2\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln mit starkem Kupferglanz (aus Äther-Alkohol). Verliert $1\frac{1}{2}$ Mol. Wasser bei 100°, das letzte Mol. Wasser erst bei 160° unter Zersetzung; ziemlich löslich in heißem Wasser, unlöslich in Kochsalzlösung; löslich in Wasser mit violettblauer, in Alkohol mit grünlichblauer Farbe; besitzt ziemlich den gleichen Farbstoffcharakter wie das Krystallviolett; die Nuance ist etwas nach Blau verschoben (H., G.).

n) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O$.

Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{23}H_{18}O$.

1. *Aminoderivate des Diphenyl-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methans* $C_{23}H_{18}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{30}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol mit β -Naphthol und konz. Salzsäure im Wasserbade (VOTOČEK, JELÍNEK, B. 40, 409).

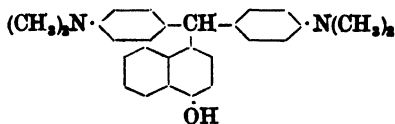


Beim Erwärmen von Leukauramin (S. 307) mit β -Naphthol in 90%iger Essigsäure (SANDOZ & Co., D. R. P. 81677; *Frdl.* 4, 220). — Prismen. F: 131–133°; leicht löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Natronlauge (S. & Co.). — Gibt mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung eine blaue Lösung (V., J.).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{29}H_{30}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan (VOTOČEK, JELÍNEK, B. 40, 409). — Krystalle (aus Alkohol). F: 136°. — Gibt mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung eine grüne Lösung.

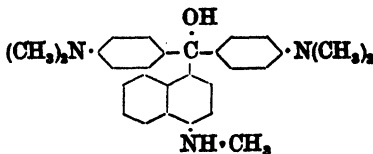
2. *Aminoderivat des Diphenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methans* $C_{23}H_{18}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{27}H_{30}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Leukauramin (S. 307) mit α -Naphthol in 90%iger Essigsäure (SANDOZ & Co., D. R. P. 81677; *Frdl.* 4, 220). — Blättchen. F: 195–197° (SAN. & Co.), 188,5–189° (NOELTING, SAAS, B. 46 [1913], 963). Leicht löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Natronlauge (SAN. & Co.).



3. *Aminoderivate des Diphenyl- α -naphthyl-carbinols* $C_{23}H_{19}O = (C_6H_5)_2C(C_{10}H_7) \cdot OH$ (Bd. VI, S. 729).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-(methylamino)-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{23}H_{23}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in Form von Farbsalzen bei der Oxydation von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 333) (NOELTING, B. 37, 1912) oder bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHELSCHESKES Keton) mit Methyl- α -naphthylamin (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 231; C. 1903 I, 87; B. 37, 1912); die Carbinolbase erhält man durch Kochen der Farbsalzlösung mit Ammoniak (N., PHILIPP, B. 41, 3909). Die Carbinolbase entsteht ferner bei 1-stdg. Kochen einer Lösung von Anhydro-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinol] (s. u.) in 40–50%igem Alkohol unter Zusatz von etwas Kalilauge (N., PH.). — Die Carbinolbase bildet farblose Krystalle (aus Äther). F: 171–172°; leicht löslich in Benzol und Toluol, ziemlich schwer in Alkohol (N., PH.). — Die Carbinolbase geht durch Erhitzen in Glycerin unter Zusatz von etwas Kalilauge wieder in die Anhydroverbindung $C_{23}H_{23}N_3$ über; diese entsteht auch aus der Lösung eines Farbsalzes in heißem Wasser und etwas Essigsäure beim Fällen mit Natronlauge (N., PH.).



Salzsaures Farbsalz $[C_{23}H_{23}N_3]Cl$. Grün-schillernde Krystalle. Schwer löslich (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 3908). Ist ein blauer Farbstoff (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 231; B. 37, 1912).

Anhydro-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinol], Naphthochinon-(1,4)-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-methid]-methylimid $C_{23}H_{23}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : C_{10}H_7 : N \cdot CH_3$. B. Beim Fällen des salzsauren, in heißem Wasser unter Zusatz von etwas Essigsäure gelösten Farbsalzes des Bis-[4-(dimethylamino)-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (s. o.) mit Natronlauge (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 3908). Beim Erhitzen von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinol in Glycerin und etwas Kalilauge (N., PH.). — Rotbraune Blättchen (aus Äther). F: 195–196°. Löslich in Alkohol mit gelber Farbe. — Geht durch Kochen mit verd. Alkohol und etwas Kalilauge in Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinol über.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-carbinol, Carbinolbase des Naphthoblaus $C_{25}H_{25}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_{10}H_7 : N(CH_3)_2) \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalz bei der Oxydation von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 333) mit Chloranil in alkoholisch-essigsaurer Lösung (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 582). Entsteht ferner in Form des salzsauren Farbsalzes (Naphthoblaufarbsalz) bei 10-stdg. Erhitzen von 10 g 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHELSCHESKES Keton) mit 25 g Dimethyl- α -naphthylamin in Gegenwart von 7,5 g Phosphoroxchlorid auf dem Wasserbade (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27789; *Frdl.* 1, 83; NOELTING, PHILIPP, B. 41, 580); zur Isolierung der Carbinolbase wird die in Wasser unter Salzsäurezusatz gelöste Schmelze mit Alkali in der Kälte gefällt (N., SAAS, B. 46 [1913], 965, 966). — Die Carbinolbase bildet farblose Nadeln (aus absol. Äther). F: 153°; löslich in Äther ohne Färbung (N., PH.). — Beim Erhitzen eines Farbsalzes mit verd. Schwefelsäure tritt Zerfall in MICHELSCHESKES Keton und Dimethyl- α -naphthylamin ein (N., PH.). — Salzsaures Farbsalz, Naphthoblaufarbsalz. In Wasser äußerst leicht löslich; die Farbnuance liegt zwischen den Nuancen des Viktoriablaus R und B (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 582). Gibt beim Fällen mit Alkali in der Kälte die Carbinolbase, in der Hitze daneben oder ausschließlich das Naphthochinon-(1,4)-mono-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-methid] (Syst. No. 1873) (N., S.; vgl. N., PH.).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol, Carbinolbase des Viktoriablaus B $C_{25}H_{25}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_{10}H_7 : NH \cdot C_2H_5) \cdot OH$. B. In Form von Farbsalzen bei der Oxydation von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 333) in Gegenwart von Säure, bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit Äthyl- α -naphthylamin mittels Phosphoroxchlorids (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 231; C. 1903 I, 87; B. 37, 1913) oder bei der Kondensation von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit Dimethylanilin mittels Phosphoroxchlorids (N., B. 37, 1913); zur Isolierung der Carbinolbase läßt man die heiße Lösung eines Farbsalzes in überschüssiges Ammoniak einfließen (N., PHILIPP, B. 41, 584). — Die Carbinolbase bildet weiße Nadeln (aus Äther), die sich in Äther, Benzol usw. farblos lösen (N., PH.). Bei langsamem Erhitzen tritt bei 150° infolge beginnender Anhydrierung Rotfärbung ein, die immer intensiver wird, bis die Substanz zwischen 159° und 162° schmilzt; schmilzt beim Erhitzen in einem auf 160° vorgewärmten Bade bei 167° bis 170° (N., PH.). — Beim Kochen der Carbinolbase mit Glycerin entsteht glatt die Anhydrobase $C_{23}H_{21}N_3$ (S. 775); diese entsteht auch beim Fällen der wäßrig-essigsäuren oder der alkoh.

Lösung eines Farbsalzes mit Kalilauge (N., Ph.). Beim Erhitzen der Farbsalze mit verd. Schwefelsäure tritt Spaltung in MICHLERSches Keton und Äthyl- α -naphthylamin ein (N., Ph.). Beim Acetylieren entsteht ein grüner Farbstoff (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 232).

Salzsaures Farbsalz, Viktoriablau R $[C_{23}H_{23}N_3]Cl$. Grüne Nadeln, ziemlich schwer löslich in Wasser (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 583). Absorptionsspektrum: FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 672.

Anhydro-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol, Naphthochinon-(1.4)-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-methid]-äthylimid $C_{30}H_{31}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol mit Glycerin oder bei der Einw. von Kalilauge auf die heiße Lösung von Viktoriablau R (s. o.) in wäßr. Essigsäure oder in Alkohol (NOELTING, PHILIPP, B. 41, 583, 584). — Rotbraune Krystalle (aus Äther). F: 192,5°. Die Lösung in Äther ist intensiv orangegelb.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol-methyläther $C_{30}H_{33}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Natriummethylat auf eine Lösung von Viktoriablau R in überschüssigem Methylalkohol unter Eiskühlung (N., Ph., B. 41, 584). — Farblose Nadelchen (aus Benzol und Ligroin). F: 178°. Sehr wenig löslich in Methylalkohol, Äther und Ligroin, leichter in Benzol und Toluol. — Wird durch verd. Säuren unter Rückbildung von Viktoriablau R verseift.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol-äthyläther $C_{31}H_{35}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen einer alkohol. Lösung von Viktoriablau R mit Natriumäthylatlösung am Rückflußkühler (N., Ph., B. 41, 585). — Krystalle (aus Äther). F: 153°.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinol, Carbinolbase des Viktoriablau B $C_{29}H_{29}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot OH$. B. In Form von Farbsalzen durch Oxydation von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methan (S. 334) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 232; B. 37, 1913), besser durch Oxydation des N-Nitrosoderivates des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methans und Abspaltung der Nitrosogruppe (BAYER & Co., D. R. P. 66712; *Frdl.* 3, 134). Entsteht ferner in Form des salzsauren Farbsalzes (Viktoriablau B) bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit Phenyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Phosphoroxchlorid (Bad. Anilin u. Sodaf., D. R. P. 27789; *Frdl.* 1, 80; NATHANSOHN, P. MÜLLER, B. 22, 1889) oder bei der Kondensation von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit Dimethylanilin und Phosphoroxchlorid (NOL., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 232; C. 1903 I, 87; B. 37, 1913). — Beim Erhitzen von Viktoriablau B für sich, mit Natronkalk oder mit Zinkstaub entstehen Dimethylanilin und Phenyl- α -naphthylamin (NA., P. M.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 230—250° entstehen Methylchlorid, Dimethylanilin und [4-Amino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) (NA., P. M.). Einw. von Natronlauge auf Viktoriablau B: NA., P. M.¹⁾. Einw. von Kaliumpolysulfid auf Viktoriablau B: PELET, GRAND, C. 1907 II, 1529.

Farbsalze. Salzsaures Salz, Viktoriablau B $[C_{29}H_{29}N_3]Cl$. Kupfer-bis bronzeglänzende Blättchen (aus Benzol + Alkohol). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, weniger in Benzol, schwer in Äther (NATHANSOHN, P. MÜLLER, B. 22, 1889). Lichtabsorption im sichtbaren Spektralgebiet: LEMOULT, C. r. 131, 840; FORMÁNEK, *Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie* 1, 672, im Ultraviolett: KRÜSS, *Ph. Ch.* 51, 285. — Palmitinsäures Salz. Dunkelblaues Pulver. F: 99°; löslich in Alkohol mit blauer Farbe, löslich in Chloroform, Aceton, Benzol und Ligroin (GHEHM, RÖTHEL, Z. Ang. 11, 488). — Stearinsäures Salz. Metallglänzendes Pulver. F: 113°; löslich in Benzol (G., R., Z. Ang. 11, 487, 501). — Pikrinsäures Salz $[C_{29}H_{29}N_3]C_6H_3O_7$. Dunkelblauer Niederschlag (NA., P. M.). — Chloroplatinat $2[C_{29}H_{29}N_3]Cl + PtCl_4$. Violette Nadelchen. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol (NA., P. M.).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{28}H_{29}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. In Form von Farbsalzen durch Oxydation des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methans (S. 334) (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 233; B. 37, 1913), besser durch Oxydation des N-Nitrosoderivates des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methans und Abspaltung der

¹⁾ Zuzufolge der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von NOELTING, SAAS, B. 46, 959, war das von NATHANSOHN, MÜLLER aus Viktoriablau B mit Soda erhaltene, bei 95° schmelzende und für die Carbinolbase des Farbstoffes angenehme Produkt $C_{29}H_{29}ON_3$ sehr unrein; nach NOELTING, SAAS läßt sich aus Viktoriablau B durch Alkali nur Anhydro-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{28}H_{27}N_3$ in dunkelvioletten Tafeln vom Schmelzpunkt 247—249° isolieren.

Nitrosogruppe (BAYER & Co., D. R. P. 66712; *Frdl.* 3, 134), ferner bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit p-Tolyl- α -naphthylamin mittels Phosphoroxychlorids oder bei der Kondensation von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit Dimethylanilin mittels Phosphoroxychlorids (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 233; C. 1903 I, 87; B. 37, 1913).

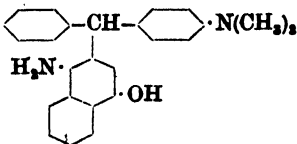
Salzsaures Farbsalz $[C_{21}H_{24}N_2]Cl$. Goldglänzende Krystalle. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 233; B. 37, 1913). Färbt grünstichig blau (BAYER & Co., D. R. P. 66712).

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-(carbäthoxymethyl-amino)-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{31}H_{38}O_3N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot OH$. B. Das Farbsalz $C_{31}H_{38}O_3N_4Cl$ entsteht bei der Kondensation von α -Naphthylaminocessigsäure-äthylester (Bd. XII, S. 1245) mit 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in Benzol in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (MARON, D. R. P. 128176; C. 1902 I, 507).

Salzsaures Farbsalz $[C_{31}H_{38}O_3N_4]Cl$. Glänzende Nadelchen. Schwer löslich in kaltem, löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Essigsäure mit tiefblauer Farbe; ist ein blauer Farbstoff.

4. Aminoderivate des Diphenyl-[4-oxy-naphthyl-(2)]-methans $C_{23}H_{18}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1-amino-4-oxy-naphthyl-(2)]-methan $C_{27}H_{28}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1-benzolazo-4-oxy-naphthyl-(2)]-methan (Syst. No. 2185) mit Zinkstaub in Eisessig (MÖHLAU, KUGEL, B. 33, 2864). — Farblose Prismen (aus Essigester), die sich an feuchter Luft sofort bläulichrot färben. Schmilzt unscharf bei 109–110°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Alkohol und Eisessig; die ersten Lösungen färben sich durch Oxydation gelbrot, die Eisessiglösung bläulich. Unlöslich in Wasser und Alkalien, leicht in Mineralsäuren. — Liefert durch kurzes Kochen mit Salzsäure Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1,4-dioxy-naphthyl-(2)]-methan (S. 823).

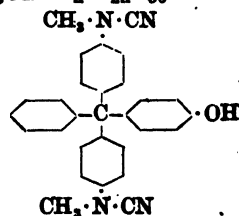


O-Acetylderivat $C_{29}H_{30}O_3N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6(NH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1-benzolazo-4-acetoxy-naphthyl-(2)]-methan (Syst. No. 2185) mit Zinkstaub in heißer verdünnter Essigsäure, neben Anilin (MÖHLAU, B. 41, 990). — Amorph. Färbt sich beim Erhitzen von 115° ab dunkler, sintert bei 131–132° und zersetzt sich bei höherem Erhitzen.

o) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O$.

1. Aminoderivat des 4-Oxy-tetraphenylmethans $C_{25}H_{20}O = (C_6H_5)_4C \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 731).

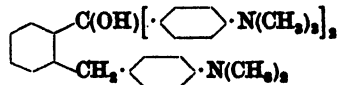
4,4''-Bis-[methyl-cyan-amino]-4-oxy-tetraphenylmethan $C_{25}H_{20}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Phenol auf 4,4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-triphenylcarbinol (S. 747) in Eisessig-Schwefelsäure (v. BRAUN, RÖVER, B. 37, 643). — Weiß. F: 205°. Löslich in Alkalien, durch Säuren fällbar.



2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{25}H_{22}O$.

1. Aminoderivate des α -Oxy-2-benzyl-triphenylmethans (2-Benzyl-triphenylcarbinols) $C_{25}H_{22}O = (C_6H_5)_3C(C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot OH$.

4,4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{29}H_{32}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. In Form des salzsauren Farbsalzes durch 1-stdg. Erhitzen eines Gemisches von 14 g 4'-[Dimethylamino]-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (Syst. No. 1873), 25 g Dimethylanilin und 15 g Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade (GUYOT, PIGNET, C. r. 146, 1044; G., HALLER, A. ch. [8] 19, 337). — Die Carbinolbase konnte in festem Zustande nicht erhalten werden. — Durch Reduktion mit Zink und Salzsäure entsteht 4,4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylmethan (S. 334).



Farbsalze. Die Farbsalze lösen sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe, die bald infolge Bildung von 2-Dimethylamino-9.9-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracendihydrid-(9.10) (S. 335) verschwindet; sie färben Wolle und gebeizte Baumwolle blau und sind gegen Alkalien beständig (G., P., *C. r.* 146, 1044; G., H., *A. ch.* [8] 19, 338, 340). — $[C_{24}H_{40}N_2]NO_3 + NaNO_3$. Metallisch reflektierende Blättchen. — $[C_{24}H_{40}N_2]NO_3 + KNO_3$. Goldkaiserfarbene Prismen. Löslich ohne Zersetzung in absol. Alkohol. — $[C_{24}H_{40}N_2]Cl + ZnCl_2$. Goldkaiserfarbene Nadeln.

4'-Dimethylamino-4''-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{34}H_{41}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(C_6H_5 \cdot N(CH_3)_2) \cdot C_6H_5 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* In Form des salzsauren Farbsalzes bei der Kondensation von Diäthylanilin mit 4'-[Dimethylamino]-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (Syst. No. 1873) oder von Dimethylanilin mit 4'-Diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (Syst. No. 1873) in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (GUYOT, PIGNET, *C. r.* 146, 1045; G., HALLER, *A. ch.* [8] 19, 338). — Reduktion mit Zink und Salzsäure liefert 4'-Dimethylamino-4''-diäthylamino-2-[4-(dimethylamino)-benzyl]-triphenylmethan (S. 334).

Farbsalze. Die Farbsalze färben Wolle und gebeizte Baumwolle blau und sind gegen Alkalien beständig (G., H., *A. ch.* [8] 19, 338). — $[C_{34}H_{41}N_3]NO_3 + NaNO_3$. Goldkaiserfarbene Blättchen (G., P., *C. r.* 146, 1045; G., H., *A. ch.* [8] 19, 338). — $[C_{34}H_{41}N_3]NO_3 + KNO_3$. Goldkaiserfarbene Blättchen. — $[C_{34}H_{41}N_3]Cl + ZnCl_2$. Goldkaiserfarbene Nadeln.

4'.4''-Bis-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{36}H_{45}ON_3 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2) \cdot OH$. *B.* In Form des salzsauren Farbsalzes bei der Kondensation von Diäthylanilin mit 4'-Diäthylamino-2-[4-(dimethylamino)-benzyl]-benzophenon (Syst. No. 1873) in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (GUYOT, PIGNET, *C. r.* 146, 1045; G., HALLER, *A. ch.* [8] 19, 338). — Reduktion mit Zink und Salzsäure liefert 4'.4''-Bis-diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylmethan (S. 334).

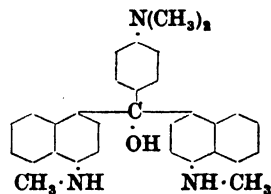
Farbsalze. Die Farbsalze färben Wolle und gebeizte Baumwolle blau und sind gegen Alkalien beständig (G., H., *A. ch.* [8] 19, 338). — $[C_{36}H_{45}N_3]NO_3 + NaNO_3$. Goldkaiserfarbene Nadeln (G., P., *C. r.* 146, 1045; G., H., *A. ch.* [8] 19, 338). — $[C_{36}H_{45}N_3]NO_3 + KNO_3$. Goldkaiserfarbene Nadeln.

2. Aminoderivat des 2-[α -Oxy-benzyl]-triphenylmethans $C_{26}H_{22}O = (C_6H_5)_3CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$.

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino- α -oxy-benzyl]-triphenylmethan $C_{28}H_{27}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Bei kurzem Erwärmen von 1.2-Bis-[4-dimethylamino- α -oxy-benzyl]-benzol (S. 822) mit Dimethylanilin in Gegenwart von verd. Salzsäure auf dem Wasserbade (GUYOT, HALLER, *A. ch.* [8] 19, 352). — Weiße Nadeln (aus Benzol + Alkohol). *F.*: 147°. Nahezu farblos löslich in verd. Mineralsäuren.

p) Aminoderivate einer Monoxy-Verbindung $C_nH_{2n-34}O$.

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{34}H_{35}ON_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* In Form eines Farbsalzes bei der Oxydation von [4-(Dimethylamino)-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 335) oder bei der Kondensation von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit Methyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 234; *C.* 1903 I, 87; *B.* 37, 1913). — Das salzsaure Farbsalz ist ein blaues, in Wasser ziemlich leicht lösliches Pulver; es geht bei der Behandlung mit Acetanhydrid in eisessigsaurer Lösung in einen grünen Farbstoff über, indem eine der sekundären Aminogruppen acetyliert wird, bei Behandlung mit Acetanhydrid in Gegenwart von etwas Schwefelsäure entsteht unter Acetylierung beider sekundärer Aminogruppen ein roter Farbstoff; analog bildet sich mit 1 Mol.-Gew. Nitrit in saurer Lösung ein grüner, mit 2 Mol.-Gew. Nitrit ein roter Farbstoff. Färbt blauviolett.



[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{36}H_{39}ON_3 = (C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7)_2C(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2) \cdot OH$. *B.* In Form eines Farbsalzes bei der Oxydation von [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 335) oder beim Erwärmen von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit Äthyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 234; *C.* 1903 I, 87; *B.* 37, 1914, 1918).

Salzsaures Farbsalz $[C_{36}H_{39}N_3]Cl$. Grünblaue, metallglänzende Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig; verhält sich

bei der Acetylierung und Nitrosierung wie die vorhergehende Verbindung; färbt Wolle, Seide und tannierte Baumwolle blau (N.).

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{41}H_{38}ON_3 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot OH$. B. In Form eines Farbsalzes bei der Oxydation von [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-anilino-naphthyl-(1)]-methan (S. 335) oder beim Erwärmen von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit Phenyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade (N., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 235; C. 1903 I, 87; B. 37, 1914, 1918).

Salzsaures Farbsalz $[C_{41}H_{38}N_3]Cl$. Grünblaue metallglänzende Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig; färbt Seide, Wolle und tannierte Baumwolle mit tiefblauer Nuance (N.).

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{43}H_{38}ON_3 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot OH$. B. In Form eines Farbsalzes bei der Oxydation von [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-methan (S. 335) oder beim Erhitzen von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-p-toluidino-naphthyl-(1)]-keton (Syst. No. 1873) mit p-Tolyl- α -naphthylamin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade (No., *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 235; C. 1903 I, 87; B. 37, 1914, 1918).

Salzsaures Farbsalz $[C_{43}H_{38}N_3]Cl$. Dunkelblaue, metallglänzende Nadeln. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig; färbt Wolle, Seide und tannierte Baumwolle dunkelblau (N.).

q) Aminoderivat einer Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-38}O$.

4-Methoxy-1-methyl-3,5-bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzol $C_{44}H_{38}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Methoxyvinylaldehyd [(CH₃)₂N·C₆H₄]₂CH·



(Bd. VIII, S. 290) mit Dimethylanilin in Gegenwart von Zinkchlorid auf dem Wasserbade (ULLMANN, BARTNER, B. 42, 2547). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Beginnt gegen 235° zu sintern und schmilzt bei 252°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, sehr wenig in Alkohol und Ligroin selbst in der Wärme. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

r) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O$.

1. Aminoderivat des α,α,α -Trinaphthylcarbinols $C_{31}H_{22}O = (C_{10}H_7)_3C \cdot OH$ (Bd. VI, S. 737).

Tris-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{27}H_{22}ON_3 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_7)_3C \cdot OH$. B. Entsteht in Form von Farbsalzen bei der Oxydation von Tris-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-methan (S. 336) mit Chloranil in Eisessig oder bei 6-stdg. Erhitzen von 45 g Äthyl- α -naphthylamin, 11 g Tetrachlorkohlenstoff und 10 g Aluminiumchlorid am Rückflußkühler (NOELTING, *Bull. Soc. ind. Mulhouse* 72, 235; C. 1903 I, 87; B. 37, 1914, 1917).

Salzsaures Farbsalz $[C_{27}H_{22}N_3]Cl$. Blaue metallglänzende Nadeln. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig; färbt grünstichig blau; beim Behandeln mit Acetanhydrid entsteht je nach den Bedingungen unter Acetylierung einer oder zweier Aminogruppen ein grüner bzw. roter Farbstoff; analog verläuft die Nitrosierung unter Bildung eines grünen bzw. roten Farbstoffes (N.).

2. Aminoderivat des 10-Oxy-9,9,10-triphenyl-anthracen-dihydrids-(9,10) $C_{28}H_{24}O = (C_6H_5)_3C_{10}H_8 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 738).

10-Oxy-9,10-diphenyl-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydrid-(9,10), 9,10-Diphenyl-10-[4-dimethylamino-phenyl]-9,10-dihydro-anthranol-(9) $C_{24}H_{20}ON = C_6H_5 \cdot \text{C}(C_6H_5) \cdot \text{C}(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2) \cdot C_6H_5$. B. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf

1.1.3-Triphenyl-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalan $C_{24}H_{20} \cdot \text{C}(C_6H_5) \cdot \text{C}(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2) \cdot O$ (Syst. No. 2640) in siedendem Benzol (GUYOT, CATEL, C. r. 140, 1462; Bl. [3] 35, 566). — Weißes krystallinisches Pulver. F: 206°. — Liefert beim Erhitzen mit einem geringen Überschuß von Dimethylanilin in essigsaurer Lösung ein Gemisch von zwei diastereoisomeren 9,10-Diphenyl-9,10-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen-dihydriden-(9,10) (S. 293).

Vgl. S. 732 bis 735.

2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen.

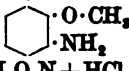
a) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-4}O_2$.

2.4-Bis-benzamino-cyclobutadien-(1.3)-diol-(1.3) $C_{12}H_{14}O_2N_2 =$
 $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C \begin{smallmatrix} \diagup (OH) \\ \diagdown (OH) \end{smallmatrix} C \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Formel zukommt, s. Bd. IX, S. 230.

b) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$.

1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_6H_4O_2$.

1. Aminoderivate des 1.2-Dioxy-benzols (Brenzcatechins) $C_6H_4O_2 =$
 $C_6H_4(OH)_2$ (Bd. VI, S. 759). Vgl. auch No. 4 auf S. 793.

3-Amino-brenzcatechin-2-methyläther¹⁾, Aminoguaiajol von 
Meldola, Streatfield $C_7H_8O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des Benzoeats des 3-Nitro-brenzcatechin-2-methyläthers (in Bd. IX, S. 131 als Benzoeat des 3(1)-Nitro-brenzcatechin-1-methyläthers beschrieben) mit Zinn und Salzsäure (MELDOLA, STREATFIELD, Soc. 73, 690). — Unbeständig. — $C_7H_8O_2N + HCl$. Nadeln.

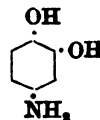
3-Acetamino-brenzcatechin-2-methyläther¹⁾ $C_9H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von salzsäurem 3-Amino-brenzcatechin-2-methyläther (s. o.) mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (MELDOLA, STREATFIELD, Soc. 73, 690). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 122–123° (Zers.).

5-Nitro-3-amino-brenzcatechin-1-methyläther, Nitroaminoguaiajol vom Schmelzpunkt 183° $C_7H_8O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 3.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther (Bd. VI, S. 791) mit Schwefelammonium (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, Soc. 69, 1331). — Braune Nadeln (aus Wasser). F: 182° (Zers.).

5-Nitro-3-acetamino-brenzcatechin-1-methyläther $C_9H_{10}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 5-Nitro-3-amino-brenzcatechin-1-methyläther (s. o.) mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (M., Wo., WR., Soc. 69, 1331). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 224–226° (Zers.).

5-Nitro-3-acetamino-brenzcatechin-1-methyläther-2-acetat $C_{11}H_{13}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 5-Nitro-3-acetaminobrenzcatechin-1-methyläther (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (M., Wo., WR., Soc. 69, 1331). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 204°.

4-Amino-1.2-dioxy-benzol, 4-Amino-brenzcatechin $C_6H_4O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-brenzcatechin (Bd. VI, S. 788) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (BENFEDIKT, B. 11, 363). — Das freie Aminobrenzcatechin färbt sich an der Luft sofort dunkelviolett. — $C_6H_4O_2N + HCl$. Nadeln.



4-Amino-brenzcatechin-2-methyläther, Aminoguaiajol von der Chem. Fabrik Schering und von Rupe $C_7H_8O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion des durch Kombination von diazotierter Sulfanilsäure (Syst. No. 2202) und Guaiajol entstehenden Azofarbstoffes mit Zinn und Salzsäure (RUPE, B. 30, 2447). Durch Reduktion von 4-Nitroso-brenzcatechin-2-methyläther (2-Methoxy-chinonoxim-(4), Bd. VIII, S. 235) (R., B. 30, 2447; PROB, M. 18, 474) oder von 4-Nitro-brenzcatechin-2-methyläther (Bd. VI, S. 788) (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 76771; Fvdl. 4, 125). Durch Reduktion von 1 Mol.-Gew. 4-Oxy-3-methoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit 2 Mol.-Gew. Phenylhydrazin bei 115° bis 120° (MAMELI, PINNA, C. 1907 II, 2044). — Prismen (aus Wasser). F: 176–177° (Zers.) (R.), 178–180° (M., Pr.), 184° (Zers.) (CH. F. SCH.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser, unlöslich in Benzol (R.) und Äther (M., Pr.). Wird an der Luft rasch violett oder braun (R.). Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung schmutzig braunrot (R.). — $C_7H_8O_2N + HCl$. Hellgrüne Platten (aus Salzsäure). Monoklin prismatisch (BROCKENKAMP, THESMAR,

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von JONA, E. A. L. [5] 21 II, 207, und von OXFORD, Soc. 1926, 2007.

B. 30, 2448; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 4, 190). F: 242° (Ch. F. SCH.). Gibt auf Zusatz von verdünnter Alkalilösung eine intensive violette Farbenreaktion (Fr.).

4-Amino-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Amino-veratrol $C_8H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Nitro-veratrol (Bd. VI, S. 789) (HEINISCH, M. 15, 232; MOUREU, Bl. [3] 15, 647) oder 6-Nitro-veratrumsäure (Bd. X, S. 402) (H., M. 15, 230) durch Reduktion mit salzsaurem Zinnchlorür. Entsteht neben anderen Körpern bei der Reduktion von 3,4-Dimethoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, JAENICKE, F. MEYER, B. 29, 2689). — F: 85–86° (MOU). Kp_{760} : 174–176° (MOU.). Beim Austausch von NH_2 gegen CN entsteht Veratrumssäure-nitril (Bd. X, S. 398) (MOU.). Die salzsaure Lösung wird durch Eisenchlorid erst rotviolett, dann blau gefärbt; Kaliumdichromat färbt die schwefelsaure Lösung erst blau, dann rotbraun (JAC., JAE., F. MEY.). — $C_8H_{11}O_3N + HCl$ (H.). — $2 C_8H_{11}O_3N + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle. F: 208° (H.), 220° (Zers.) (MOU.).

4-Acetamino-brenzcatechin-2-methyläther $C_9H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat (s. u.) durch Kochen mit Natriumcarbonat (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3340). Aus 3'-Methoxy-4'-acetoxy-2-methyl-azobenzol (Syst. No. 2126) durch Reduktion mit Phenylhydrazin (COLOMBANO, LEONARDI, R. A. L. [5] 16 II, 648; G. 37 II, 471). — Krystalle (aus Wasser). F: 118° (F., SCH.), 118° bis 122° (C., L.).

4-Acetamino-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Acetamino-veratrol $C_{10}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Amino-veratrol durch Acetylierung (JACOBSON, JAENICKE, F. MEYER, B. 29, 2690). — Blätter (aus Benzol). F: 132,5–133°.

4-Acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-äthyläther $C_{11}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitro-brenzcatechin-2-methyläther-1-äthyläther (Bd. VI, S. 789) durch Reduktion und darauf folgende Acetylierung (FREYSS, C. 1901 I, 738). — F: 145–146°.

4-Acetamino-brenzcatechin-1-methyläther-2-äthyläther, „β-Acetamino-brenzcatechinmethyläthyläther“ $C_{11}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 4-Diacetyl-amino-brenzcatechin-1-methyläther-2-äthyläther (s. u.) mit Wasser in Gegenwart von Calciumcarbonat (WISINGER, M. 21, 1014). — Blättchen (aus Wasser). F: 142–143°.

4-Acetamino-brenzcatechin-diäthyläther $C_{13}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Kochen von 4-Diacetyl-amino-brenzcatechin-diäthyläther (s. u.) mit Wasser in Gegenwart von Calciumcarbonat (WISINGER, M. 21, 1015). — F: 125–126°.

4-Acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-brenzcatechin-2-methyläther (S. 779) durch Acetylieren (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3339). — Flitter (aus Wasser). F: 149°. — Liefert beim Eintragen in kalte konzentrierte Salpetersäure 3-Nitro-4-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat (S. 781).

4-Diacetyl-amino-brenzcatechin-1-methyläther-2-äthyläther, „β-Diacetylaminobrenzcatechinmethyläthyläther“ $C_{13}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man reduziert 4-Nitro-brenzcatechin-1-methyläther-2-äthyläther (Bd. VI, S. 789) mit Zinn und Salzsäure zu dem entsprechenden Amin und erwärmt das salzsaure Salz der Base mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (WISINGER, M. 21, 1010). — Krystalle (aus Benzol). F: 135–137°.

4-Diacetyl-amino-brenzcatechin-diäthyläther $C_{15}H_{21}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Behandlung des Hydrochlorids des entsprechendenamins, das aus 4-Nitro-brenzcatechin-diäthyläther (Bd. VI, S. 789) durch Reduktion gewonnen wird, mit siedendem überschüssigem Essigsäureanhydrid (WISINGER, M. 21, 1014). — F: 120–121°.

4-Diacetyl-amino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat $C_{13}H_{15}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Hydrochlorid des 4-Amino-brenzcatechin-2-methyläthers (S. 779) und Essigsäureanhydrid bei 130–140° (PROB, M. 18, 475). — Blättchen. F: 101°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.

4-Benzamino-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Benzamino-veratrol $C_{14}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Amino-brenzcatechin-dimethyläther in Äther und Benzoylchlorid (MOUREU, Bl. [3] 15, 649). — Nadeln (aus Alkohol). F: 177°.

3-Nitro-4-amino-brenzcatechin-2-methyläther, Nitroaminoguaiaacool vom Schmelzpunkt 169–171° $C_8H_7O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-4-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat (S. 781) durch Kochen mit alkoh. Kali (SCHWAB, Dissertation [Basel 1904], S. 43). — Hellrote Nadeln (aus Benzol oder Wasser). F: 169–171° (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3340). Durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht der leicht oxydable 3,4-Diamino-brenzcatechin-2-methyläther (S. 781) (F., SCH.).

3-Nitro-4-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther $C_9H_9O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-4-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat (s. u.) durch Aufkochen mit Sodälösung (SCHWAB, Dissertation [Basel 1904], S. 41). — Orangerote Säulen (aus Alkohol). F: 223° (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3340).

3-Nitro-4-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat $C_{11}H_{11}O_6N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von 4-Acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat (S. 780) in eiskalte konzentrierte Salpetersäure (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3340). — Gelbe Tafeln oder Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 158°.

3-Nitro-4-benzamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-benzoat $C_{21}H_{15}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-amino-brenzcatechin-2-methyläther mit Benzoesäureanhydrid (SCHWAB, Dissertation [Basel 1904], S. 44). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 177° (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3340).

6-Nitro-4-amino-brenzcatechin¹⁾ $C_6H_4O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(OH)_2$. B. Aus 3,5-Dinitro-brenzcatechin (Bd. VI, S. 791) und Schwefelammonium (MELDOLA, WOOLCOTT, WRAY, Soc. 69, 1334). — Ockerfarbene Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 220—221°. Äußerst leicht löslich in Alkohol.

3,5-Dinitro-4-anilino-brenzcatechin-dimethyläther, **3,5-Dinitro-4-anilino-veratrol**, **2,6-Dinitro-3,4-dimethoxy-diphenylamin** $C_{14}H_{11}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3,4,5-Trinitro-veratrol (Bd. VI, S. 792) mit Anilin in alkoh. Lösung (BLANKSMA, R. 24, 318). — Tiefrote Krystalle. F: 136°.

x-Acetamino-brenzcatechin-methyläthyläther, „**α-Acetaminobrenzcatechin-methyläthyläther**“ $C_{11}H_{11}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von x-Diacetylamino-brenzcatechin-methyläthyläther (s. u.) mit Wasser in Gegenwart von etwas Calciumcarbonat (WISINGER, M. 21, 1012). — Blättchen (aus Wasser). F: 136—138°.

x-Diacetylamino-brenzcatechin-methyläthyläther, „**α-Diacetylamino-brenzcatechinmethyläthyläther**“ $C_{13}H_{11}O_6N = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Man reduziert x-Nitro-brenzcatechin-methyläthyläther (Bd. VI, S. 789) mit Zinn und Salzsäure zu dem entsprechenden Amin und erwärmt das salzsaure Salz der Base mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (WISINGER, M. 21, 1010, 1011, 1012). — F: 117—119°.

x-Amino-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-äthylester, [2-Methoxy-x-amino-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{10}H_{11}O_5N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion des x-Nitro-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-äthylesters (Bd. VI, S. 789) mit Zinnchlorür und Salzsäure (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, PERRIN, Bl. [3] 33, 711). — Schwach gelbliche Krystalle. F: 69—70°.

x-Acetamino-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-äthylester, [2-Methoxy-x-acetamino-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{13}H_{13}O_6N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. F: 118° (A. LÜ., L. LÜ., P., Bl. [3] 33, 711).

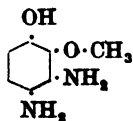
x-Ureido-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-äthylester, [2-Methoxy-x-ureido-phenyl]-kohlen säure-äthylester $C_{11}H_{14}O_6N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. F: 161—162° (A. LÜ., L. LÜ., P., Bl. [3] 33, 712).

x-Amino-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-diäthylamid, [2-Methoxy-x-amino-phenyl]-kohlen säure-diäthylamid $C_{13}H_{15}O_6N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. VI, S. 789) mit Zinnchlorür und Salzsäure (A. LÜ., L. LÜ., P., Bl. [3] 33, 713). — Sirupöse Flüssigkeit.

x-Acetamino-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-diäthylamid, [2-Methoxy-x-acetamino-phenyl]-kohlen säure-diäthylamid $C_{16}H_{19}O_6N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus x-Amino-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-diäthylamid durch Abetylierung (A. LÜ., L. LÜ., P., Bl. [3] 33, 713). — F: 122—123°.

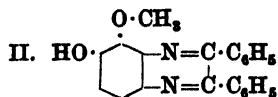
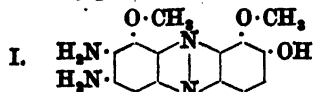
x-Ureido-brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäure-diäthylamid, [2-Methoxy-x-ureido-phenyl]-kohlen säure-diäthylamid $C_{18}H_{21}O_6N_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. F: 170—171° (A. LÜ., L. LÜ., P., Bl. [3] 33, 713).

3,4-Diamino-brenzcatechin-2-methyläther, Diaminoguaiaacool von Fichter, Schwab $C_7H_9O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-amino- oder 3-Nitro-4-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther (S. 780 und oben) mit Zinnchlorür und Salzsäure (FICHTER, SCHWAB, B. 39, 3340). — Nur in Form des leicht oxydablen Hydrochlorids erhalten. Wird Luft in die



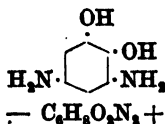
¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schluss termin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von HELLER, LINDNER, GEORGI, B. 58, 1869.

ammoniakalisch gemachte wäsr. Lösung des Hydrochlorids geleitet, so entsteht 6,7-Diamino-2-oxy-1,8-dimethoxy-phenazin (Formel I) (Syst. No. 3773a). Behandelt man das Hydrochlorid



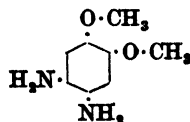
in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat mit Benzil, so entsteht 6-Oxy-5-methoxy-2,3-diphenyl-chinoxalin (Formel II) (Syst. No. 3543).

3,5-Diamino-1,3-dioxy-benzol, **3,5-Diamino-brenzcatechin** $C_6H_4O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 3,5-Dinitro-brenzcatechins (Bd. VI, S. 791) oder besser seines Diacetats mit salzsaurer Zinnchlorür (NIEZKI, MOLL, B. 26, 2184). — Geht, aus dem Hydrochlorid abgeschieden, sofort in ein Amino-oxy-chinon-imid (Syst. No. 1878) über. — $C_6H_4O_2N_2 + 2HCl$ (über Schwefelsäure).



3,5-Diamino-brenzcatechin-1-methyläther, **Diaminoguaiacol** von Herzog $C_7H_{10}O_2N_2 = (H_2N)_2C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 3,5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther (Bd. VI, S. 791) mit Zinn und Salzsäure (HERZOG, M. 3, 827). — Das freie Diamin ist äußerst unbeständig. Die wäsrige Lösung des salzsauren Salzes färbt sich an der Luft rot und durch Eisenchlorid violettrot. In der konzentrierten wäsrigen Lösung werden durch Eisenchlorid braunrote, metallglänzende Blättchen gefällt. Brom bewirkt eine Ausscheidung von Hexabromaceton (Bd. I, S. 660) und einem dem Bromdichromazin (S. 570) ähnlichen Produkt. — $C_7H_{10}O_2N_2 + 2HCl + SnCl_2 + H_2O$. Nadeln (H.).

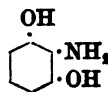
4,5-Diamino-brenzcatechin-dimethyläther, **4,5-Diamino-veratrol** $C_8H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4,5-Dinitro-veratrol (Bd. VI, S. 792) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (HEINISCH, M. 15, 233; MOUREU, C. r. 125, 32). — Prismen. F: 131° bis 132° ; leicht löslich in Alkohol, Wasser und Chloroform, schwer in Toluol, kaum in Äther (M.). Die Lösungen färben sich an der Luft schwarz (M.). — $C_8H_{10}O_2N_2 + 2HCl$. Krystallfitter. Verliert bereits im Exsiccator allmählich 1 Mol. HCl (H.).



4-Amino-5-anilino-brenzcatechin-dimethyläther, **4-Amino-5-anilino-veratrol**, **3,4-Dimethoxy-6-amino-diphenylamin** $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2)(O \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht bei der Reduktion von 3,4-Dimethoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) in Alkohol mit $SnCl_2$ und Salzsäure, neben anderen Produkten (JACOBSON, JÄNICKE, F. MEYER, B. 20, 2687). — Blättchen (aus Benzol). F: 151° . Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Äther, sehr wenig in Ligroin. Die salzsaure Lösung wird durch Eisenchlorid kirschrot gefärbt. Spaltet beim Erhitzen mit Salzsäure im Druckrohr Anilin ab.

2. Aminoderivate des 1,3-Dioxy-benzols (Resorcins) $C_6H_4O_2 = C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 796). Vgl. auch No. 4 auf S. 793.

2-Amino-1,3-dioxy-benzol, **2-Amino-resorcin** $C_6H_4O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von $1\frac{1}{2}$ At.-Gew. Zinn und 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-resorcin (Bd. VI, S. 823) in 8 Mol.-Gew. auf 85° erwärmte konz. Salzsäure (KAUFFMANN, DE PAY, B. 39, 323). — Nur in Form des Hydrochlorids erhalten. — $C_6H_4O_2N + HCl$. Krystalle. Wirkt stark reduzierend. Bei der Diazotierung entsteht das Dichinoyl-monoxim-monodiazid (4-Nitroso-2-diazo-resorcin) $HO \cdot N : C \begin{matrix} \diagup CO \cdot CN \\ \diagdown CH=CH \end{matrix} CO$ (Syst. No. 2200).



2-Amino-resorcin-dimethyläther $C_8H_{10}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion des 2-Nitro-resorcin-dimethyläthers (Bd. VI, S. 823) mit Zinn und Salzsäure (KAUFFMANN, FRANCK, B. 40, 4006). — Blättchen (aus Alkohol). F: 75° . Kp₂₅: 146° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, leicht löslich in Ligroin, schwer löslich in Wasser.

2-Amino-resorcin-monoäthyläther $C_8H_{10}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot C_2H_5)$. B. Durch Reduktion des 2-Nitroso-resorcin-monoäthyläthers (Bd. VII, S. 232) mit Zinn und Salzsäure (KRETADEL, M. 19, 546; vgl. dazu HENRICH, J. pr. [2] 70, 334 Anm.). — $FeCl_3$ färbt die wäsr. Lösung des salzsauren Salzes nicht, KOH färbt sie rot (K.). — $C_8H_{10}O_2N + HCl$. Prismen, die sich an der Luft violett färben. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und verdünnter Salzsäure, sehr wenig in konz. Salzsäure (K.).

2-Amino-resorcin-diäthyläther $C_{10}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. Als 2-Amino-resorcin-diäthyläther wurde von PUKALL, B. 20, 1148, die bei der Reduktion von 2,6-Diäthoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit Zinnchlorür und Salzsäure entstehende Verbindung vom Schmelzpunkt 124° angesehen. Nach TURNER, Soc. 107 [1915], 469, 471, muß die bei 124° schmelzende Verbindung eine andere Konstitution gehabt haben. Der wirkliche 2-Amino-resorcin-diäthyläther schmilzt nach TURNER bei 57° .

2-Diäthylamino-resorcin-dimethyläther $C_{11}H_{19}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2-Amino-resorcin-dimethyläther (S. 782) mit Äthyljodid (KAUFFMANN, FRANCK, B. 40, 4009). — Fast farbloses Öl. Kp_{12} : 130° . — $2 C_{11}H_{19}O_2N + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (aus salzsäurehaltigem Wasser).

2-Acetamino-resorcin-dimethyläther $C_{10}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen des 2-Amino-resorcin-dimethyläthers (S. 782) mit Essigsäureanhydrid im Einschlußrohr auf 150 — 160° (K., Fr., B. 40, 4007). — Blättchen (aus Wasser oder Essigsäure). F: 81° . Unlöslich in Wasser und in Eisessig. — Wird beim Kochen mit Salzsäure verseift.

2-Benzamino-resorcin $C_{12}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Entsteht neben 4-Benzoyloxy-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4226) bei der Reduktion des Dibenzoats des 2-Nitro-resorcins (Bd. IX, S. 132) in Eisessig mit Eisenpulver (KAUFFMANN, DE PAY, B. 39, 326). — Blättchen (aus Alkohol). F: 187° . Löslich in Alkalien. Liefert mit salpetriger Säure 4-Nitroso-2-benzamino-resorcin bzw. 3-Benzamino-2-oxy-p-chinon-oxim-(1) (Syst. No. 1878).

2-[ω -Phenyl-thioureido]-resorcin-dimethyläther, N-Phenyl-N'-[2,6-dimethoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{19}O_4N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2-Amino-resorcin-dimethyläther (S. 782) und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) (KAUFFMANN, FRANCK, B. 40, 4008). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150° . Ziemlich leicht löslich in Aceton, Chloroform, löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, sehr wenig löslich in Äther, Ligroin.

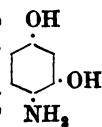
N,N'-Bis-[2,6-dimethoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{21}O_5N_2S = CS[NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. B. Durch 24-stdg. Erhitzen von 2-Amino-resorcin-dimethyläther (S. 782), Schwefelkohlenstoff, Alkohol und Schwefel auf dem Wasserbade (K., Fr., B. 40, 4008). — Krystalle. F: 170° . Ziemlich löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform, schwer löslich in Alkohol, Aceton, sehr wenig löslich in Ligroin und Äther.

4-Nitroso-2-benzamino-resorcin $C_{13}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO)(OH)_2$ ist desmotrop mit 3-Benzamino-2-oxy-p-chinon-oxim-(1), Syst. No. 1878.

4-Nitro-2-amino-resorcin $C_6H_7O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(OH)_2$. Zur Konstitution vgl. v. KOSTANECKI, FEINSTEIN, B. 21, 3123. — B. Man löst 50 g 2,4-Dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 827) in 350 ccm absol. Alkohol, gibt 150 ccm wäbr. Ammoniak hinzu, erwärmt auf 70° und leitet Schwefelwasserstoff ein (BENEDIKT, v. HÜBL, M. 2, 324). — Schwarzbraune Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 182° (HELLER, LINDNER, GEORGI, B. 56 [1923], 1868). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (B., v. H.). — Reduziert schon in der Kälte ammoniakalische Silberlösung (B., v. H.). — Ammoniumsalz. Dunkelviolette Krystalle (B., v. H.). — Bariumsalz. Schwarzer krystallinischer Niederschlag (B., v. H.). — $2 C_6H_7O_4N_2 + H_2SO_4$. Bräunliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser (B., v. H.).

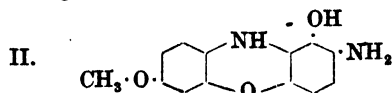
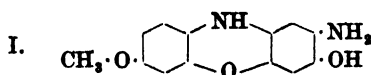
4,6-Dinitro-2-amino-resorcin $C_6H_5O_5N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)_2(OH)_2$. Zur Konstitution vgl. v. KOSTANECKI, FEINSTEIN, B. 21, 3123. — B. Durch Reduktion von Styphninsäure (Bd. VI, S. 830) mit alkoh. Schwefelammonium (BENEDIKT, v. HÜBL, M. 2, 326) oder mit Natriumferropyrrophosphat $Na_3Fe_3(P_2O_7)_2$ (PASCAL, A. ch. [8] 16, 396). — Kupferrote Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 190° (B., v. H.; P.). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol; schwer löslich in verd. Säuren, leicht in konz. Schwefelsäure und in Alkalien; aus der Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Wasser freies 4,6-Dinitro-2-amino-resorcin gefällt (B., v. H.).

4-Amino-1,8-dioxy-benzol, 4-Amino-resorcin $C_6H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-resorcin (Bd. VI, S. 823) mit Zinn und Salzsäure (WESSELSKY, A. 164, 6). Durch Reduktion von 4-Nitroso-resorcin (Bd. VIII, S. 325) mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, B. 35, 4193; H., WAGNER, B. 35, 4199). Durch Erhitzen von salzsäurem 4-Amino-resorcin-3-äthyläther (S. 785) mit konz. Salzsäure auf 150° (H., B. 35, 4194). Beim Behandeln von 2,4-Dioxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit Zinnchlorür und Salzsäure (R. MEYER, KREIS, B. 16, 1330). — Das freie 4-Amino-resorcin ist sehr unbeständig (Wes.). Die bei der Zerlegung des salzsauren Salzes in Wasser durch Natronlauge erhaltene Lösung färbt sich an der Luft erst blau, dann grün und gelbbraun (Wes.). Die wäßrige konzentrierte Lösung des salzsauren Salzes gibt mit konz. Eisenchlorid eine tiefbraune Färbung und dann einen fast schwarzen Niederschlag (Wes.). Über-



führung von 4-Amino-resorcin in schwefelhaltige Baumwollfarbstoffe durch Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali: VIDAL, D. R. P. 102069; C. 1899 I, 1230. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat auf salzsaures 4-Amino-resorcin bei 150° entsteht 4-Diacetyl-amino-resorcin-diacetat (S. 785) (H., WAG., B. 35, 4204). Bei der Einw. von Benzoylchlorid und Natronlauge in der Kälte entsteht 4-Benzamino-resorcin-dibenzoat (S. 786); bei der Einw. von Benzoylchlorid auf salzsaures 4-Amino-resorcin in der Hitze erhält man 6-Benzoyloxy-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4226) (H., WAG., B. 35, 4200). Salzsaures 4-Amino-resorcin reagiert mit Alloxan (Syst. No. 3627) unter Bildung einer Verbindung $C_{10}H_8O_4N_2$ (Syst. No. 3637); analog verläuft die Reaktion mit N,N'-Dimethyl-alloxan (PILOTY, FINCKH, A. 333, 48). — $C_6H_7O_2N + HCl + 2H_2O$. Krystalle (Wzs.).

4-Amino-resorcin-1-methyläther $C_7H_7O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 2-Oxy-4-methoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit salzsaurem Zinnchlorür (BECHOLD, B. 22, 2382)¹⁾. Durch Reduktion der beiden Formen des 4-Nitroso-resorcin-1-methyläthers (Bd. VIII, S. 232) mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, RHODIUS, B. 35, 1479; H., EISENACH, J. pr. [2] 70, 333). — Flockiger, sehr oxydabler Niederschlag. — Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid zuerst eine rötliche

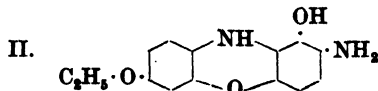
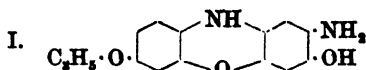


Färbung, dann einen dunkel gefärbten Niederschlag (H., RH.). Wird in alk. Lösung durch Luftauerstoff zu einem Phenoxazon $C_{13}H_{10}O_4N_2$ oxydiert, dem als Leukoverbindung das Amino-oxy-methoxy-phenoxazin der Formel I oder II (Syst. No. 4382) entspricht (H., RH.; vgl. H., SCHIERENBERG, J. pr. [2] 70, 329, 330). — $C_7H_7O_2N + HCl$. F: 214°; wenig löslich in organischen Mitteln (H., RH.). — Pikrat $C_7H_7O_2N + C_6H_3O_4N_3$. Gelbgrüne Krystalle. Schwer löslich in Benzol, Chloroform und kaltem Wasser (H., RH.).

4-Amino-resorcin-3-methyläther $C_7H_7O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion des salzsauren 4-Nitroso-resorcin-3-methyläthers (Bd. VIII, S. 236) mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, RHODIUS, B. 35, 1485). — Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine rotviolette Färbung. Durch Oxydation des salzsauren Salzes mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure entsteht Methoxychinon (Bd. VIII, S. 234). — $C_7H_7O_2N + HCl$. Graublaue Krystalle (aus konz. Salzsäure).

4-Amino-resorcin-dimethyläther $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 2,4-Dimethoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit salzsaurem Zinnchlorür (BECHOLD, B. 22, 2378). — F: 39–40°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Etwas löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid smaragdgrün gefärbt. Wird von Chromsäuregemisch zu Methoxychinon (Bd. VIII, S. 234) oxydiert. — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Sublimiert bei 100–110° in Nadeln. Schmilzt bei 224° unter Zersetzung.

4-Amino-resorcin-1-äthyläther $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus stabilem (KIEFEL, M. 19, 541; HENRICH, SCHIERENBERG, J. pr. [2] 70, 325) oder aus labilem (H., SCH.) 4-Nitroso-resorcin-1-äthyläther (Bd. VIII, S. 232) durch Zinnchlorür und Salzsäure. Aus dem 4-Äthoxy-benzochinon-(1,2)-oxim-(1)-äthyläther $C_8H_9 \cdot O \cdot N : C_6H_3(O \cdot C_2H_5)(:O)$ (Bd. VIII, S. 233) durch Zinnchlorür und Salzsäure (H., J. pr. [2] 70, 323). Beim Behandeln von 2-Oxy-4-äthoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) in alkoh. Lösung mit salzsaurem Zinnchlorür (WILL, PUKALL, B. 20, 1135)¹⁾. — Nadeln. F: 148°; schwer löslich in kaltem Wasser, leicht



in Alkohol und Äther (W., P.). Die Lösungen der Salze färben sich an der Luft schnell violettrot (W., P.). Liefert bei der Oxydation mit Luft in alk. Lösung ein Phenoxazon $C_{14}H_{11}O_4N_2$, dem als Leukoverbindung das Amino-oxy-äthoxy-phenoxazin der Formel I oder II (Syst. No. 4382) entspricht (H., SCH.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° entsteht 4-Amino-resorcin (H., SCH.). Beim Kochen des salzsauren Salzes mit Essigsäureanhydrid entsteht 4-Acetamino-resorcin-1-äthyläther-3-äthyläther (H., SCH.). Läßt sich durch Benzoylchlorid in 6-Äthoxy-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4226) überführen (H., SCH.). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Zerfließliche Prismen, die sich an der Luft violett färben (K.).

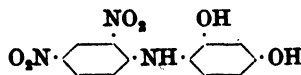
¹⁾ Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von HENRICH, BIRKNER, B. 46, 3380.

4-Amino-resorcin-3-äthyläther $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von 4-Nitroso-resorcin-3-äthyläther (Bd. VIII, S. 236) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KREIBEL, *M.* 19, 551). — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat Äthoxychinon (Bd. VIII, S. 235) (K.). $FeCl_3$ färbt die wäsr. Lösung des salzsauren Salzes violett (K.). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln, die sich an der Luft violett färben (K.). Rhombisch (v. LANG, *M.* 19, 551).

4-Amino-resorcin-diäthyläther $C_{10}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Man behandelt eine alkoh. Lösung von 2,4-Diäthoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit salzsaurem Zinnchlorür; man entfernt das gelöste Zinn durch Schwefelwasserstoff, übersättigt die entzinnete Lösung mit Soda und schüttelt mit Äther aus; die äther. Lösung wird verdunstet und der Rückstand mit Wasserdämpfen destilliert, so lange noch Anilin übergeht; das zurückbleibende Öl nimmt man mit Äther auf, verdunstet den Äther und übergießt den Rückstand mit konz. Salzsäure, wobei er zu dem salzsauren 4-Amino-resorcin-diäthyläther erstarrt; das salzsaure Salz zerlegt man in einer Schwefelwasserstoffatmosphäre durch Soda (WILL, PUKALL, *B.* 20, 1124). — Nadeln. *F.*: 32°; *Kp.*: 250—252°. — Die Salze oxydieren sich in wäsr. Lösung sehr rasch an der Luft. Mit Eisenchlorid entsteht die Verbindung $C_{10}H_{15}O_2N$ (s. u.). Chromsäure oxydiert zu Äthoxychinon (Bd. VIII, S. 235). — Die Salze sind in Wasser äußerst löslich. — $C_{10}H_{15}O_2N + HCl$. Krystalle. *F.*: 198°. — $2 C_{10}H_{15}O_2N + 2 HCl + PtCl_4 + 2 H_2O$. Grüngelbe Nadeln. *F.*: 169,5°.

Verbindung $C_{10}H_{15}O_2N$. *B.* Beim Versetzen einer Lösung von 5 g salzsaurem 4-Amino-resorcin-diäthyläther in 2 l Wasser mit einer verd. Eisenchloridlösung (WILL, PUKALL, *B.* 20, 1129). — Dunkelstahlblaue Nadeln. *F.*: 170°. Sublimiert teilweise unzersetzt. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol und Eisessig mit tieflauer Farbe. Unlöslich in wäsr. Alkalien und Säuren. — Wird durch Schwefelwasserstoff, schweflige Säure oder Zinnchlorür und Salzsäure in ein sehr leicht oxydierbares Reduktionsprodukt umgewandelt. Beim Kochen mit Alkohol und verd. Schwefelsäure wird 4-Amino-resorcin-diäthyläther abgespalten. Chromsäure oxydiert zu Äthoxychinon (Bd. VIII, S. 235).

2',4'-Dinitro-2,4-dioxy-diphenylamin $C_{12}H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4-Amino-resorcin (S. 783) gelöst in Alkohol, 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und Natriumacetat (NITZKI, SCHÜNDELEN, *B.* 24, 3589). — Braune Nadeln. *F.*: 183°.



4-Acetamino-resorcin-1-methyläther $C_8H_{11}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduktion von 4-Nitro-resorcin-1-methyläther (Bd. VI, S. 824) mit Zinkstaub und Essigsäure bei Gegenwart von Essigsäureanhydrid (MILDOLA, EYRE, *Chem. N.* 83, 286). — Weiße Nadeln (aus Wasser). *F.*: 164—165°.

4-Acetamino-resorcin-dimethyläther $C_{10}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-dimethyläther (S. 784) und Essigsäureanhydrid (BECHOLD, *B.* 22, 2379). — Krystalle (aus verd. Alkohol). *F.*: 115—116°.

4-Acetamino-resorcin-diäthyläther $C_{12}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-diäthyläther (s. o.) und Essigsäureanhydrid (WILL, PUKALL, *B.* 20, 1127). — Nadeln. *F.*: 120,5°.

4-Acetamino-resorcin-1-äthyläther-3-acetat $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-1-äthyläther und siedendem Essigsäureanhydrid (HENRICH, SCHERENBERG, *J. pr.* [2] 70, 328). — Prismen (aus Ligroin). Schmilzt nach vorherigem Sintern bei 91—93°.

4-Diacetyl-amino-resorcin-1-methyläther-3-acetat $C_{14}H_{19}O_5N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-1-methyläther (S. 784) und Essigsäureanhydrid bei 140—150° (HENRICH, RHODIUS, *B.* 35, 1479). — Würfel (aus Benzol-lösung). *F.*: 92°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich. — Liefert bei der Destillation bei 200—240° 6-Methoxy-2-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4222).

4-Diacetyl-amino-resorcin-diacetat $C_{16}H_{21}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-resorcin mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (HENRICH, *B.* 35, 4193; H., WAGNER, *B.* 35, 4204). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). *F.*: 106—108° (H.; H., W.). Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig, schwer löslich in kaltem Ligroin (H., W.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe (H., W.). Alkalische Alkalien verseifen schon in der Kälte (H., W.). Liefert bei der trocknen Destillation 6-Acetoxy-2-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4222) (H., W.).

4-Benzamino-resorcin-1-methyläther $C_{11}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-1-methyläther (S. 784) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (HENRICH, RHODIUS, *B.* 35, 1480). — Krystalle (aus Benzol). *F.*: 163°. Schwer löslich in Ligroin und CS_2 . — Liefert bei der trocknen Destillation 6-Methoxy-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4226).

4-Benzamino-resorcin-dimethyläther $C_{15}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-dimethyläther (S. 784) und Benzoylchlorid (BECHHOLD, *B.* 22, 2380). — Krystalle (aus Alkohol). Sublimiert in Nadeln. *F*: 173°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol.

4-Benzamino-resorcin-1-äthyläther $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus dem Hydrochlorid des 4-Amino-resorcin-1-äthyläthers (S. 784) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (HENRICH, SCHIERENBERG, *J. pr.* [2] 70, 326). — Krystalle (aus Benzol). *F*: 187°. Sehr leicht löslich in Äther, Essigester, Chloroform, schwer in CS_2 , Ligroin. Löslich in kalter Natronlauge. — Bei der trocknen Destillation entsteht 6-Äthoxy-2-phenylbenzoxazol (Syst. No. 4226).

4-Benzamino-resorcin-diäthyläther $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Neben 4-Dibenzoylamino-resorcin-diäthyläther (s. u.) aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-diäthyläther (S. 785) und Benzoylchlorid (WILL, FUKALL, *B.* 20, 1127). — Nadeln. *F*: 113,5°.

4-Benzamino-resorcin-dibenzat $C_{27}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin (S. 783) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (HENRICH, WAGNER, *B.* 35, 4200). — Nadeln. *F*: 172°. Schwer löslich in Ligroin und kaltem Äther, sonst leicht löslich. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blavioletter Farbe. — Liefert bei der trocknen Destillation 6-Benzoyloxy-2-phenylbenzoxazol (Syst. No. 4226).

4-[2-Nitro-benzamino]-resorcin-bis-[2-nitro-benzat] $C_{22}H_{15}O_{11}N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin (S. 783) mit 2-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 373) nach SCHOTTEN-BAUMANN (H., W., *B.* 35, 4204). — Krystalle. *F*: 128°.

4-[3-Nitro-benzamino]-resorcin-bis-[3-nitro-benzat] $C_{27}H_{15}O_{11}N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Beim Schütteln von salzsaurem 4-Amino-resorcin (S. 783) in Wasser mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) in Äther in Gegenwart von Natronlauge (H., W., *B.* 35, 4203). — Krystalle (aus Eisessig). *F*: 231°.

4-[4-Nitro-benzamino]-resorcin-bis-[4-nitro-benzat] $C_{27}H_{15}O_{11}N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. *B.* Durch Schütteln von salzsaurem 4-Amino-resorcin (S. 783) in Wasser mit 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) in Äther in Gegenwart von Natronlauge (H., W., *B.* 35, 4203). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). *F*: 266°.

4-Dibenzoylamino-resorcin-diäthyläther $C_{26}H_{21}O_4N = (C_6H_5 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Neben 4-Benzamino-resorcin-diäthyläther (s. o.) beim Erwärmen von salzsaurem 4-Amino-resorcin-diäthyläther (S. 785) mit überschüssigem Benzoylchlorid (WILL, FUKALL, *B.* 20, 1127). — Prismen (aus Eisessig). *F*: 171°. Schwer löslich in Alkohol.

N.N'-Bis-[2,4-dimethoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{21}O_4N_2S = CS[NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Entsteht, neben 2,4-Dimethoxy-phenylsenfö (s. u.), bei 12-stdg. Kochen einer alkoh. Lösung von salzsaurem 4-Amino-resorcin-dimethyläther (S. 784) mit 1 Mol.-Gew. KOH und überschüssigem Schwefelkohlenstoff (BECHHOLD, *B.* 22, 2380). — *F*: 159–160°. Kaum löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

4-Thiocarbonylamino-resorcin-dimethyläther, 2,4-Dimethoxy-phenylsenfö $C_9H_9O_2NS = SC:N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch 10-stdg. Erhitzen von N.N'-Bis-[2,4-dimethoxy-phenyl]-thioharnstoff mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (BECHHOLD, *B.* 22, 2381). Eine weitere Bildung s. im vorhergehenden Artikel. — Gelbe, metallglänzende Blättchen (aus Äther-Alkohol). *F*: 57°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.

6-Chlor-4-amino-resorcin-dimethyläther $C_9H_9O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Reduktion von 6-Chlor-4-nitro-resorcin-dimethyläther¹⁾ (Bd. VI, S. 825) mit Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 135331; *C.* 1902 II, 1351). — Rötlichbraune Krystalle (aus Alkohol). *F*: 90°. Die Lösung in Mineralsäuren gibt mit Nitrit leicht lösliche, beständige Diazoverbindungen. — Gibt eine bei 136–137° schmelzende Acetylverbindung.

6-Chlor-4-amino-resorcin-diäthyläther $C_{10}H_{11}O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_4Cl(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Durch Reduktion von 6-Chlor-4-nitro-resorcin-diäthyläther¹⁾ (Bd. VI, S. 825) mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 135331; *C.* 1902 II, 1351). — Krystalle (aus Alkohol). *F*: 63–64°. Gibt eine bei 136° schmelzende Acetylverbindung.

2,6-Dibrom-4-amino-resorcin $C_6H_3O_2NBr_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2(OH)_2$. *B.* Durch Reduktion von 2,6-Dibrom-4-nitro-resorcin (Bd. VI, S. 826) mit Zinn und Salzsäure (DAHMER, *A.* 333, 361). — Das Hydrochlorid gibt mit $FeCl_3$ in wäsr. Lösung einen schwarzen, eisenhaltigen Niederschlag. — $C_6H_3O_2NBr_2 + HCl$. Weiße Nadeln. Färbt sich am Licht violett.

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von HOLLEMAN, *R.* 39, 461.

2,6-Dibrom-4-diacetyl-amino-resorcin-diacetat $C_{14}H_{11}O_6NBr_2 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6HBr_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus salzsaurem 2,6-Dibrom-4-amino-resorcin, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (DAMMER, A. 333, 362). — Gelblichweißes Krystallpulver (aus Benzol-Benzin). *F.*: 123—125°.

x.x-Dibrom-4-amino-resorcin-diäthyläther $C_{16}H_{11}O_2NBr_2 = H_2N \cdot C_6HBr_2(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus salzsaurem 4-Amino-resorcin-diäthyläther und Brom, beide gelöst in Eisessig (WILL, FUKALL, B. 20, 1126). — Bräunliche Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). *F.*: 112°. — Wird von Eisenchlorid und alkoh. Kali nicht angegriffen.

5-Amino-1,3-dioxy-benzol, 5-Amino-resorcin (Phloramin) $C_6H_4O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei 2—3-tägigem Stehen von 10 g entwässertem Phloroglucin (Bd. VI, S. 1092) mit 45 ccm bei 0° gesättigtem wäßrigem Ammoniak in einem mit Wasserstoff gefüllten Bombenrohr $H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})_2$ (POLLAK, M. 14, 419; vgl. HLASWERTZ, A. 119, 202). — Nadeln. *F.*: 146—152° (P.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, fast unlöslich in Äther (H.; P.). — Oxydiert sich in Lösung rasch an der Luft (H.; P.). — Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in Ammoniak und Phloroglucin (P.). — $C_6H_4O_2N + HCl + H_2O$. Nadeln (H.). — $C_6H_4O_2N + HNO_3$ (bei 100°). Bronzefarbene Blättchen oder Nadeln (H.). — $2 C_6H_4O_2N + H_2SO_4 + 2 H_2O$. Nadeln (H.).

5-Acetamino-resorcin-diacetat $C_{14}H_{13}O_6N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 5-Amino-resorcin und Essigsäureanhydrid (POLLAK, M. 14, 422). — Krystallpulver. *F.*: 119—121°. Fast unlöslich in Ligroin.

2,4,6-Trinitroso-5-amino-resorcin $C_6H_4O_5N_3 = H_2N \cdot C_6(NO)_3(OH)_2$ ist desmotrop mit dem 2-Imid-1,3,5-trioxim des Cyclohexanhexons (Trichinoyl-monoimid-trioxim), Bd. VII, S. 907.

4,6-Dinitro-5-amino-resorcin-dimethyläther $C_8H_7O_6N_3 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 4,5,6-Trinitro-resorcin-dimethyläther (Bd. VI, S. 833) und alkoh. Ammoniak (BLANKSMA, R. 27, 252). — Gelbe Krystalle. *F.*: 223°. — Gibt beim Diazotieren und nachfolgendem Kochen mit Alkohol 4,6-Dinitro-resorcin-dimethyläther (Bd. VI, S. 828).

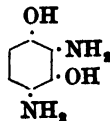
4,6-Dinitro-5-methylamino-resorcin-dimethyläther $C_8H_{11}O_6N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 4,5,6-Trinitro-resorcin-dimethyläther und Methylamin in Alkohol (BLANKSMA, R. 27, 253). — Gelbe Krystalle. *F.*: 191°. — Gibt bei Nitrierung 2,4,6-Trinitro-5-methylnitramino-resorcin-dimethyläther (s. u.).

4,6-Dinitro-5-anilino-resorcin-dimethyläther, 2,6-Dinitro-3,5-dimethoxy-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_6N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 4,5,6-Trinitro-resorcin-dimethyläther (Bd. VI, S. 833) und Anilin in Alkohol (BLANKSMA, R. 27, 253). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 190°.

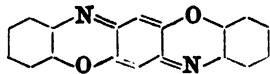
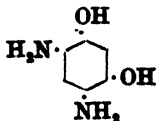
2,4- oder 4,6-Dinitro-5-anilino-resorcin-dimethyläther, 2,4- oder 2,6-Dinitro-3,5-dimethoxy-diphenylamin $C_{14}H_{11}O_6N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Bei 12-stdg. Erhitzen von 5-Brom-2,4- oder 4,6-dinitro-resorcin-dimethyläther (*F.*: 237—238°) (Bd. VI, S. 830) mit überschüssigem Anilin oberhalb 100° (JACKSON, WARREN, Am. 13, 177). — Hellgelbe Nadeln. *F.*: 196°. Schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin.

2,4,6-Trinitro-5-methylnitramino-resorcin-dimethyläther $C_8H_9O_6N_6 = CH_3 \cdot N(NO_2) \cdot C_6(NO_2)_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 4,6-Dinitro-5-methylamino-resorcin-dimethyläther (s. o.) durch Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure oder mit Salpetersäure (D: 1,52) (BLANKSMA, R. 27, 253). — Krystalle (aus Alkohol). *F.*: 176°.

2,4-Diamino-1,3-dioxy-benzol, 2,4-Diamino-resorcin $C_6H_4O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2,4-Dinitroso-resorcin (Bd. VII, S. 885) (FITZ, B. 8, 633), aus 4-Nitroso-2-nitro-resorcin (Bd. VIII, S. 240) (DE LA HARPE, REVERDIN, B. 21, 1405) oder aus 2,4-Bis-benzolazo-resorcin (Syst. No. 2126) (LIEBERMANN, v. KOSTANZECKI, B. 17, 881; vgl. v. K., B. 20, 3137) mit Zinn und Salzsäure. — Das freie 2,4-Diamino-resorcin färbt sich an der Luft rasch braun (F.). Die Salze färben sich mit Eisenchlorid violettblau, dann braun (F.; TYPEKE, B. 16, 556). Die ammoniakalische Lösung von 2,4-Diamino-resorcin wird durch Luft violett gefärbt, scheidet aber zum Unterschied von 4,6-Diamino-resorcin (S. 788) keine Krystalle ab (T.). Schüttelt man eine kleine Menge des in Chloroform suspendierten salzsauren Salzes mit 2—3 Tropfen Natronlauge und gibt dann Wasser hinzu, so färbt sich die Lösung kornblumenblau (LIEB., v. K.). Verhalten der Lösung von salzsaurem 2,4-Diamino-resorcin zur Lösung von hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$: A. LUMIERE, L. LUMIERE, SEYEWETZ, Bl. [3] 23, 68. — $C_6H_4O_2N_2 + 2 HCl$ (LIEB., v. K.). — $C_6H_4O_2N_2 + H_2SO_4 + 1/2 H_2O$. Nadeln. Wird aus der wäsr. Lösung durch Alkohol gefällt (F.).



4.6-Diamino-1,3-dioxy-benzol, 4.6-Diamino-resorcin $C_6H_4O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4.6-Dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 828) mit Zinn und Salzsäure (TYPKÉ, B. 16, 555; vgl. v. KOSTANECKI, B. 21, 3116). Beim Behandeln von 4.6-Bis-benzolazo-resorcin (Syst. No. 2126) mit Zinn und Salzsäure (v. KOSTANECKI, B. 21, 3115). Durch Reduktion von 2-Oxy-5-hydroxylamino-p-chinon-oxim-(1) (Syst. No. 1938) mit salzsaurem Zinnchlorür (NIETZKI, SCHMIDT, B. 22, 1656; KEHRMANN, TRIESLER, J. pr. [2] 41, 89; KÉ., BETSCH, B. 30, 2096, 2102). — Beim Einleiten von Luft in die ammoniakalische Lösung des 4.6-Diamino-resorcins scheiden sich rote Krystalle von 5-Amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1) (Syst. No. 1878) aus (T.; KÉ., B.); dieses entsteht auch bei der Einw. anderer Oxydationsmittel wie Eisenchlorid, Kaliumdichromat auf salzsaures 4.6-Diamino-resorcin (T.). Schwefelsaures 4.6-Diamino-resorcin gibt in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) 3-Nitro-5-amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1) (Syst. No. 1878) (N., SOHM.). Bei vorsichtigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. schwefelsaurem 4.6-Diamino-resorcin mit 2 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol über den Schmelzpunkt entsteht Triphendioxazin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4633) (SEIDEL, B. 23, 188). 4.6-Diamino-resorcin findet Verwendung zur Darstellung von Baumwollfarbstoffen durch Erhitzen mit Thiosulfaten in wäßr. Lösung auf 100° (Deutsch. VIDAL-Farbst. Akt.-Ges., D.R.P. 116354; C. 1901 I, 77). — $C_6H_4O_2N_2 + 2HCl$. Nadeln. Verkohlt beim Erhitzen ohne zu schmelzen; sehr leicht löslich in Wasser (T.). — $C_6H_4O_2N_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$. Nadeln (v. Ko.).

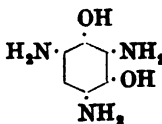


4.6-Bis-acetaminoresorcin-monoacetat $C_{13}H_{14}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von salzsaurem oder schwefelsaurem 4.6-Diamino-resorcin mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (N., SOHM., B. 22, 1657; KÉ., B. 30, 2102). — Nadeln. F: 225°. — Löst sich durch Erwärmen mit Sodälösung, Ansäuern der Lösung und Oxydation mit Eisenchlorid in 5-Acetamino-2-oxy-chinon (Syst. No. 1878) überführen (N., SOHM.; KÉ., B.). Fortgesetztes Kochen mit Essigsäureanhydrid liefert 4.6-Bis-acetaminoresorcin-diäcetate (s. u.) (KÉ., B.).

4.6-Bis-acetaminoresorcin-resorcin-diäcetate $C_{14}H_{16}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim anhaltenden Kochen von salzsaurem 4.6-Diamino-resorcin mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid und mit Natriumacetat (KÉ., B. 30, 2102). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 180°.

2-Chlor-4.6-diamino-resorcin $C_6H_4O_2N_2Cl = (H_2N)_2C_6H_2Cl(OH)_2$. B. Aus 2-Chlor-4.6-dinitro-resorcin (Bd. VI, S. 829) mit salzsaurem Zinnchlorür (KEHRMANN, J. pr. [2] 40, 495). Beim Behandeln von 3-Chlor-5-hydroxylamino-2-oxy-p-chinon-oxim-(1) (Syst. No. 1938) mit salzsaurem Zinnchlorür (KÉ., TRIESLER, J. pr. [2] 41, 90). — Oxydiert sich leicht zu 3-Chlor-5-amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1) (Syst. No. 1878) (KÉ.).

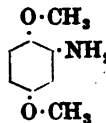
2.4.6-Triamino-resorcin $C_6H_3O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trinitro-resorcin (Bd. VI, S. 830) mit Zinn und Salzsäure (SCHREDER, A. 158, 247). — Das freie Triaminoresorcin ist höchst unbeständig. Durch Oxydation des salzsauren Salzes in Wasser mit Luft oder Eisenchlorid erhält man 3.5-Diamino-2-oxy-p-chinon-imid-(1) (Syst. No. 1878). — $C_6H_3O_2N_3 + 3HCl + H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_6H_3O_2N_3 + 3HCl + SnCl_2 + H_2O$. Prismen.



2.4.6-Triamino-resorcin-diäthyläther $C_{10}H_{17}O_2N_3 = (H_2N)_3C_6H_2(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Reduktion von 2.4.6-Trinitro-resorcin-diäthyläther mit Zinn und Salzsäure (WENZEL, WEIDEL, C. 1903 II, 829). — Wird durch Kochen mit Wasser und Verseifen des Reaktionsproduktes mit Jodwasserstoffsäure in Pentaoxybenzol (Bd. VI, S. 1189) verwandelt (W., W.; vgl. indessen EINHORN, COBLINER, B. 37, 105).

3. Aminoderivate des 1.4-Dioxy-benzols (Hydrochinons) $C_6H_4O_2 = C_6H_4(OH)_2$ (Bd. VI, S. 836). Vgl. auch No. 4 auf S. 793.

Aminohydrochinon-dimethyläther $C_8H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Nitrohydrochinon-dimethyläther (Bd. VI, S. 857) mit Zinn und Salzsäure (MAGATTI, B. 14, 71; G. 11, 354; MÜHLHAUSER, A. 207, 254) oder mit Natriumamalgam (BAESSLER, B. 17, 2119). — Schuppen (aus Petroläther). F: 80° (MA., G. 11, 354), 81° (MÜ.), 81–82° (B.). Siedet unter teilweiser Zersetzung bei 270° (MA., B. 14, 71). Ziemlich leicht löslich in Wasser (MA., B. 14, 71), kaum löslich in kaltem Petroläther, sehr leicht in heißem und in Alkohol (MÜ.). — Verwendung für Azofarbstoffe: Höchster Farb., D.R.P. 109491; C. 1900 II, 298. — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (MÜ.).



Aminohydrochinon-monoäthyläther $C_6H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Reduktion von Nitrohydrochinon-monoäthyläther (Bd. VI, S. 857) (WESSELSKY, BENEDIKT, *M.* 2, 370). — $C_6H_{11}O_2N + HCl$. Krystalle.

Hydroxymethylat des Dimethylaminohydrochinon-dimethyläthers, Trimethyl-[2.5-dimethoxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{11}H_{19}O_3N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Das Jodid entsteht bei 5-stdg. Erhitzen von 1 Th. Aminohydrochinon-dimethyläther mit 1 Th. Methyljodid und etwas Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 150°; man erhält die freie Base durch Zerlegung des Jodids in Wasser mit Silberoxyd (BAESSLER, *B.* 17, 2122). — Nadeln. Ungemein löslich in Wasser. — Chlorid $C_{11}H_{19}O_3N \cdot Cl$. Nadeln. *F.*: 172°. Leicht löslich in Wasser. — Jodid $C_{11}H_{19}O_3N \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). *F.*: 202°. Leicht löslich in Wasser, schwer in absol. Alkohol, fast unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin. — Chloroplatinat $2 C_{11}H_{19}O_3N \cdot Cl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbe Krystalle.

Acetaminohydrochinon $C_8H_9O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(OH)_2$. *B.* Durch Einw. von schwefliger Säure auf die wäbr. Suspension von Acetaminochinon (Syst. No. 1874) (KEHRMANN, BAHATRIAN, *B.* 31, 2400). — Grauweisse körnige Krystalle (aus Äther). *F.*: 100°. Leicht löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

Dimethyläther $C_{11}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus Aminohydrochinon-dimethyläther und Essigsäureanhydrid (BAESSLER, *B.* 17, 2121). — Schuppen (aus Wasser). *F.*: 91°. Löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Ligroin, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.

[ω-Phenyl-thioureido]-hydrochinon-dimethyläther, N-Phenyl-N'-[2.5-dimethoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{15}H_{15}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Man gibt zu einer gelinde erwärmten alkoh. Lösung des Aminohydrochinon-dimethyläthers überschüssiges Phenylsenföl (BAESSLER, *B.* 17, 2123). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 137°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in warmem Alkohol oder Benzol; löslich in Salzsäure.

N,N'-Bis-[2.5-dimethoxy-phenyl]-thioharnstoff $C_{17}H_{21}O_5N_2S = CS[NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. *B.* Bei mehrstündigem Kochen einer alkoh. Lösung von Aminohydrochinon-dimethyläther mit KOH und überschüssigem Schwefelkohlenstoff (BAESSLER, *B.* 17, 2123). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 109°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in warmem Alkohol, Chloroform und Benzol.

[2.5-Dimethoxy-benzamino]-hydrochinon-dimethyläther $C_{17}H_{21}O_5N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-benzophenon-oxim (Bd. VIII, S. 497) durch Umlagerung mit Phosphorpentachlorid in Äther (KAUFFMANN, GROMBACH, *A.* 344, 75). — Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 120°.

5-Nitro-2-amino-hydrochinon-dimethyläther $C_8H_9O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 5-Nitro-2-acetamino-hydrochinon-dimethyläther (s. u.) durch Verseifen (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141398; *C.* 1903 I, 1163). Aus 4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol-methyläther (S. 392) durch methylalkoholisches Kali (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141975; *C.* 1903 I, 1380). — Gelbe blättrige Prismen (aus Benzol). *t.*: 158°.

5-Nitro-2-amino-hydrochinon-1-methyläther-4-äthyläther $C_9H_{11}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol-methyläther durch äthylalkoholisches Kali (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141975; *C.* 1903 I, 1380). — Gelbbraune Krystallaggregate (aus Benzol). *F.*: 148°.

5-Nitro-2-acetamino-hydrochinon-dimethyläther $C_{10}H_{11}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141398, 141975; *C.* 1903 I, 1163, 1380. — *B.* Beim Eintröpfeln von rauchender Salpetersäure in eine gesättigte wäbr. Lösung von Acetaminohydrochinon-dimethyläther (BAESSLER, *B.* 17, 2121). — Gelbe Nadeln. *F.*: 164° (B.). Löslich in Alkohol und Benzol mit roter Farbe (B.).

3.5-Dinitro-2-anilino-hydrochinon-1-methyläther, 4.6-Dinitro-5-oxy-2-methoxy-diphenylamin $C_{15}H_{11}O_5N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(OH) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Beim Kochen von 4.6-Dinitro-2.5-dimethoxy-diphenylamin (s. u.) mit Alkali (BLANKSMA, *R.* 24, 318). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). *F.*: 177°.

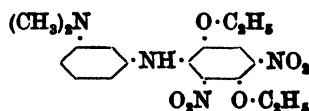
3.5-Dinitro-2-anilino-hydrochinon-dimethyläther, 4.6-Dinitro-2.5-dimethoxy-diphenylamin $C_{15}H_{13}O_5N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus Trinitrohydrochinon-dimethyläther (Bd. VI, S. 858) mit Anilin in alkoh. Lösung (BLANKSMA, *R.* 24, 317). — Gelbe Krystalle. *F.*: 143°. — Beim Kochen mit Ätzalkalien entsteht 4.6-Dinitro-5-oxy-2-methoxy-diphenylamin (s. o.).

3.5-Dinitro-2-anilino-hydrochinon-1-äthyläther, 4.6-Dinitro-5-oxy-2-äthoxy-diphenylamin $C_{16}H_{15}O_5N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen von 4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-diphenylamin (S. 790) mit Kalilauge (NIETZKI, KAUFFMANN, *B.* 24, 3824). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 152° (N., K.). — $KCl_4H_3O_5N_4$. Rote Nadelchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol (K., Dissertation [Basel 1891], S. 11).

3.5-Dinitro-2-anilino-hydrochinon-diäthyläther, **4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-diphenylamin** $C_{16}H_{17}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Man erwärmt Trinitrohydrochinon-diäthyläther (Bd. VI, S. 859) einige Stunden mit überschüssigem Anilin auf dem Wasserbade und übersättigt dann mit Salzsäure; man kocht den entstandenen Niederschlag mit salzsäurehaltigem Wasser zur Entfernung des gleichzeitig gebildeten Aminoazobenzols (NIETZKI, A. 215, 156). — Alizarinrote Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 133° (N.). — Gibt beim Kochen mit verd. Kalilauge 4.6-Dinitro-5-oxy-2-äthoxy-diphenylamin (S. 789) (N., KAUFMANN, B. 24, 3824).

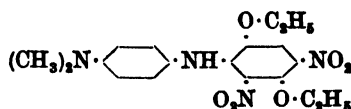
3.5-Dinitro-2- α -naphthylamino-hydrochinon-diäthyläther, [**4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-phenyl**]- α -naphthylamin $C_{20}H_{19}O_6N_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Entsteht neben Aminoazonaphthalin beim Kochen von α -Naphthylamin mit Trinitrohydrochinon-diäthyläther in alkoh. Lösung (NIETZKI, KAUFMANN, B. 24, 3830). — Gelbe Nadeln. *F.*: 128°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-3'-dimethylamino-diphenylamin $C_{16}H_{23}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus salzsaurem N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin mit Trinitrohydrochinon-diäthyläther und Natriumacetat in alkoh. Lösung (NIETZKI, KAUFMANN, B. 24, 3830). — Orangegelbe Nadeln. *F.*: 106°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol.



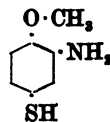
4.6-Dinitro-2 oder 5-oxy-5 oder 2-äthoxy-4'-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{15}O_6N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Kochen des 4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-4'-acetamino-diphenylamins (s. u.) mit verdünntem alkoholischem Kali (NIETZKI, KAUFMANN, B. 24, 3829). — Gelbbraune Nadeln. *F.*: 206°. Leicht löslich in Alkohol.

4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-4'-dimethylamino-diphenylamin $C_{16}H_{23}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit 1 Mol.-Gew. Trinitrohydrochinon-diäthyläther und Natriumacetat in alkoh. Lösung (NIETZKI, KAUFMANN, B. 24, 3826). — Rote Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 148°.



4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-4'-acetamino-diphenylamin $C_{16}H_{15}O_6N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus salzsaurem (KAUFMANN, Dissertation [Basel 1891], S. 25) N-Acetyl-p-phenylendiamin, Trinitrohydrochinon-diäthyläther und Natriumacetat in alkoh. Lösung (NIETZKI, KAUFMANN, B. 24, 3828). — Gelbe Nadeln. *F.*: 199°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Beim Kochen mit verdünntem alkoholischem Kali wird eine Äthylgruppe eliminiert. Beim Kochen mit 20%iger wäbr. Kalilauge entsteht 3.5-Dinitrooxyhydrochinon-4-äthyläther (Bd. VI, S. 1091).

2-Amino-4-thio-hydrochinon-O-methyläther, **4-Methoxy-3-amino-phenylmercaptan** C_7H_9ONS , s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2-Nitro-anisolsulfonsäure-(4)-chlorid (Bd. XI, S. 247) mit Zinn und Salzsäure (GNEHM, KNECHT, J. pr. [2] 74, 99). — Weiße, rasch verharzende Flocken. — Das Hydrochlorid gibt mit Jod in alk. Lösung 4.4'-Dimethoxy-3.3'-diamino-diphenyldisulfid (S. 791). Einw. von salpetriger Säure auf das salzsaure Salz: G., K. — Quecksilbersalz. Citronengelber Niederschlag. Leicht löslich in verd. Salpetersäure. — Bleisalz. Gelbe Flocken. Leicht löslich in verd. Salpetersäure. — $C_7H_9ONS + HCl$. Geruchlose Nadeln. Wird bei 170° bräunlich, schmilzt zwischen 230° und 235° zu einer roten Flüssigkeit. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in luftfreiem NaOH.



4.4'-Dioxy-3.3'-diamino-diphenylsulfon $C_{12}H_{11}O_4N_2S = [H_2N \cdot C_6H_3(OH)]_2SO_2$. *B.* Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 865) durch Reduktion mit Jodphosphor und Wasser oder mit Zinn und Salzsäure (ANNAHEIM, B. 7, 436; S. 1063). — Krystalle (aus Wasser). Das salzsaure Salz liefert bei der Einw. von Isoamylnitrit in Alkohol die Bisdiazoverbindung $O_2S(C_6H_3ON_2)_2$ (Syst. No. 2199). — $C_{12}H_{11}O_4N_2S + 2HCl + 2H_2O$. Nadeln (aus siedender Salzsäure). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{11}O_4N_2S + 2HI + 2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei 110–115°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{11}O_4N_2S + H_2SO_4 + 2H_2O$. Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

4.4'-Dimethoxy-3.3'-diamino-diphenylsulfon $C_{14}H_{13}O_6N_2S = [H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)]_2SO_2$. *B.* Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethoxy-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 866) durch Reduktion mit Jodphosphor und Wasser (ANNAHEIM, A. 172, 51). — Nadeln. — $C_{14}H_{13}O_6N_2S + 2HI$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

4.4'-Diäthoxy-3.3'-diamino-diphenylsulfon $C_{16}H_{15}O_6N_2S = [H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)]_2SO_2$. *B.* Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-diäthoxy-diphenylsulfon (Bd. VI, S. 866) durch Reduktion mit

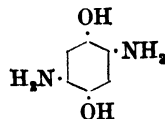
Jodphosphor und Wasser (ANNAHEIM, A. 172, 54). — Krystalle. — $C_{16}H_{20}O_4N_2S + 2HI$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

4.4'-Dimethoxy-3.3'-diamino-diphenyldisulfid $C_{14}H_{16}O_2N_2S_2 = [H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot S-]_2$. B. Aus dem salzsauren 4-Methoxy-3-amino-phenylmercaptan (S. 790) in Natronlauge mit Jod (GNEHM, KNECHT, J. pr. [2] 74, 100). — Weiße Krystalle (aus Toluol + Ligroin). Leicht löslich in heißem Toluol. Färbt sich an der Luft violett. Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgrüner Farbe, die beim Erwärmen durch Dunkelgrün in Dunkelblau übergeht. — Hydrochlorid. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Die Lösung färbt sich mit Eisenchlorid grün.

4.4'-Dimethoxy-3.3'-bis-pikrylamino-diphenyldisulfid $C_{26}H_{18}O_4N_8S_2 = [(O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot S-]_2$. B. Aus dem Hydrochlorid des 4-Methoxy-3-amino-phenylmercaptans, Pikrylchlorid und Natriumacetat in siedendem Alkohol (GNEHM, KNECHT, J. pr. [2] 74, 101). — Blaustichig rote Nadeln (aus Toluol + Ligroin). Sehr leicht löslich in Benzol, Toluol, Tetrachlorkohlenstoff, Isoamylalkohol, Anisol; ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol. Schmilzt zu einer roten Flüssigkeit, die bei höherem Erhitzen schwarz wird und verpufft.

2-Acetamino-4-thio-hydrochinon-O-methyläther-S-acetat $C_{11}H_{13}O_3NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Hydrochlorid des 4-Methoxy-3-amino-phenylmercaptans mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (GNEHM, KNECHT, J. pr. [2] 74, 102). — Tafelige oder keilförmige Krystalle (aus Ligroin). F: 85–86°. Schwer löslich in kaltem Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform.

2.5-Diamino-1.4-dioxy-benzol, **2.5-Diamino-hydrochinon** $C_6H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion des 2.5-Diamino-chinons (Syst. No. 1874) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, BETSCH, B. 30, 2101). — Weiß. Krystallinisch. — Hydrochlorid. Farblose Nadeln, deren wäßr. Lösung sich an der Luft schnell violett färbt.



2.5-Bis-acetamino-hydrochinon $C_{10}H_{12}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2(OH)_2$. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung von 2.5-Bis-acetamino-chinon (Syst. No. 1874) mit Zinnchlorür und wenig Salzsäure (KEHRMANN, BETSCH, B. 30, 2101). — Krystallinisches Pulver. Beginnt zwischen 285° und 290° zu sublimieren und verkohlt bei ca. 310°. Sehr wenig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in verd. Alkaliläugen.

2.5-Bis-acetamino-hydrochinon-diacetat $C_{14}H_{16}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Man kocht 2.5-Bis-acetamino-hydrochinon mit Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat, bis alles in Lösung gegangen ist (KEHRMANN, BETSCH, B. 30, 2101). — Nadeln. F: 190°.

3-Chlor-2.5-diamino-hydrochinon $C_6H_7O_2N_2Cl = (H_2N)_2C_6HCl(OH)_2$. B. Beim Behandeln von 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon-diimid (Bd. VIII, S. 379) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, TIESLER, J. pr. [2] 40, 489). — Höchst unbeständig. — $C_6H_7O_2N_2Cl + 2HCl$ (exsiccator-trocken). Krystallisiert beim Verdunsten einer konzentrierten wäßrigen Lösung in großen krystallwasserhaltigen Prismen oder Oktaedern, die an der Luft verwittern. Sehr leicht löslich in Wasser.

3-Chlor-2.5-bis-acetamino-hydrochinon $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6HCl(OH)_2$. B. Beim Schütteln einer äther. Suspension von 3-Chlor-2.5-bis-acetamino-chinon (Syst. No. 1874) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, TIESLER, J. pr. [2] 40, 492). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt gegen 300°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

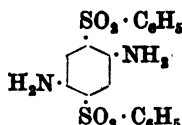
3-Chlor-2.5-bis-acetamino-hydrochinon-diacetat $C_{14}H_{15}O_6N_2Cl = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6HCl(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von salzsaurem 3-Chlor-2.5-diamino-hydrochinon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, TIESLER, J. pr. [2] 40, 490). — Täfelchen (aus Eisessig). F: 255°. Sehr wenig löslich in Wasser, etwas leichter in siedendem Alkohol, ziemlich leicht löslich in Eisessig. Löst sich in verd. Alkalien unter Bildung von 3-Chlor-2.5-bis-acetamino-hydrochinon, das sich in der alkal. Lösung an der Luft allmählich unter Violettfärbung oxydiert.

3.6-Dichlor-2.5-diamino-hydrochinon $C_6H_6O_2N_2Cl_2 = (H_2N)_2C_6Cl_2(OH)_2$. B. Beim Kochen von 3.6-Dichlor-2.5-diamino-chinon (Syst. No. 1874) mit sehr konzentrierter Zinnchlorürlösung (KNAPP, SCHULTZ, A. 210, 185). — Nadeln. Sehr löslich in Wasser. — Oxydiert sich in wäßr. Lösung rasch zu 3.6-Dichlor-2.5-diamino-chinon. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid neben anderen Produkten geringe Mengen einer Verbindung $C_{15}H_{20}O_6N_2$ (Nadeln. F: 255°. Sehr wenig löslich in Alkohol).

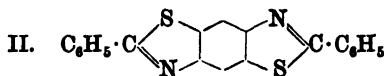
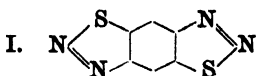
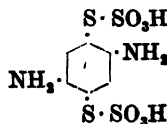
3.6-Dichlor-2.5-dianilino-hydrochinon $C_{18}H_{14}O_2N_2Cl_2 = (C_6H_4 \cdot NH_2)_2C_2Cl_2(OH)_2$. *B.* Beim Kochen von 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-chinon (Syst. No. 1874) mit konz. Zinnchlorürlösung und Alkohol (KNAPP, SCHULTZ, *A.* 210, 188). — Nadelchen (aus Alkohol). — Oxydiert sich sehr leicht zu 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-chinon.

2.5-Diamino-dithiohydrochinon, 2.5-Disulphydryl-phenylendiamin-(1.4), 2.5-Dimercapto-phenylendiamin-(1.4) $C_8H_8N_2S_2 = (H_2N)_2C_6H_4(SH)_2$. *B.* Aus „Phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5)“ (s. u.) durch Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure (GREEN, PERKIN, *Soc.* 83, 1209). — Blättchen. F: 178—181° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Wasser. — $H \cdot O \cdot Zn \cdot C_6H_4N_2S_2$. Prismen. Wird an der Luft hellblau. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_8H_8N_2S_2 + 2 HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in wäbr. Salzsäure.

2.5-Bis-phenylsulfon-phenylendiamin-(1.4) $C_{18}H_{16}O_4N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 1 g p-Phenylendiamin (S. 61), 5 g Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) und 2 g Eisessig, gelöst in 100—200 ccm Wasser, und überschüssiger Kaliumdichromatlösung unter Kühlung (HINSBERG, HIMMELSCHREIN, *B.* 29, 2027). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: ca. 115°. Schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol und Eisessig.



„Phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5)“ $C_8H_8O_4N_2S_4$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man löst 54 g p-Phenylendiamin in 250 ccm Wasser und 268 g Eisessig und gibt zu der eisgekühlten Lösung schnell eine schwach alkal. Lösung von Natriumdichromat und Natriumthiosulfat, die durch Mischen einer mit Natronlauge neutralisierten Lösung von 133 g Natriumdichromat in 250 ccm Wasser mit einer Lösung von 500 g Natriumthiosulfat in 750 ccm Wasser erhalten wird (GREEN, PERKIN, *Soc.* 83, 1204; vgl. Clayton Aniline Co., D. R. P. 120560; *C.* 1901 I, 1187). — Fast farblose, 2 Mol. Krystallwasser enthaltende Prismen (G., P.). Leicht löslich in kaltem Wasser (G., P.). — Wird von Zinkstaub und Salzsäure zu 2.5-Disulphydryl-phenylendiamin-(1.4) (s. o.) reduziert (G., P.). Beim Erhitzen der wäbr. Lösung mit überschüssigen Mineralsäuren scheiden sich unter Entwicklung von schwefliger Säure und Bildung von Schwefelsäure hellgelbe bis farblose Salze des 2.5-Diamino-

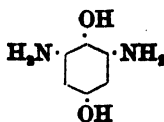


dithiochinons (Syst. No. 1874) ab (G., P.). Wird durch salpetrige Säure in Benzo-bis-[1.2.3-thiadiazol] (Formel I) (Syst. No. 4707) verwandelt (G., P.). Läßt sich durch Behandeln mit Benzaldehyd und Erhitzen des Reaktionsproduktes auf 230—240° in Dibenzenyl-[2.5-diamino-dithiohydrochinon] (Benzo-bis-[2-phenyl-thiazol]) (Formel II) (Syst. No. 4634) überführen (G., P.). Liefert, mit Essigsäureanhydrid und etwas Schwefelsäure erhitzt, Diäthenyl-[2.5-diamino-dithiohydrochinon] (Benzo-bis-[2-methyl-thiazol]) (Syst. No. 4626) (G., P.). — $K_2C_8H_8O_4N_2S_4 + 2 H_2O$. Gelbe prismatische Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (G., P.).

2.5-Bis-phenylsulfon-N.N-dimethyl-phenylendiamin-(1.4) $C_{20}H_{20}O_4N_2S_2 = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_4(SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 2 Mol.-Gew. Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) und 1 Mol.-Gew. p-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Gegenwart von überschüssiger Salzsäure (HINSBERG, *B.* 27, 3260). Aus p-Amino-dimethylanilin (S. 72), Benzolsulfinsäure und Kaliumdichromat (HIN., HIMMELSCHREIN, *B.* 29, 2028). — Gelbe haarförmige Krystalle (aus Eisessig). F: 223° (unkorr.) (HIN.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (HIN.).

„N.N-Dimethyl-phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5)“ $C_8H_{12}O_4N_2S_4 = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_4(S \cdot SO_3H)_2$. *B.* Aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Essigsäure durch gleichzeitige Einw. von Natriumthiosulfat und Natriumdichromat in Wasser (GREEN, PERKIN, *Soc.* 83, 1212; vgl. Clayton Aniline Co., D. R. P. 120560; *C.* 1901 I, 1187). — Farblos. — Die essigsäure Lösung gibt mit Nitrit keine Fällung (G., P.). — Kaliumsalz. Gelbe, durchsichtige Platten (G., P.).

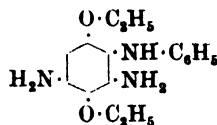
2.6-Diamino-1.4-dioxy-benzol, 2.6-Diamino-hydrochinon $C_6H_4O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Das Bishydrochlorid entsteht durch Erhitzen von 2.6-Dinitro-hydrochinon oder dessen Diacetat (Bd. VI, S. 858) mit einem Gemisch von Zinnchlorür, Salzsäure und Zinn und Sättigen der Lösung mit Chlorwasserstoff (NIEFKE, FRIEDRICH, *B.* 19, 2247). — Oxydiert sich rasch an der Luft. — $C_6H_4O_2N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Äußerst leicht löslich in Wasser, schwer in konz. Salzsäure.



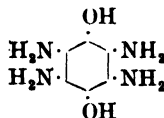
2.6-Bis-acetamino-hydrochinon $C_{16}H_{18}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2(OH)_2$. B. Aus 2.6-Bis-acetamino-chinon (Syst. No. 1874) durch Zinnchlorür (NIETZKI, PREUSSER, B. 19, 2249). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 240° (Zers.). — Gibt in alkoh. Lösung mit $FeCl_3$ 2.6-Bis-acetamino-chinon.

2.6-Bis-acetamino-hydrochinon-diacetat $C_{18}H_{20}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem 2.6-Diamino-hydrochinon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (NIETZKI, PREUSSER, B. 19, 2248). — Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 216°. Wenig löslich in Wasser oder Äther, leicht in Alkohol und Eisessig. Die Lösung in verdünnten Alkalien scheidet beim Einblasen von Luft 2.6-Bis-acetamino-chinon (Syst. No. 1874) aus.

3.5-Diamino-2-anilino-hydrochinon-diäthyläther, **2.5-Diäthoxy-4.6-diamino-diphenylamin** $C_{18}H_{21}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4.6-Dinitro-2.5-diäthoxy-diphenylamin (S. 790) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, KAUFMANN, B. 24, 3825) in Gegenwart von Alkohol (K., Dissertation [Basel 1891], S. 12). — Nadeln. F: 77° (N., K.; K.). — $C_{18}H_{21}O_2N_3 + 2HCl$. Nadeln (N., K.; K.).



2.3.5.6-Tetraamino-1.4-dioxy-benzol, **Tetraaminohydrochinon** $C_6H_4O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3.6-Dinitro-2.5-diamino-chinon mit salzsaurem Zinnchlorürlösung (NIETZKI, B. 20, 2117). — Die freie Base färbt sich an der Luft schnell violett. — Beim Kochen der alkal. Lösung mit Mangandioxyd entsteht Krokonsäure (Bd. VIII, S. 488). — $C_6H_4O_2N_4 + 4HCl$. Blättchen.



4. Aminoderivate von Dioxybenzolen $C_6H_4O_2 = C_6H_2(OH)_2$, von denen es ungewiß ist, ob sie dem Brenzcatechin, Resorcin oder Hydrochinon zuzuordnen sind.

3.5-Diamino-brenzcatechin-2-methyläther oder **2.6-Diamino-hydrochinon-1-methyläther** $C_8H_{10}O_2N_2 = (H_2N)_2C_6H_2(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion des Pikrinsäuremethyläthers (Bd. VI, S. 288) mit Zinn und verdünnter Salzsäure bei höchstens 75° (KÖHNER, M. 20, 928). — $C_8H_{10}O_2N_2 + 2HCl$. Nadelchen (aus 40%iger Salzsäure), die bei längerem Verweilen an feuchter Luft sich in eine schmierige, gelbbraune Masse verwandeln und sich in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid nicht färbt. Gibt bei 24-stdg. Kochen mit Wasser, dem etwas Zinnchlorür zugesetzt ist, unter Einleiten von Kohlendioxyd, den 2-Methyläther des 1.2.3.5-Tetraoxy-benzols (Iretol, Bd. VI, S. 1154).

3.5-Diamino-brenzcatechin-2-äthyläther oder **2.6-Diamino-hydrochinon-1-äthyläther** $C_9H_{12}O_2N_2 = (H_2N)_2C_6H_2(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion des Pikrinsäureäthyläthers (Bd. VI, S. 290) mit Zinn und verd. Salzsäure (K., M. 20, 936). — $C_9H_{12}O_2N_2 + 2HCl + H_2O$. Geht bei längerem Erhitzen mit Wasser in den 2-Äthyläther des 1.2.3.5-Tetraoxy-benzols (Bd. VI, S. 1154) über.

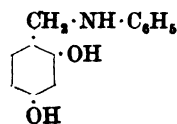
3.5-Bis-acetamino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat oder **2.6-Bis-acetamino-hydrochinon-1-methyläther-4-acetat** $C_{13}H_{16}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Acetanhydrid auf das aus Pikrinsäuremethyläther bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entstehende Hydrochlorid $(H_2N)_2C_6H_2(OH) \cdot O \cdot CH_3 + 2HCl$ bei 100° (K., M. 20, 932). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 194–196° (unkorr.). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser und Alkohol, sehr wenig in Benzol.

3-Chlor-1-amino-x-x-disulphydryl-benzol, **3-Chlor-1-amino-x-x-dimercapto-benzol** $C_6H_4NClS_2 = H_2N \cdot C_6H_3Cl(SH)_2$. B. Bei der Reduktion des 3-Chlor-1-nitro-benzol-disulfonsäure-(x-x)-dichlorids (Bd. XI, S. 204) mit Zinn und Salzsäure (ALBERT, B. 14, 1436). — Das salzsaure Salz bildet fleischfarbene Krystallwarzen.

2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_7H_5O_2$.

1. Aminoderivate des 2.4-Dioxy-1-methyl-benzols $C_7H_5O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 872). Vgl. auch No. 3, S. 795.

[2.4-Dioxy-benzyl]-anilin $C_{13}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Methylendianilin (Bd. XII, S. 184) und Resorcin (Bd. VI, S. 796)



in Benzol und wenig Aceton (BISCHOFF, FRÖHLICH, B. 39, 3968). — Stäbchen (aus Aceton + Ligroin). Färbt sich bei 150° braun, schmilzt bei 159°. Löslich in kaltem Aceton, Alkohol, Äther, in heißem Benzol und Xylol; unlöslich in Wasser und Ligroin.

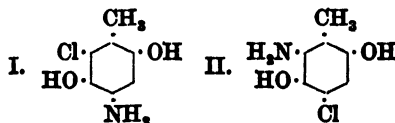
[2,4-Dioxy-benzyl]-p-toluidin $C_{14}H_{15}O_2N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Methylen-di-p-toluidin (Bd. XII, S. 908) und Resorcin in siedendem Benzol (B., F., B. 39, 3971). — Stäbchen und Platten (aus Ligroin und Aceton). F: 165°. Löslich in Aceton, warmem Benzol, Alkohol, Chloroform, Äther und Xylol, schwer in Ligroin und Wasser. Färbt sich an der Luft gelb.

[2,4-Dioxy-benzyl]-p-anisidin $C_{14}H_{15}O_2N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methylen-di-p-anisidin (S. 452) und Resorcin in Benzol (B., F., B. 39, 3975). — Blättchen (aus Alkohol). Färbt sich bei 140° rot, schmilzt bei 149°. Löslich in Alkohol, warmem Aceton, Äther, Eisessig, schwer in Benzol und Ligroin.

[2,4-Dioxy-benzyl]-p-phenetidin $C_{16}H_{17}O_2N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Methylen-di-p-phenetidin (S. 452) und Resorcin in Benzol (B., F., B. 39, 3977). — Blättchen (aus Aceton durch Ligroin gefällt). F: 156°. Löslich in Alkohol, Eisessig, schwer löslich in Ligroin, Äther, Benzol. Färbt sich an der Luft gelb.

2. Aminoderivate des 2,5-Dioxy-1-methyl-benzols $C_7H_7O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4(OH)_2$ (Bd. VI, S. 874).

6 oder 4-Chlor-4 oder 6-amino-2,5-dioxy-1-methyl-benzol, 3 oder 5-Chlor-5 oder 3-amino-2-methyl-hydrochinon $C_7H_7O_2NCl$, Formel I oder II. B. Aus dem 5 oder 3-Chlor-3 oder 5-nitro-2-methyl-p-chinon (Bd. VII, S. 654) in Alkohol mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, J. pr. [2] 63, 186; ZINCKE, SCHNEIDER, EMMERICH, A. 328, 317). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol), die sich leicht bräunlich färben. F: 160–162°. — Oxydiert sich in ätzalkalischer oder sodaalkalischer Lösung sofort an der Luft unter Dunkelfärbung. Bei der Einw. von Chlor entsteht 2,5,5-Trichlor-1-methyl-cyclohexen-(1)-trion-(3,4,6) (?) (Bd. VII, S. 863) (Z., SCH., E.). Eisenchlorid oxydiert zu der Verbindung $C_7H_5O_2NCl$ (s. u.) (Z., SCH., E.). — $C_7H_5O_2NCl + HCl$. Nadeln oder Blättchen.



Verbindung $C_7H_5O_2NCl$, vielleicht 3-Chlor-5-oxy-4-methyl-o-chinon-imid-(1) $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \diagup C(OH):CH \\ \diagdown CCl-CO \end{smallmatrix} > C:NH$ oder 6-Chlor-4-oxy-3-methyl-o-chinon-imid-(2)

$CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \diagup C(OH)-CH \\ \diagdown C:NH-CO \end{smallmatrix} > CCl$. B. Aus salzsaurem 6 oder 4-Chlor-4 oder 6-amino-2,5-dioxy-1-methyl-benzol (s. o.) in konzentrierter wäßriger Lösung und Eisenchlorid (Z., SCH., E., A. 328, 273, 318). — Schwarze Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). In Alkohol mit amethystroter Farbe löslich. Gibt mit konz. Schwefelsäure Blaufärbung. — Alkali macht Ammoniak frei. Wird von Zinnchlorür wieder in das Chloraminodioxymethylbenzol zurückverwandelt.

6 oder 4-Chlor-4 oder 6-acetamino-2,5-bis-acetoxy-1-methyl-benzol $C_{13}H_{11}O_4NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6HCl(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 6 oder 4-Chlor-4 oder 6-amino-2,5-dioxy-1-methyl-benzol und Essigsäureanhydrid (Z., J. pr. [2] 63, 186; Z., SCH., E., A. 328, 318). — Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 197–198°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzol und Benzin.

6 oder 4-Brom-4 oder 6-amino-2,5-dioxy-1-methyl-benzol, 3 oder 5-Brom-5 oder 3-amino-2-methyl-hydrochinon $C_7H_7O_2NBr = H_2N \cdot C_6HBr(CH_3)(OH)_2$. B. Aus 5 oder 3-Brom-3 oder 5-nitro-2-methyl-p-chinon (Bd. VII, S. 654) in Alkohol mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, J. pr. [2] 63, 187; ZINCKE, EMMERICH, A. 341, 315). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). F: 148–149°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, schwerer in Benzol (Z., E.). — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid die Verbindung $C_7H_5O_2NBr$ (s. u.) (Z., E.). — Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Z., E.).

Verbindung $C_7H_5O_2NBr$, vielleicht 3-Brom-5-oxy-4-methyl-o-chinon-imid-(1) $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \diagup C(OH):CH \\ \diagdown CBr-CO \end{smallmatrix} > C:NH$ oder 6-Brom-4-oxy-3-methyl-o-chinon-imid-(2)

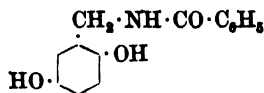
$CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \diagup C(OH)-CH \\ \diagdown C:NH-CO \end{smallmatrix} > CBr$. B. Aus salzsaurem 6 oder 4-Brom-4 oder 6-amino-2,5-dioxy-1-methyl-benzol (s. o.) und Eisenchlorid (Z., E., A. 341, 316). — Metallglänzende schwarze Nadeln (aus Alkohol). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Alkali spaltet Ammoniak ab. Wird von Zinnchlorür wieder in das Bromaminodioxymethylbenzol zurückverwandelt.

6 oder 4-Brom-4 oder 6-acetamino-2,5-bis-acetoxy-1-methyl-benzol $C_{13}H_{11}O_4NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6HBr(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 6 oder 4-Brom-4 oder 6-amino-2,5-dioxy-1-methyl-benzol und Essigsäureanhydrid (Z., J. pr. [2] 63, 187; Z., E.,

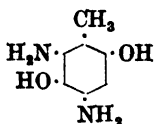
A. 341, 316). — Nadelbüschel (aus verd. Eisessig). F: 203—204°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig.

6 oder 4-Nitro-4 oder 6-amino-2.5-dioxy-1-methyl-benzol, 3 oder 5-Nitro-5 oder 3-amino-2-methyl-hydrochinon $C_7H_9O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(NO_2)(CH_3)(OH)_2$. B. Bei der Reduktion von 1 Mol.-Gew. 4.6-Dinitro-2.5-dioxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 877), gelöst in alkoh. Salzsäure, mit 3 Mol.-Gew. Zinnchlorür (KEHRMANN, BRASCH, *J. pr.* [2] 39, 389). — $C_7H_9O_2N_2 + HCl$. Goldbraune Nadeln (aus heißer verdünnter Salzsäure).

N-[2.5-Dioxy-benzyl]-benzamid $C_{14}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1,1 g Hydrochinon (Bd. VI, S. 836) und 1,5 g N-Methylol-benzamid (Bd. IX, S. 207) in Alkohol bei Zusatz von 1 ccm konz. Salzsäure unter Abkühlung (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 237). — Kryställchen. F: 270° (Zers.). Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Natronlauge.

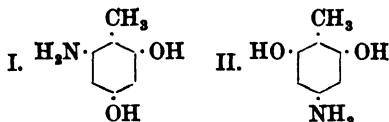


4.6-Diamino-2.5-dioxy-1-methyl-benzol, Diaminotoluhydrochinon $C_7H_9O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dinitro-2.5-dioxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 877), überschüssigem Zinnchlorür und wäßr. Salzsäure (KEHRMANN, BRASCH, *J. pr.* [2] 39, 389). — $C_7H_9O_2N_2 + 2HCl$. Prismen mit Krystallwasser (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Salzsäure.



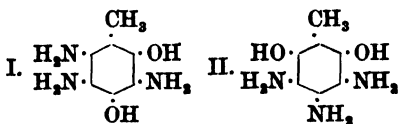
3. Aminoderivate des 2.4- oder des 2.6-Dioxy-1-methyl-benzols $C_7H_9O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$. Vgl. auch No. 1, S. 793.

6-Amino-2.4-dioxy-1-methyl-benzol oder 4-Amino-2.6-dioxy-1-methyl-benzol, Methylphloramin $C_7H_9O_2N$ Formel I oder II. B. Aus 5 g 2-Methyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1109) und 20 ccm bei 0° gesättigter Ammoniaklösung in einer Wasserstoffatmosphäre bei gewöhnlicher Temperatur (FRIEDL, M. 21, 487). — Gelbliche Blättchen (aus Essigester). F: 149—150°; verändert sich sehr bald an der Luft (F.). — $C_7H_9O_2N + HCl + H_2O$. Gelbe Prismen (F.). Monoklin prismatisch (v. LANG, Z. Kr. 40, 631; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 388). F: 202° (Zers.) (F.).



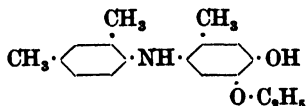
O.O.N-Triacetylderivat $C_{13}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Man erhitzt 1 Tl. Methylphloramin mit 15 Tln. Essigsäureanhydrid 5 Stdn. am Rückflußkühler (F., M. 21, 490). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165—166°. Leicht löslich in Essigester, warmem Wasser und Benzol.

3.5.6-Triamino-2.4-dioxy-1-methyl-benzol oder 3.4.5-Triamino-2.6-dioxy-1-methyl-benzol $C_7H_{11}O_2N_3$, Formel I oder II. B. Durch Reduktion von 1-Methyl-cyclohexandion-(4.6 oder 2.6)-trioxim-(2.3.5 oder 3.4.5) (S. 902, Berichtigung zu Bd. VII, S. 906) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WEIDEL, POLLAK, M. 21, 60). — $C_7H_{11}O_2N_3 + 2HCl$. Nadeln. Schmilzt nicht bei 350°.

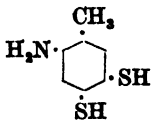


4. Aminoderivate des 3.4-Dioxy-1-methyl-benzols $C_7H_9O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 878).

4'-Oxy-5'-äthoxy-2.4.2'-trimethyl-diphenylamin $C_{17}H_{21}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Äthoxy-toluchinon-[2.4-dimethyl-anil]-(1) (Bd. XII, S. 1117) bei der Reduktion mit Zinkstaub in Alkohol und wenig Eisessig (JACOBSON, FABIAN, A. 369, 38). — Sechseckige Tafeln (aus Petroläther). F: 103°. Löslich in heißem Alkohol, in Äther, Benzol, mäßig leicht löslich in kaltem Petroläther und Alkohol. Leicht löslich in verd. Alkalien. — Wird in alkalischer oder alkoholischer Lösung durch Luftsauerstoff wieder zu 5-Äthoxy-toluchinon-[2.4-dimethyl-anil]-(1) oxydiert. Dieses entsteht schnell bei der Einw. von Chromsäuregemisch. Spaltet mit konz. Salzsäure bei 240° im geschlossenen Rohr asym. m-Xylidin ab.



6-Amino-3.4-disulphydryl-1-methyl-benzol, 6-Amino-3.4-mercaptop-1-methyl-benzol $C_7H_9NS_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion des 5.5'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid-disulfchlorids-(2.2') (Bd. XI, S. 260) mit Zinn und Salzsäure (FICHTER, FRÖHLICH, JALON, B. 40, 4422). — Aus der Lösung des Hydrochlorids fällt durch Alkali ein im Überschuß löslicher Niederschlag (FI., FE., J.). Oxydiert sich



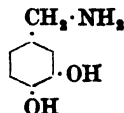
in alkal. Lösung sehr leicht an der Luft zu der Verbindung $(C_7H_7NS)_x$ (s. u.) (Fr., Fr., J.). Beim Erhitzen des Hydrochlorids mit Äthyljodid in alkoholisch-alkalischer Lösung entsteht 6-Amino-3,4-bis-äthylmercapto-1-methyl-benzol (s. u.) (Fr., Fr., J.). Gibt mit Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) 5,7- oder 6,8-Dinitro-3-amino-2-methyl-thianthren (Syst. No. 2017) (FRÖHLICH, B. 40, 2489). Gibt mit heißem Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 6-[Diacetyl-amino]-3,4-bis-acetylmercapto-1-methyl-benzol (s. u.) (Fr.; Fr., Fr., J.). Liefert, diazotiert und mit β -Naphthylamin gekuppelt, eine rote Azoverbindung, die in Schwefelalkalien löslich ist und aus dieser Lösung auf ungebeizter Baumwolle fixiert werden kann (Fr., Fr., J.). — Bleisalz. Orangerot (Fr., Fr., J.). — $C_7H_7NS_2 + HCl$. Weiß; krystallinisch; beständig; nur in angesäuertem Wasser ohne Zersetzung löslich (Fr., Fr., J.).

Verbindung $(C_7H_7NS)_x$. B. Man versetzt die Lösung des salzsauren 6-Amino-3,4-disulfhydryl-1-methyl-benzols mit Ammoniak bis zur alkal. Reaktion und überläßt sie der Einw. der Luft (Fr., Fr., J., B. 40, 4423). — Gelbes amorphes Pulver. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. Wird aus der gelben Lösung in konz. Schwefelsäure durch Wasser unverändert gefällt.

6-Amino-3,4-bis-äthylmercapto-1-methyl-benzol $C_{11}H_{17}NS_2 = H_2N \cdot C_6H_4(CH_2)_2(S \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Erhitzen des salzsauren 6-Amino-3,4-dimercapto-1-methyl-benzols mit Äthyljodid in alkoholisch-alkalischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 80° (Fr., Fr., J., B. 40, 4423). — Dickflüssiges Öl von basischen Eigenschaften. Kp_{25} : $225-227^\circ$; zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck. — $2C_{11}H_{17}NS_2 + H_2SO_4$. Nadeln (aus schwefelsäurehaltigem Wasser).

6-Diacetyl-amino-3,4-bis-acetylmercapto-1-methyl-benzol $C_{15}H_{17}O_4NS_2 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4(CH_2)_2(S \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von salzsaurem 6-Amino-3,4-dimercapto-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (FRÖHLICH, B. 40, 2491; FICHTER, FRÖHLICH, JALON, B. 40, 4423). — Bräunliche Täfelchen (aus Toluol + Petroläther). F: $114,5^\circ$; unlöslich in Petroläther und Wasser, sonst leicht löslich (Fr., Fr., J.). Wird bei längerem Kochen mit Wasser teilweise verseift; löst sich beim Kochen mit verd. Natronlauge unter Verseifung der Acetylmercaptogruppen glatt auf (Fr., Fr., J.).

3,4-Dioxy-benzylamin¹⁾ $C_7H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-[3,4-Dioxy-benzyl]-chloracetamid (s. u.) beim Kochen mit verd. Salzsäure (EINHORN, MAURMAYER, A. 343, 291). — $C_7H_9O_2N + HCl$. Nadeln (aus Methylalkohol). F: 169° . Sehr leicht löslich in Wasser.



3,4-Dimethoxy-benzylamin, Veratrylamin $C_9H_{11}O_2N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus 3,4-Dimethoxy-benzaldoxim (Bd. VIII, S. 259) mit Natriumamalgam und Essigsäure (JULIUSBERG, B. 40, 120) oder besser mit Zinkstaub und 50%/iger Essigsäure (RÜCHHEIMER, SCHÖN, B. 41, 18). — Stark basisches Öl. Kp_{14} : ca. 160° ; wenig flüchtig mit Wasserdämpfen (R., SCH., B. 42, 2376). — $C_9H_{11}O_2N + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: $257-258^\circ$ (J.).

3,4-Dimethoxy-benzylaminoacetaldehyd-diäthylacetal, Veratrylaminoacetal $C_{15}H_{21}O_5N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Veratrylamin und Chloracetal (Bd. I, S. 611) in siedendem Wasserbade (RÜCHHEIMER, SCHÖN, B. 41, 18). — Kp_{11} : 197° (R., SCH., B. 42, 2376). — Beim Eintragen von 2 Tln. Veratrylaminoacetal in ein Gemisch von 4,5 Tln. konz. Schwefelsäure und 2 Tln. Arsensäure entsteht 6,7-Dimethoxy-isochinolin (Syst. No. 3137) (R., SCH., B. 42, 2376).

N-[3,4-Dioxy-benzyl]-chloracetamid¹⁾ $C_7H_9O_2NCl = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Zur Lösung von 26 g Brenzcatechin und 30 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in 100 g Wasser gibt man unter Kühlung 10 cem konz. Salzsäure (EINHORN, MAURMAYER, A. 343, 290). — Prismen (aus Wasser). F: $140-141^\circ$. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser, sehr wenig in Äther, Chloroform und Benzol. — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 3,4-Dioxy-benzylamin (s. o.).

N-[4-Oxy-3-methoxy-benzyl]-chloracetamid, N-Vanillyl-chloracetamid¹⁾ $C_{10}H_{13}O_3NCl = (HO)(CH_3 \cdot O)C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Zur Lösung von 5 g Guajacol und 5 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in 15 cem Alkohol gibt man unter Kühlung 2 cem Schwefelsäure (EL., MAU., A. 343, 292). — Nadeln (aus Wasser). F: 116° bis 119° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, ziemlich schwer in Wasser.

N-[3,4-Dioxy-benzyl]-benzamid¹⁾ $C_{14}H_{13}O_2N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man trägt unter Kühlung 1 cem konz. Salzsäure in die Lösung von 1,1 g Brenzcatechin und 1,5 g N-Methylol-benzamid (Bd. IX, S. 207) in Alkohol ein und läßt mehrere Tage stehen (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 235). — Nadelchen (aus 50%/iger Essigsäure) F: 270° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. Leicht löslich in Alkali.

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von JONES, PYMAN, Soc. 127 [1925], 2589.

N-[4-Oxy-3-methoxy-benzyl]-benzamid, N-Vanillyl-benzamid¹⁾ $C_{15}H_{15}O_3N = (HO)(CH_3 \cdot O)C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man trägt unter Kühlung 1 ccm konz. Salzsäure in die Lösung von 2,5 g Guajacol und 3 g N-Methylol-benzamid in Alkohol ein, läßt einige Tage stehen und erwärmt kurz auf dem Wasserbad (El., Br., Sz., A. 343, 235). — Nadeln (aus Benzol) oder Tafeln (aus Alkohol). F: 148°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

N-[3-Methoxy-4-acetoxy-benzyl]-benzamid $C_{17}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch 20 Minuten langes Kochen von 1 g N-[4-Oxy-3-methoxy-benzyl]-benzamid und 1 g trockenem Natriumacetat mit 10 g Essigsäureanhydrid (El., Br., Sz., A. 343, 236). — Tafeln (aus Essigester). F: 161°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform.

Diäthylaminoessigsäure - [3.4-dioxy-benzylamid], [N.N-Diäthyl-glycin]-[3.4-dioxy-benzylamid] $C_{13}H_{20}O_3N_2 = (HO)C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 10 g N-[3.4-Dioxy-benzyl]-chloracetamid (S. 796) und 7 g Diäthylamin beim Erwärmen in 30 g Essigester (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 291). — Öl. — Metaborat $C_{13}H_{20}O_3N_2 + HBO_2$. Amorphes weißes Pulver. Zersetzt sich ohne zu schmelzen.

5. Aminoderivate des 3.5-Dioxy-1-methyl-benzols $C_7H_8O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 882).

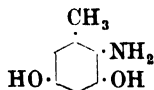
2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol, β -Aminoorcins $C_7H_8O_2N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. HENRICH, B. 36, 885. — B. Bei allmählichem Eintragen von 10 g der α -Form oder der β -Form des Nitroorcins (Bd. VIII, S. 264—265) in die Lösung von 40 g Zinnchlorür in 100 ccm konz. Salzsäure bei 40° (HENRICH, M. 18, 164; B. 36, 885). Durch Reduktion von 2-Nitro-3.5-dioxy-1-methyl-benzol (β -Nitroorcins, Bd. VI, S. 889) mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, W. MEYER, B. 36, 888). Beim Erhitzen von 3-Amino-4.6-dioxy-2-methyl-benzoesäure-äthylester (Aminoorsellinsäure-äthylester, Syst. No. 1912) mit Salzsäure auf 160° (HENRICH, DORSCHKY, B. 37, 1420). Beim Erwärmen von 3-Benzolazo-4.6-dioxy-2-methyl-benzoesäure (Benzolazoorsellinsäure, Syst. No. 2144) mit Zinnchlorür und Salzsäure (H., D., B. 37, 1423). — Nadelchen. Sehr unbeständig (H., M. 18, 165). — Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft unter Entwicklung von Ammoniak zu violettroten bezw. rotgelben Farbstoffen (H., B. 30, 1109; M. 19, 493; vgl. H., W. M., C. 1903 I, 24, 25). Die Lösung des Hydrochlorids färbt sich beim Zutropfen von Eisenchloridlösung zuerst dunkelbraunrot, dann hellbraungelb; von Kaliumdichromat wird sie granatrot gefärbt (H., W. M., B. 36, 888). Die Einw. von Chlorkalk auf das Hydrochlorid führt zu der Verbindung $C_7H_7O_2Cl_3$ (s. u.) und der Verbindung $C_7H_7O_2Cl_2$ (s. u.) (H., W. M., D., B. 37, 1427). Bei der Einw. von Brom auf das Hydrochlorid in Eisessiglösung entsteht 4.6-Dibrom-2-amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol (S. 798) (H., W. M., D., B. 37, 1426). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 2-Acetamino-3.5-diacetoxy-1-methyl-benzol (S. 798), (H., B. 30, 1106; M. 19, 508). Beim Kochen mit Benzoylchlorid entsteht 6-Benzoyloxy-4-methyl-2-phenylbenzoxazol $C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4(CH_3) < \overset{N}{\underset{O}{C}} > C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4226) (H., B. 30, 1104; M. 19, 483). — $C_7H_8O_2N + HCl + 2 H_2O$ (H., M. 18, 164). Rhomboederähnliche Krystalle; in verd. Salzsäure (2:3) weniger löslich als das salzsaure 4-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol (H., W. M., B. 36, 888). — $C_7H_8O_2N + H_2SO_4$ (H., W. M., D., B. 37, 1425). — Neutrales Oxalat $2C_7H_8O_2N + C_2H_2O_4$. Prismatische Nadeln (H., W. M., D., B. 37, 1425). — Pikrat $C_7H_8O_2N + C_6H_3O_7N_3 + H_2O$. Nadeln. Wird bei 105° wasserfrei; färbt sich bei 140° dunkel, wird bei 190° zersetzt (H., W. M., D., B. 37, 1425). — Ferrocyanwasserstoffsäures Salz $4C_7H_8O_2N + 4HCN + Fe(CN)_6$ (H., W. M., D., B. 37, 1425).

Verbindung $C_7H_7O_2Cl_3$. B. Bei der Einw. von Chlorkalk auf salzsaures 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol, neben anderen Produkten (HENRICH, W. MEYER, DORSCHKY, B. 37, 1427). — Nadeln. F: 97°. Leicht löslich in Äther, Benzol, schwerer in Ligroin. Wird beim Kochen mit Wasser zersetzt. In Soda und Ammoniak mit roter Farbe löslich.

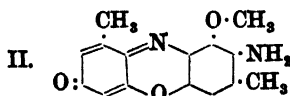
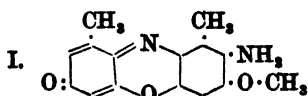
Verbindung $C_7H_7O_2Cl_2$. B. Bei der Einw. von Chlorkalk auf salzsaures 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol, neben anderen Produkten (HENRICH, W. MEYER, DORSCHKY, B. 37, 1427). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 117°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwerer in Ligroin, löslich in kaltem Wasser. In Alkali unter Braunfärbung löslich.

2-Amino-5-oxy-3-methoxy-1-methyl-benzol $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-5-oxy-3-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 889) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, NACHTIGALL, B. 36, 893). — Beim Hinzufügen von Natronlauge zu der wäßr. Lösung des Hydrochlorids scheidet sich zunächst die freie Base aus, die aber sofort wieder gelöst wird; in der alkal. Lösung oxydiert sich die

¹⁾ Vgl. die Anm. auf S. 796.

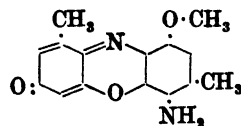


Base sehr schnell, wobei sich die Lösung zunächst braun färbt und dann bordeauxrote Flocken abscheidet (H., N.). Gibt in alkal. Lösung bei 4-tägigem Stehen an der Luft das Amino-methoxydimethylphenoxazon der Formel I oder der Formel II (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, Syst. No. 4382) (HENRICH, ROTERS, B. 41, 4213). Durch Oxydation des



salzsauren Salzes mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure bei 12° entsteht 6-Methoxy-toluchinon (Bd. VIII, S. 264) (H., N.). Liefert bei der Spaltung mit konz. Salzsäure salzsaures 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol (S. 797) (H., N.). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln. In verd. Salzsäure weniger löslich als das salzsaure 2-Amino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol (s. u.) (H., N.).

2-Amino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. HENRICH, NACHTIGALL, B. 36, 892. — B. Aus 5-Methoxy-3-methyl-benzochinon-(1,2)-oxim-(2) (Bd. VIII, S. 263) oder aus 5-Methoxy-3-methyl-benzochinon-(1,2)-oxim-(2)-methyläther (Bd. VIII, S. 263) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, M. 18, 181, 184; 22, 242; H., N.). Aus 2-Nitro-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 889) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (H., N.). — Krystalle. Löslich in Natronlauge (H., M. 18, 182). Reduziert ammoniakalische Silberlösung (H., M. 18, 183). Bei der Oxydation mit Luft in alkal. Lösung entsteht das Phenoxazon $C_{15}H_{14}O_2N_2$, nebenstehender Formel (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung; Syst. No. 4382) (H., B. 30, 1107; HENRICH, SCHIEBERBERG, J. pr. [2] 70, 365). Das salzsaure Salz liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° salzsaures 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol (H., N.). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln (H., M. 18, 182).



2-Formamino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol $C_8H_9O_2N = OH \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(OH)_2$. B. Man erhitzt 5 g salzsaures 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol mit 3 g Natriumformiat und 5 g wasserfreier Ameisensäure 2—3 Stunden zum Sieden (H., M. 19, 514). — Krystalle (aus Eisessig). F: 195—198°. Bei 180° Sinterung, bei 208° Zersetzung. Löslich in heißem Eisessig, leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther, Benzol und Chloroform. — Geht bei der trocknen Destillation in 6-Oxy-4-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4222) über.

2-Acetamino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol $C_{11}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf 2-Amino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol (s. o.) (H., B. 33, 3420; M. 22, 244). — Nadelchen (aus Alkohol). F: 156—157°. Löslich in verd. Sodalösung.

2-Acetamino-5-methoxy-3-acetoxy-1-methyl-benzol $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (H., B. 30, 1106). — Blätter (aus verdünntem Alkohol). F: 108—109°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Petroläther.

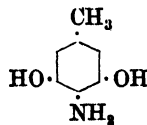
2-Acetamino-3,5-diacetoxy-1-methyl-benzol $C_{12}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (H., B. 30, 1106; M. 19, 508). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 98—99°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in heißem Wasser, schwer in kaltem Petroläther.

2-Benzamino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol $C_{12}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol.-Gew. 2-Amino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzol mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid und überschüssiger 10%iger Natronlauge (H., M. 22, 247). — Nadeln. F: 219—220° (HENRICH, NACHTIGALL, B. 36, 891). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol (H.).

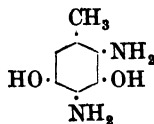
2-Benzamino-3,5-dibenzoyloxy-1-methyl-benzol $C_{28}H_{21}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(O \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus salzsaurem 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (H., M. 19, 495). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 165—166°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, schwer in Äther. Durch Destillation und darauffolgende Verseifung entsteht 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-phenoxazol (Syst. No. 4226).

4,6-Dibrom-2-amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol $C_7H_7O_2NBr_2 = H_2N \cdot C_6Br_2(CH_3)(OH)_2$. B. Bei der Einw. von Brom auf salzsaures 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol in Eisessiglösung (HENRICH, W. MEYER, DORSCHKY, B. 37, 1426). — $C_7H_7O_2NBr_2 + HCl$. Maßig löslich in kaltem Wasser.

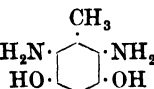
4-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol, α -Aminoorecin $C_7H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Reduktion von 4-Nitro-3,5-dioxy-1-methyl-benzol (α -Nitroorecin, Bd. VI, S. 889) mit Zinnchlorür und Salzsäure in der Siedehitze (HENRICH, W. MEYER, *B.* 36, 888). — Das salzsaure Salz gibt mit überschüssiger Natronlauge zuerst eine grünlche Färbung, dann dunkelgrüne Schlieren und schließlich eine dunkelbraungelbe Flüssigkeit. Das salzsaure Salz gibt mit Kaliumdichromatlösung eine grüngelbe Färbung, die in Braun-gelb übergeht, mit Eisenchlorid eine hellgelbe, dann hellbraungelbe Färbung. — $C_7H_7O_2N + HCl$. Weiße, schief abgeschnittene Nadeln. Ist in verd. Salzsäure (2:3) leichter löslich als das salzsaure 2-Amino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol.



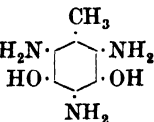
2,4-Diamino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol, Diaminoorecin aus Orsellinsäureäthylester $C_{10}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man kombiniert Orsellinsäureäthylester (Bd. X, S. 414) mit 2 Mol.-Gew. Diazobenzol zu Bis-benzolazo-orsellinsäure-äthylester (Syst. No. 2144), spaltet diesen durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure und erhitzt das Spaltungsprodukt mit konz. Salzsäure auf 160° (HENRICH, *B.* 37, 1410). Entsteht auch durch Reduktion von Dinitrosoorecin (Bd. VII, S. 887) mit Zinnchlorür und Salzsäure (H., *B.* 37, 1412). — $C_7H_7O_2N_2 + 2 HCl$. Prismatische Krystalle. Zeigt in wäBr. Lösung folgende Farbenreaktionen: Eisenchlorid erzeugt eine blaue, bald violett werdende Farbe; Dichromat erzeugt eine blaue, bald verschwindende Farbe; Chlorkalk färbt die angesäuerte Lösung vorübergehend blau; Natriumnitrit färbt die angesäuerte Lösung vorübergehend blau; Ammoniak bewirkt schmutzig violette Fällung; Natronlauge färbt bei Gegenwart von Luft-sauerstoff kornblumenblau.



2,6-Diamino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol, Diaminoorecin aus Paraorsellinsäure $C_7H_7O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man kombiniert Pararorsellinsäure (Bd. X, S. 422) mit 2 Mol.-Gew. Diazobenzol zu einem Disazokörper und erhitzt diesen mit Zinnchlorür und Salzsäure (HENRICH, *B.* 37, 1413). — $C_7H_7O_2N_2 + 2 HCl$. Nadel förmige Krystalle. Zeigt in wäBr. Lösung folgende Farbenreaktionen: Eisenchlorid erzeugt eine hochrote, ziemlich beständige Färbung; Dichromat färbt ähnlich; Nitrit erzeugt in der angesäuerten Lösung eine bräunliche, bald dunkelgrün werdende Färbung; Chlorkalklösung erzeugt in der angesäuerten Lösung eine Trübung; Natronlauge erzeugt zuerst eine gelbrote Färbung, beim Schütteln wird die Flüssigkeit rot.

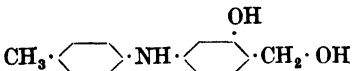


2,4,6-Triamino-3,5-dioxy-1-methyl-benzol, Triaminoorecin $C_7H_7O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von Trinitroorecin (Bd. VI, S. 890) mit Zinn und Salzsäure (STENHOUSE, *A.* 167, 170). Aus 3,5-Diamino-6-oxy-2-methyl-p-chinon-imid-(1) (Syst. No. 1878) durch Natriumamalgam oder in Ammoniumsulfhydrat durch Schwefelwasserstoff (St.). — Krystallpulver. — Geht an der Luft sofort in 3,5-Diamino-6-oxy-2-methyl-p-chinon-imid-(1) über. — Salzsaures Salz. Zerfließliche Nadeln.

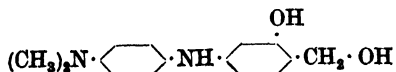


6. Aminoderivate des 2,1'-Dioxy-1-methyl-benzols (2-Oxy-benzyl-alkohols) $C_7H_7O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 891).

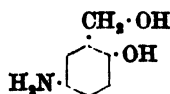
4-p-Toluidino-2-oxy-benzylalkohol, 3'-Oxy-4-methyl-4'-oxymethyl-diphenylamin $C_{14}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man läßt eine Lösung von 10 g 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin (S. 412) und 5 g konz. Salzsäure in 40 g Alkohol in ein Gemisch von 4,7 ccm 32%iger Formaldehydlösung und 40 g Alkohol langsam einfließen (GNEHM, VEILLON, *J. pr.* [2] 66, 76). — Eigelbes amorphes Pulver. Schmilzt bei 300° noch nicht. In allen gewöhnlichen Mitteln unlöslich. Alkoholisches Kali löst mit hellbrauner Farbe. — Läßt sich in 4,4'-Di-p-toluidino-2,2'-dioxy-diphenylmethan (S. 812) überführen.



4-[4-Dimethylamino-anilino]-2-oxy-benzyl-alkohol, 3-Oxy-4'-dimethylamino-4-oxymethyl-diphenylamin $C_{15}H_{19}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Man trägt die Lösung von 2,28 g 3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 418) und 0,9 ccm Salzsäure (D: 1,19) in 15 ccm Alkohol in eine Mischung von 0,8 ccm 40%iger Formaldehydlösung und 8 ccm Alkohol ein (GNEHM, WEBER, *J. pr.* [2] 69, 239). — Gelbliches amorphes Pulver. Schmilzt bei 360° noch nicht. Unlöslich, außer in Pyridin. — Läßt sich in 4,4'-Bis-[4-dimethylamino-anilino]-2,2'-dioxy-diphenylmethan (S. 812) überführen.



5-Amino-2-oxy-benzylalkohol, Aminosaligenin $C_7H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-oxy-benzylalkohol (Bd. VI, S. 895) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (BAYER & Co., D.R.P. 148977; C. 1904 I, 699; vgl. EICHENGRÜN, C. 1902 II, 894). — Blättchen. Schmilzt bei 135–142° unter Bräunung (B. & Co., D.R.P. 148977). — Das Hydrochlorid wird unter dem Namen „Edinol“ als photographischer Entwickler benutzt (E.; B. & Co., D.R.P. 149123; C. 1904 I, 701).



Methyl-[5-amino-2-oxy-benzyl]-äther $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man reduziert den durch Kochen von 5-Nitro-2-oxy-benzylchlorid (Bd. VI, S. 367) mit Methylalkohol in Gegenwart von Soda oder Calciumcarbonat erhältlichen Methyl-[5-nitro-2-oxy-benzyl]-äther (vgl. BAYER & Co., D.R.P. 136680; C. 1902 II, 1439) durch Kochen seiner wäbrig-alkoholischen Lösung mit Zinkstaub (BAYER & Co., D.R.P. 148977; C. 1904 I, 699). — Farblose Blättchen. F: 124–126°; schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, Alkohol, ziemlich schwer in Äther (B. & Co., D.R.P. 148977). — Wurde als photographischer Entwickler vorgeschlagen (B. & Co., D.R.P. 157667; C. 1905 I, 639).

Äthyl-[5-amino-2-oxy-benzyl]-äther $C_9H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man reduziert den durch Kochen von 5-Nitro-2-oxy-benzylchlorid mit Alkohol in Gegenwart von Soda oder Calciumcarbonat erhältlichen Äthyl-[5-nitro-2-oxy-benzyl]-äther (vgl. BAYER & Co., D.R.P. 136680; C. 1902 II, 1439) durch Kochen seiner wäbrig-alkoholischen Lösung mit Zinkstaub (BAYER & Co., D.R.P. 148977; C. 1904 I, 699). — Blättchen. F: 76–78°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser.

[5-Amino-2-oxy-benzyl]-acetat $C_9H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [5-Nitro-2-oxy-benzyl]-acetat (Bd. VI, S. 896) durch Reduktion in verd. Essigsäure mit Zinkstaub (BAYER & Co., D.R.P. 148977; C. 1904 I, 699). — Blättchen oder Nadeln. F: 136° bis 137°; leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in Äther (B. & Co., D.R.P. 148977). — Wurde als photographischer Entwickler vorgeschlagen (B. & Co., D.R.P. 157667; C. 1905 I, 639).

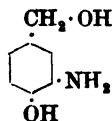
7. Aminoderivate des 3.1'-Dioxy-1-methyl-benzols (3-Oxy-benzylalkohols) $C_7H_9O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 896).

Polymerer Anhydro-[4-amino-3-methoxy-benzylalkohol] $(C_7H_9ON)_x = [CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ CH_2 \end{smallmatrix}]_x$. B. Bei Einwirkung der äquivalenten Menge o-Anisidin (S. 359) auf Formaldehyd in Gegenwart von Säuren (KALLE & Co., D. R. P. 96852; C. 1898 II, 159). — Farbloser, körniger Niederschlag, dessen Schmelzpunkt in rohem Zustande bei ca. 160°, in gereinigtem Zustande bei 205° liegt. Unlöslich in Alkohol und Äther, sehr wenig löslich in Benzol. Die Lösung in verd. Säuren ist intensiv gelb. Nitritlösung erzeugt einen dicken, farblosen Niederschlag eines Nitrosamins.

Polymerer Anhydro-[4-amino-3-äthoxy-benzylalkohol] $(C_9H_{11}ON)_x = [C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} NH \\ CH_2 \end{smallmatrix}]_x$. B. Aus äquimolekularen Mengen o-Phenetidin (S. 359) und Formaldehyd bzw. Methylal in Gegenwart von Säuren (KALLE & Co., D.R.P. 96852; *Frdl.* 5, 93; C. 1898 II, 159). — Farbloser Niederschlag.

8. Aminoderivat des 4.1'-Dioxy-1-methyl-benzols (4-Oxy-benzylalkohols) $C_7H_9O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 897).

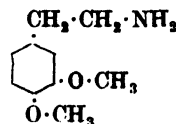
3-Amino-4-oxy-benzylalkohol $C_7H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-benzylalkohol (Bd. VI, S. 901) durch Kochen mit Zinkstaub in verd. Alkohol (BAYER & Co., D.R.P. 148977; C. 1904 I, 699). — Nadeln. Schmilzt unscharf bei 112–114°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich schwer in Äther, löslich in Alkohol.



3. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_8H_{10}O_2$.

1. Aminoderivate des 3.4-Dioxy-1-äthyl-benzols $C_8H_{10}O_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 902).

β-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-äthylamin, Homoveratrylamin $C_{10}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Dimethylätherhydrokaffeinsäureamid (3.4-Dimethoxy-hydroxymethylsäureamid, Bd. X, S. 424) beim Eintragen in eine wäbr. Kaliumhypobromitlösung auf dem Wasserbade (PIOTER, FINKELSTEIN, C. r. 148, 926; B. 42, 1986; C. 1910 I, 1621). — Hydrochlorid. Zerfließliche Nadeln (aus Alkohol). — Chloroplatinat. Orangerote Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 173–174°.



N-[β -(3,4-Dimethoxy-phenyl)-äthyl]-[3,4-dimethoxy-phenylessigsäure-amid], Homoveratroylhomoveratrylamin $C_{20}H_{22}O_6N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus Homoveratrylamin und Homoveratroylchlorid (Bd. X, S. 409) in alkal. Lösung (PICTET, FINKELSTEIN, *C. r.* 148, 926; *B.* 42, 1986; *C.* 1910 I, 1621). — Nadeln (aus verd. Essigsäure oder aus Chloroform + Petroläther). F: 124°. Unlöslich in Petroläther, ziemlich leicht löslich in warmem Wasser, sehr leicht in Chloroform, Eisessig. Leicht löslich in konz. Salzsäure, fällt mit Wasser daraus unverändert aus; farblos löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure; die Lösung wird beim Erwärmen zuerst gelb, dann braun. — Gibt beim Kochen mit 2 Tln. Phosphorsäureanhydrid in 10 Tln. Xylol Dihydropapaverin (Syst. No. 3176).

2. Aminoderivat des 2,4- oder des 2,6- oder des 3,5-Dioxy-1-äthylbenzols $C_9H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot C_2H_5(OH)_2$.

x-Amino-x-oxy-x-äthoxy-1-äthyl-benzol, x-Amino-x-äthyl-resorcin-mono-äthyläther $C_{10}H_{12}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(C_2H_5)(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus x-Äthoxy-2-äthyl-benzochinon-(1,4)-monoxim bzw. x-Nitroso-x-äthyl-resorcin-monoäthyläther (Bd. VIII, S. 275) mit Zinn und Salzsäure (KRAUS, *M.* 12, 377). — Krystallinische Flocken. — $C_{10}H_{12}O_3N + HCl$. Blättchen.

3. Aminoderivate des 4,1'-Dioxy-1-äthyl-benzols (Methyl-[4-oxy-phenyl]-carbinols) $C_9H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 903).

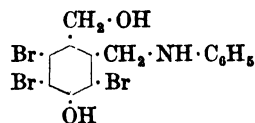
Aminomethyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol $C_9H_{11}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von salzsaurem ω -Amino-4-oxy-acetophenon (Syst. No. 1877) mit Natrium und Alkohol (TUTIN, CATON, HANN, *Soc.* 95, 2120). — Die freie Base krystallisiert nicht und ist nur in Form ihrer Benzoylverbindungen charakterisiert.

Benzaminomethyl-[4-benzoyloxy-phenyl]-carbinol $C_{22}H_{21}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Aminomethyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol durch Benzoylierung nach SCHOTTEN-BAUMANN, neben [Benzaminomethyl-(4-benzoyloxy-phenyl)-carbin]-benzoat (TUTIN, CATON, HANN, *Soc.* 95, 2121). Aus [Benzaminomethyl-(4-benzoyloxy-phenyl)-carbin]-benzoat durch Kochen mit 80%igem Alkohol (T., C., H.). — Blättchen (aus Benzol). F: 210°. Sehr wenig löslich in Benzol.

[Benzaminomethyl-(4-benzoyloxy-phenyl)-carbin]-benzoat $C_{22}H_{21}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Aminomethyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol oder aus Benzaminomethyl-[4-benzoyloxy-phenyl]-carbinol durch Benzoylierung (T., C., H., *Soc.* 95, 2121). — Nadeln (aus Benzol). F: 182°.

4. Aminoderivate des 4,1'-Dioxy-1,2-dimethyl-benzols (4-Oxy-2-methylbenzylalkohols) $C_9H_{10}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 909).

3,5,6-Tribrom-4-oxy-2-anilinomethyl-benzylalkohol $C_{11}H_{11}O_2NBr_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch 5–6-stdg. Erwärmen des 3,5,6-Tribrom-4-oxy-2-brommethyl-benzylalkohols (Bd. VI, S. 909) mit Anilin in Benzol (AUWERS, v. ERGGELET, *B.* 32, 3027). — Nadelchen (aus Benzol). Schmilzt bei 171° unter Zersetzung. Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol, Eisessig, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Alkalien.



[3,5,6-Tribrom-4-acetoxy-2-(acetylanilino-methyl)-benzyl]-acetat $C_{26}H_{21}O_6NBr_3 = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 2-stdg. gelindes Sieden von 1 Tl. 3,5,6-Tribrom-4-oxy-2-anilinomethyl-benzylalkohol mit 4 Tln. Essigsäureanhydrid (A., v. E., *B.* 32, 3028). — Prismen (aus Eisessig). Schmilzt bei 179–181° unter Zersetzung. Leicht löslich in kaltem Benzol, heißem Alkohol und Aceton.

5. Aminoderivat von Dioxy-dimethyl-benzolen $C_8H_{10}O_2 = (CH_3)_2C_6H_2(OH)_2$, ungewisser Konstitution.

x-Amino-x,x-dioxy-1,3-dimethyl-benzol $C_8H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_2(OH)_2$. B. Entstand in geringer Menge neben 2,4-Dimethyl-phloroglucin (Bd. VI, S. 1116), als m-Xylol in Trinitro-m-xylol übergeführt, dieses reduziert und das salzsaure Salz des Reduktionsproduktes mit Wasser unter Einleiten von Kohlendioxyd gekocht wurde (WEIDEL, WENZEL, *M.* 19, 237, 247). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser), die sich bald rosenrot färben und mit Eisenchlorid eine grünlichbraune Färbung geben. Wird beim Kochen mit Wasser nicht in 2,4-Dimethyl-phloroglucin übergeführt.

4,x-Bis-[salicylamino-methyl]-brenzcatechin $C_{22}H_{20}O_6N_2 = (HO)_2C_6H_3(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Man gibt zu einer Lösung von 3 g N-Methylol-salicylamid (Bd. X, S. 90)

und 2 g Brenzcatechin in Alkohol 6 g konz. Salzsäure (EINHORN, SCHUPP, A. 343, 261). — Mikrokrystallinisches Pulver (aus Aceton und Wasser). F: 200—203° (Zers.). Löslich in Natronlauge und Soda unter Gelbfärbung. Eisenchlorid gibt in Alkohol gelbrote Färbung.

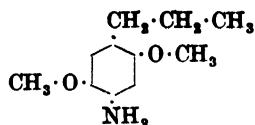
2.x-Bis-[chloracetamino-methyl]-hydrochinon $C_{13}H_{14}O_2N_2Cl_2 = (HO)_2C_6H_2(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl)_2$. B. Man gießt 3 ccm konz. Salzsäure zu der Lösung von 9 g Hydrochinon und 20 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in 100 g Alkohol (EINHORN, MAURMAYER, A. 343, 293). — Bräunliche Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 235°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol.

2.x-Bis-[salicylamino-methyl]-hydrochinon $C_{13}H_{14}O_4N_2 = (HO)_2C_6H_2(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Man gibt zur Lösung von 3 g N-Methylol-salicylamid 2 g Hydrochinon in Alkohol 6 g konz. Salzsäure und läßt 2 Tage stehen (EINHORN, SCHUPP, A. 343, 262). — Mikrokrystallinisches Pulver (aus Aceton und Wasser). Zersetzt sich bei 250—252°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln, außer Äther.

4. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_9H_{12}O_2$.

1. **Aminoderivate des 2.5-Dioxy-1-propyl-benzols** $C_9H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 920).

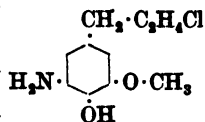
4-Amino-2.5-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{14}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 4-Nitro-2.5-dimethoxy-1-propyl-benzols (Bd. VI, S. 920) mit Aluminium-amalgam (THOMS, B. 36, 857). — Nadeln. F: 94°.



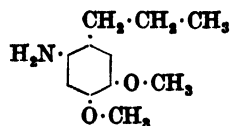
4-Acetamino-2.5-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{13}H_{16}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)(O \cdot CH_3)_2$. Nadeln. F: 104° (THOMS, B. 36, 857).

2. **Aminoderivate des 3.4-Dioxy-1-propyl-benzols** $C_9H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 920).

1^a oder 1^b-Chlor-5-amino-4-oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol $C_{10}H_{11}O_3NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol (Nitro Eugenol, Bd. VI, S. 968) mit Zinn und Salzsäure (WESELSKY, BENEDIKT, M. 3, 389). — Blättchen (aus Alkohol). F: 97°. Destillierbar. Löst sich in siedendem Wasser unter teilweiser Zersetzung. — $C_{10}H_{11}O_3NCl + HCl + H_2O$. Nadeln oder Blättchen.



6-Amino-3.4-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{14}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 6-Nitro-3.4-dimethoxy-1-propyl-benzols (Bd. VI, S. 924) mit Aluminiumamalgam (THOMS, B. 36, 860). — F: 59°. Kp_{10} : 169°. — Liefert in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitrit 5-Methoxy-2-propyl-chinon (Bd. VIII, S. 282).



6-Acetamino-3.4-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{13}H_{16}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)(O \cdot CH_3)_2$. F: 144° (THOMS, B. 36, 860).

3. **Aminoderivate des 4.1^a-Dioxy-1-propyl-benzols [Methyl-(4-oxy-benzyl)-carbinols]** $C_9H_{12}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 927).

Dimethylaminomethyl-[4-methoxy-benzyl]-carbinol $C_{13}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Chloromethyl-[4-methoxy-benzyl]-carbinol (Chloromethyl-anisyl-carbinol, Bd. VI, S. 927) und Dimethylamin (FOURNEAU, TIFFENEAU, Bl. [4] 1, 1232). Aus Jodmethyl-anisyl-carbinol (Bd. VI, S. 928) und Dimethylamin in Benzollösung (DAUFRESNE, C. r. 145, 876; Bl. [4] 3, 324; A. ch. [8] 13, 419). — Kp_{13} : 166—167°; D_4^{20} : 1,038 (D.).

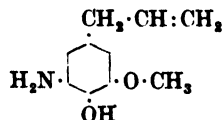
[Dimethylaminomethyl-(4-methoxy-benzyl)-carbin]-benzoat $C_{19}H_{23}O_5N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Dimethylaminomethyl-[4-methoxy-benzyl]-carbinol in Benzol und Benzoylchlorid (DAUFRESNE, C. r. 145, 876; Bl. [4] 3, 324; A. ch. [8] 13, 420). — Hydrochlorid. F: 98°.

Diäthylaminomethyl-[4-methoxy-benzyl]-carbinol $C_{14}H_{21}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus Jodmethyl-[4-methoxy-benzyl]-carbinol (Bd. VI, S. 928) und Diäthylamin in Toluol (DAUFRESNE, C. r. 145, 876; Bl. [4] 3, 325; A. ch. [8] 13, 421). — Kp_{745} : 308—310°; Kp_{15} : 187—189°. D_4^{20} : 0,946.

c) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-8}O_2$.

Aminoderivat des 3,4-Dioxy-1-allyl-benzols $C_9H_{10}O_2 = CH_2:CH:CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 961).

5-Amino-4-oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol, Amino Eugenol $C_{10}H_{12}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert Benzolazoeugenol (Syst. No. 2127) mit Zink und Essigsäure (ODDO, PUXEDDU, G. 35 I, 64) oder mit Zinn und Salzsäure (O., P., G. 35 I, 74) oder mit Phenylhydrazin (O., P., B. 38, 2753; G. 35 II, 601). — Schuppen (aus Ligroin oder Wasser). F: 114°; sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln (O., P., G. 35 I, 74).



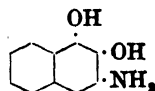
Monocetylderivat $C_{12}H_{16}O_3N = C_{10}H_{14}O_2N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 2-stdg. Kochen von Amino Eugenol mit Essigsäureanhydrid (O., P., G. 35 I, 77). — Nadeln (aus Wasser). F: 132°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, löslich in siedendem Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Unlöslich in verd. Alkalien.

d) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$.1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_8O_2$.

1. Aminoderivate des 1,2-Dioxy-naphthalins $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 975). Vgl. auch No. 3, S. 805.

3-Amino-1,2-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Behandeln von 3-Nitro-naphthochinon-(1,2) (Bd. VII, S. 723) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KORN, B. 17, 907). Aus 3-Nitro-1,2-dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 976) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (GROVES, Soc. 45, 300; ZINCKE, NOACK, A. 295, 13). — F: 164° (Zers.) (Z., N.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr wenig in Äther und Benzol (Z., N.), löslich in Alkalien und kohlensauen Alkalien mit gelblicher Farbe (Z., N.). — Wird von Oxydationsmitteln energisch angegriffen (K.; Z., N.). Die Lösungen in Alkalien färben sich an der Luft rasch braun und scheiden stark gefärbte Produkte ab (Z., N.). Das salzsaure Salz gibt mit Eisenchlorid einen schwarzblauen Niederschlag (K.; Z., N.). Durch Einw. von Chlor entsteht 4,4-Dichlor-1,2,3-trioxo-naphthalintetrahydrid (Bd. VII, S. 867) (Z., N.). Das salzsaure Salz wird durch Erhitzen mit verdünnter Salzsäure auf 140° nicht verändert (K.). — $C_{10}H_7O_2N + HCl$ (K.). Blättchen (Z., N.).



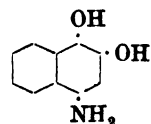
3-Acetamino-1,2-dioxy-naphthalin $C_{12}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(OH)_2$. B. Durch Zufügen von 2 Mol.-Gew. verdünnter Natronlauge zur siedenden Suspension von 3-Acetamino-1,2-diacetoxy-naphthalin in der 20-fachen Menge Wasser, kurzes Kochen bis zur Lösung und sofortiges Fällen mit Essigsäure (KEHRMANN, ZIMMERLI, B. 31, 2406). — Krystalle. Zersetzt sich gegen 170°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Essigsäure. — Oxydiert sich leicht.

3-Acetamino-1 oder 2-oxy-2 oder 1-acetoxy-naphthalin $C_{14}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(OH) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-1,2-dioxy-naphthalin mit Acetylchlorid auf 100° (ZINCKE, NOACK, A. 295, 14). — Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (aus Aceton). F: 195° (Zers.). Wird von Alkali mit grüner Farbe unter Abscheidung blauer Flocken gelöst, welche auf Zusatz von Wasser verschwinden.

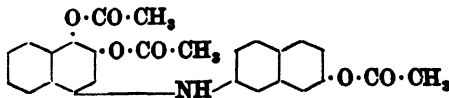
3-Acetamino-1,2-diacetoxy-naphthalin $C_{16}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-1,2-dioxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid und essigsaurem Natrium (ZINCKE, NOACK, A. 295, 15). Aus 3-Acetamino-1 oder 2-oxy-2 oder 1-acetoxy-naphthalin (s. o.) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (Z., N.). — Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich über 200°. Schwer löslich in Alkohol.

4-Amino-1,2-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Reduktion von 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 302) mit Zinn und Salzsäure (GRAEBE, LUDWIG, A. 154, 320) oder mit Zinnchlorür in konz. Salzsäure (KEHRMANN, B. 27, 3340). — Oxydiert sich in ammoniakalischer Lösung an der Luft zu 2-Oxy-naphthochinon-(1,4)-imid-(4) (G., L.; K.). — $C_{10}H_7O_2N + HCl$. Tafeln oder Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (G., L.; K.). Oxydiert sich schnell an der Luft (G., L.; K.).



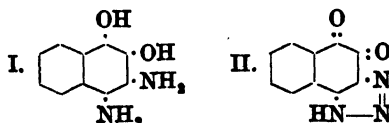
[7-Acetoxy-naphthyl-(2)]-[3,4-diacetoxy-naphthyl-(1)]-amin $C_{20}H_{12}O_5N$, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[7-oxy-naphthyl-(2)-imid]-(4) bzw. 4-[7-Oxy-naphthyl-(2)-amino]-naphthochinon-(1.2) (S. 685) mit Eisessig, Acetanhydrid und Natriumacetat und gibt Zinkstaub hinzu (SACHS, BERTHOLD, ZAAE, *O.* 1907 I, 1130). — Nadeln (aus Eisessig). F: 204° bis 205°. Löslich in Aceton, Chloroform, heißem Alkohol, Eisessig, Essigester und Benzol mit bläulicher Fluorescenz; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe.



4-Acetamino-1,2-dioxy-naphthalin $C_{18}H_{12}O_3N$ = $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(OH)_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Acetamino-1,2-diacetoxy-naphthalin mit Natronlauge (KEHRMANN, *B.* 27, 3341). Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) bzw. 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 303) und wäßriger, schweflicher Säure (WITT, DEDICHEN, *B.* 29, 2951). — Nadeln (aus Wasser). F: 187° (Zers.) (W., D.). Gut löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig (K.).

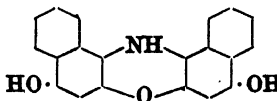
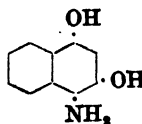
4-Acetamino-1,3-diacetoxy-naphthalin $C_{18}H_{12}O_5N$ = $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-1,2-dioxy-naphthalin mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (KEHRMANN, *B.* 27, 3339, 3341). — Prismen (aus Alkohol). F: 193°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Eisessig.

3,4-Diamino-1,2-dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_2N_2$, s. Formel I. B. Eine eiskalte, schwach angesäuerte wäßr. Lösung von salzsaurem 3-Amino-1,2-dioxy-naphthalin wird mit Benzoldiazoniumchloridlösung vermischt, die ausfallende, dunkelrote Azoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure reduziert (ZINCKE, NOACK, *A.* 295, 23). — Die freie Base ist wenig beständig, oxydiert sich rasch an der Luft. Gibt mit salpetriger Säure 3,4-Azimino-naphthochinon-(1.2) der Formel II (Syst. No. 3888). — $C_{10}H_8O_2N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Gelbliche Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.



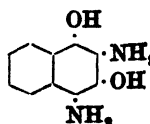
2. *Aminoderivate des 1,3-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2$ = $C_{10}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 978). Vgl. auch No. 3, S. 805.

4-Amino-1,3-dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3-Jod-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 307), gelöst in Alkohol, mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, MASCIONI, *B.* 28, 351). Bei der Reduktion von 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1) (Syst. No. 1874) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, HERTZ, *B.* 29, 1419). Neben Acetanilid durch Behandeln einer heißen alkoh. Lösung von 4-Benzolazo-1,3-diacetoxy-naphthalin (Syst. No. 2129) mit Zinkstaub und Essigsäure und Zusatz von konz. Salzsäure zum Filtrat (ZINCKE, WIEGAND, *A.* 286, 89). — Krystalle. Wird bei 130° violett und schmilzt bei 162° zu einer blauen Flüssigkeit (Z., W.). Färbt sich beim Liegen an der Luft blau; auch die Lösungen in Alkohol, Aceton und Eisessig nehmen an der Luft rasch eine blaue Färbung an (J., W.). Leitet man durch eine wäßrige, mit etwas Ammoniak oder überschüssigem Natriumacetat versetzte Lösung von salzsaurem 4-Amino-1,3-dioxy-naphthalin Luft, so erhält man ein Oxy-dinaphthoxazon $C_{20}H_{12}O_4N$ (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, dem Dioxy-dinaphthoxazin der nebenstehenden Formel, Syst. No. 4257) (K., *B.* 28, 357). 4-Amino-1,3-dioxy-naphthalin liefert in stark alkal. Lösung durch die Luftyxydation 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) (K., M.). Dieses entsteht stets bei der Einw. von Oxydationsmitteln auf salzsaures 4-Amino-1,3-dioxy-naphthalin in wäßr. Lösung (Z., W.). — $C_{10}H_8O_3N + HCl$. Nadeln oder Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (K., M.; Z., W.).



4-Acetamino-1,3-diacetoxy-naphthalin $C_{18}H_{12}O_5N$ = $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-1,3-dioxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, MASCIONI, *B.* 28, 351). — Tafeln (aus Benzol). F: 155—156°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.

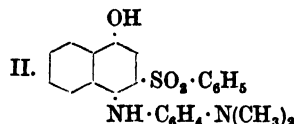
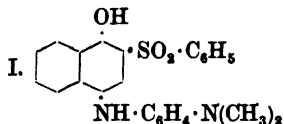
3,4-Diamino-1,3-dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Eintragen von 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1) (Syst. No. 1878) in eine kalte, verdünnte, salzsaure Zinnchlorürlösung (KEHRMANN, WEICHARDT, *J. pr.* [2] 40, 186). — Die Lösung von 2,4-Diamino-1,3-dioxy-naphthalin in Alkalien



färbt sich an der Luft karmoisinrot; die rote Lösung entwickelt beim Kochen Ammoniak, färbt sich blau und scheidet dann beim Zusatz von Salzsäure 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1878) ab. — $C_{10}H_8O_2N_2 + 2HCl$. Nadeln. Unbeständig.

3. *Aminoderivat des 1.2- oder des 1.3-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$.

4. [4-Dimethylamino-anilino]-1-oxy-2 oder 3-phenylsulfon-naphthalin $C_{24}H_{22}O_3N_2S$, Formel I oder II. B. Aus 1 Mol.-Gew. fein gepulvertem α -Naphtholblau (Syst. No. 1769) und 1 Mol.-Gew. Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2) in Wasser (HINSBERG,

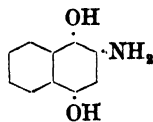


B. 26, 1317). — Blättchen. — $C_{24}H_{22}O_3N_2S + HCl$. Schwach gelbliche Prismen (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich, rasch erhitzt, gegen 220° . Leicht löslich in Alkohol, kaum in Äther und Wasser.

i 4. *Aminoderivate des 1.4-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 979).

2-Amino-1.4-dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_2N$, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Reduktion von 2-Amino-naphthochinon-(1.4) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, B. 27, 3343). — Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Die mit Ammoniak versetzte wäsr. Lösung gibt beim Schütteln mit Luft 2-Amino-naphthochinon-(1.4).

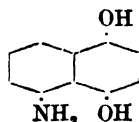


2-Acetamino-1.4-diacetoxy-naphthalin $C_{16}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus salzsaurem 2-Amino-1.4-dioxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHRMANN, B. 27, 3344). — Nadeln. F: $259-260^\circ$. Fast unlöslich in Alkohol und Wasser, ziemlich löslich in siedender Essigsäure.

3-Chlor-2-anilino-1.4-dioxy-naphthalin $C_{16}H_{13}O_2NCl = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4Cl(OH)_2$. B. Beim Kochen von 3-Chlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) mit konz. Zinnchlorürlösung (KNAPP, SCHULTZ, A. 210, 190). — Krystalle (aus Benzol). F: $170-171^\circ$ (Zers.). — Oxydiert sich in alkoh. Lösung rasch zu Chloranilinonaphthochinon. Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid ein bei $168-169^\circ$ schmelzendes Acetylderivat.

5-Amino-1.4-dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_2N$, s. nebenstehende Formel.

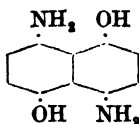
B. Durch Reduktion von 4-Nitroso-5-nitro-naphthol-(1) (bzw. 5-Nitro-naphthochinon-(1.4)-oxim-(4), Bd. VII, S. 732) mit Zinn und Salzsäure (GRAEBE, B. 32, 2878; G., OSER, A. 335, 149). — $C_{10}H_8O_2N + HCl$. Nadeln. Ist im trocknen Zustand beständig; sehr leicht löslich in Wasser (G., O.). Die Lösungen färben sich an der Luft rasch rot und geben mit $FeCl_3$ einen rotschwarzen Niederschlag (G.; G., O.).



5-Acetamino-1.4-diacetoxy-naphthalin $C_{16}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus salzsaurem 5-Amino-1.4-dioxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (GRAEBE, B. 32, 2878; G., OSER, A. 335, 150). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165° (G.; G., O.).

5. *Aminoderivat des 1.5-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 980).

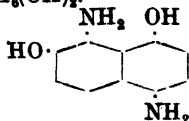
4.8-Diamino-1.5-dioxy-naphthalin („Leukoverbindung des Naphthazarinzwischenproduktes“) $C_{10}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Auffassung vgl. FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industriezweige Bd. V [Berlin 1901], S. 241, sowie die nach Literatur-Schluss termin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von DIMROTH, RUCK, A. 446 [1926], 123 über die Formulierung des Naphthazarins als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4). — B. Man löst 10 Tle. 1.5-Dinitro-naphthalin in 200 Tln. Schwefelsäuremonohydrat, fügt unterhalb 40° eine Lösung von 5 Tln. Schwefel in 50 Tln. rauchender Schwefelsäure von $45-60\%$ SO_3 hinzu; wenn alles klar gelöst ist, gießt man in Wasser. Die blaue Lösung wird nun mit konzentriert salzsaurer Zinnchlorürlösung versetzt; es tritt Entfärbung ein und ein dunkler Körper fällt aus, der abfiltriert und in eine konzentrierte salzsaure Lösung von Zinnchlorür bei gewöhnlicher Temperatur eingerührt wird. Bei der hierbei sich vollendenden Reduktion wird der Körper farblos. Man saugt den Brei ab, löst den Rückstand in Wasser und entzinnt die Lösung mit



Schwefelwasserstoff (FRIEDLÄNDER, v. SCHERZER, Mitt. Technol. Gewerbe-Mus. Wien 1900, 31; C 1900 I, 411). Aus 8-Amino-5-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) („Naphthazarin-Zwischenprodukt aus 1.5-Dinitro-naphthalin“; Syst. No. 1878) in Eiswasser durch Reduktion mit einer Lösung von Zinnsalz in Salzsäure (Bad. Anilin- und Sodaf., D.R.P. 101371; *Frdl.* 5, 317). — In feuchtem Zustande helle Nadeln, in trockenem Zustande bläuliche Nadeln (B. A. S. F., D.R.P. 101371). Wird in natronalkalischer Lösung unter Eiskühlung durch Luftsauerstoff zu 8-Amino-5-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) oxydiert (B. A. S. F., D.R.P. 108551; *Frdl.* 5, 318).

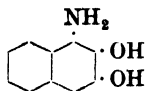
6. *Aminoderivat des 1.7-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$.

4.8-Diamino-1.7-dioxy-naphthalin $C_{10}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Die früher als 4.8-Diamino-1.7-dioxy-naphthalin aufgefaßte „Leukoverbindung des Naphthazarinzwischenproduktes“ ist jetzt auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von DIMROTH, RUCK, A. 446 [1926], 123 als 4.8-Diamino-1.5-dioxy-naphthalin zu formulieren. Vgl. S. 805, No. 5.

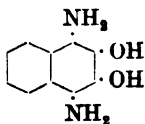


7. *Aminoderivate des 2.3-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 982).

1-Amino-2.3-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Man kombiniert 2.3-Dioxy-naphthalin mit 1 Mol.-Gew. diazotierter Sulfanilsäure und reduziert die erhaltene Azoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, SILBERSTERN, M. 23, 521). — Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 230° unter Dunkelfärbung; löslich in Säuren und Alkalien (F., S., M. 23, 522). — Wird durch $FeCl_3$ zu Bis-[2-oxy-3.4-dioxy-3.4-dihydro-naphthyl-(1)]-äther(?) (Bd. VIII, S. 411) oxydiert (F., S., M. 23, 522; C. 1902 I, 934). — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (F., S., M. 23, 521).

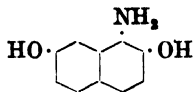


1.4-Diamino-2.3-dioxy-naphthalin $C_{10}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man kombiniert 2.3-Dioxy-naphthalin mit 2 Mol.-Gew. diazotierter Sulfanilsäure und reduziert die Bisazoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure (FRIEDLÄNDER, SILBERSTERN, M. 23, 524). — Die freie Base oxydiert sich außerordentlich leicht. Löslich in Alkalien und Säuren. Wird durch Eisenchlorid zu Isonaphthazarin (Bd. VIII, S. 411) oxydiert. Das Sulfat färbt sich, an der Luft in wäßr. Lösung erwärmt, blau und scheidet einen azurblauen Niederschlag ab. — $C_{10}H_{10}O_2N_2 + H_2SO_4$. Fast farblose Blättchen.



8. *Aminoderivate des 2.7-Dioxy-naphthalins* $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 985).

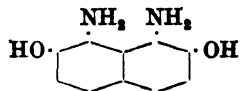
1-Amino-2.7-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 1-Nitroso-2.7-dioxy-naphthalin (bezw. 7-Oxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1), Bd. VIII, S. 300) mit salzsaurem Zinnchlorür (CLAUSIUS, B. 23, 521). — $C_{10}H_7O_2N + HCl$. Nadeln oder Blätter.



1-Acetamino-2.7-diacetoxy-naphthalin $C_{16}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 1-Amino-2.7-dioxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (NIETZKI, KNAPP, B. 30, 1123). — F: 183°.

1-Diacetylamino-2.7-diacetoxy-naphthalin $C_{18}H_{17}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 1-Acetamino-2.7-diacetoxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid (N., K., B. 30, 1123). — F: 135°.

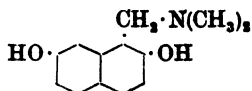
1.8-Diamino-2.7-dioxy-naphthalin $C_{10}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Bis-azoderivaten des 2.7-Dioxy-naphthalins durch Reduktionsmittel (CASSELLA & Co., D.R.P. 108166; C. 1900 I, 1116). — Färbt Wolle mit Hilfe von Chrombeizen intensiv schwarz. — Sulfat. Gelblichweiße Nadeln. Löslich in Alkalien mit blauer Farbe.



2. *Aminoderivat des 2.7-Dioxy-1-methyl-naphthalins*

$C_{11}H_{10}O_2 = CH_3 \cdot C_{10}H_6(OH)_2$.

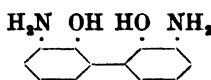
2.7-Dioxy-1-dimethylaminomethyl-naphthalin $C_{13}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. AUWERS, DOMBROWSKI, A. 344, 281. — B. Aus 2.7-Dioxy-naphthalin, Dimethylamin und Formaldehyd in verd. Alkohol (BAYER & Co., D.R.P. 89979; *Frdl.* 4, 99). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt gegen 160°; löslich in Säuren und Alkalien (B. & Co.).



e) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$.1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_2$.

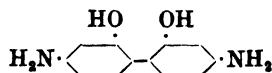
1. *Aminoderivate des 2,2'-Dioxy-diphenyls* $C_{13}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 989).

3,3'-Diamino-2,2'-dioxy-diphenyl $C_{13}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der alkoh. Lösung von 3,3'-Dinitro-2,2'-dioxy-diphenyl (Bd. VI, S. 990) mit Zinn und Salzsäure (DIELS, BIEBERGEL, B. 35, 308). — Nadeln. Bräunt sich bei ca. 190°, schmilzt unter Zersetzung bei 227° (korr.). — $C_{13}H_{12}O_2N_2 + 2 HCl + 2 H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in konz. Salzsäure.



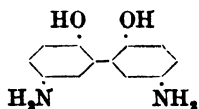
3,3'-Bis-acetamino-2,2'-diacetoxy-diphenyl $C_{20}H_{20}O_6N_2 = [-C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Man kocht das salzsaure Salz des 3,3'-Diamino-2,2'-dioxy-diphenyls mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (D., B., B. 35, 309). — Krystalle. F: 242° (korr.). Schwer löslich in Äther. — Bei der trocknen Destillation entsteht O.N.O'.N'-Diäthylenyl-[3,3'-diamino-2,2'-dioxy-diphenyl] $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \end{smallmatrix} > C_6H_3 \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4630).

4,4'-Diamino-2,2'-dioxy-diphenyl, 2,2'-Dioxy-benzidin $C_{13}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht 3,3'-Dioxy-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinkstaub und Wasser bis zur Entfärbung und gießt die siedende Lösung rasch in rauchende Salzsäure (ELBS, KIRSCH, J. pr. [2] 67, 270). — Hydrochlorid. Farblose Nadeln.

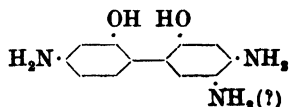


4,4'-Bis-acetamino-2,2'-diacetoxy-diphenyl $C_{20}H_{20}O_6N_2 = [-C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von salzsaurem 4,4'-Diamino-2,2'-dioxy-diphenyl mit Acetanhydrid (E., K., J. pr. [2] 67, 271). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in Wasser.

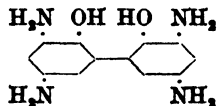
5,5'-Diamino-2,2'-dioxy-diphenyl $C_{13}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5,5'-Dinitro-2,2'-dioxy-diphenyl (Bd. VI, S. 990) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (DIELS, BIEBERGEL, B. 35, 310; HALE, ROBERTSON, Am. 39, 692). — Nadeln. Bräunt sich bei 200°, schmilzt bei 246° (korr.) (D., B.). Wenig löslich in heißem Alkohol, unlöslich in fast allen gebräuchlichen Lösungsmitteln (H., R.). — Geht beim gelinden Erwärmen mit Natriumdichromat in schwefelsaurer Lösung in Di-p-chinon (Bd. VII, S. 892) über (H., R.). — Hydrochlorid. Prismen. Leicht löslich in Wasser; schwer löslich in konz. Salzsäure (D., B.).



4,5(P).4'-Triamino-2,2'-dioxy-diphenyl $C_{13}H_{12}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht 6-Nitro-3,3'-dioxy-azobenzol mit Zinkstaub und Wasser bis zur Entfärbung und gießt die Lösung dann möglichst rasch in konz. Salzsäure (ELBS, KIRSCH, J. pr. [2] 67, 272). — $C_{13}H_{12}O_2N_3 + 2 HCl$. Verfilzte Nadeln, die sich bei 340° noch nicht zersetzen. Sehr leicht löslich in Wasser.

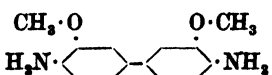


3,5,3'.5'-Tetraamino-2,2'-dioxy-diphenyl $C_{13}H_{12}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3,5,3'.5'-Tetranitro-2,2'-dioxy-diphenyl in alkoh. Suspension mit Zinn und Salzsäure (DIELS, BIEBERGEL, B. 35, 311). — Nadeln, die sich an der Luft schnell zersetzen. — $C_{13}H_{12}O_2N_4 + 4 HCl$.



2. *Aminoderivate des 3,3'-Dioxy-diphenyls* $C_{13}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 991).

4,4'-Diamino-3,3'-dimethoxy-diphenyl, 3,3'-Dimethoxy-benzidin, o-Dianisidin $C_{14}H_{12}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2,2'-Dimethoxy-azobenzol (Syst. No. 2112), suspendiert in wäßr. Salzsäure, mit schwefliger Säure und Jod (BODENSTEIN, D.R.P. 172569; C. 1906 II, 479). Man läßt 2,2'-Dimethoxyhydrazobenzol (Syst. No. 2078) mit Salzsäure stehen (STARKE, J. pr. [2] 59, 211). — Farblose Blättchen, die sich violett färben (Str.). F: 131,5° (Str.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol (Str.). — Gibt man zu einer neutralen oder essigsauren Lösung von 1 Mol.-Gew.



salzsaurem o-Dianisidin 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit bei 10–15°, so erhält man ein braunes in Wasser unlösliches Produkt, das beim Behandeln mit Salzsäure als salzsaure 3,3'-Dimethoxy-4-amino-diphenyl-diazoniumchlorid-(4') in Lösung geht (BAYNE & Co., D. R. P. 51576; *Frdl.* 2, 469). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf das salzsaure bzw. schwefelsaure o-Dianisidin in Gegenwart von Mineralsäuren entstehen die entsprechenden 3,3'-Dimethoxydiphenyl-bis-diazoniumsalze (Syst. No. 2199) (Str.). Erhitzt man eine wäsr. Lösung des aus o-Dianisidin zu gewinnenden Bis-diazoniumsalzes, so erhält man die Verbindung $C_{14}H_{15}O_4$ (s. u.) (CAIN, *Soc.* 83, 692). o-Dianisidin liefert, in viel Schwefelsäure gelöst, beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei –5° 6,6'-Dinitro-3,3'-dimethoxy-benzidin (ULLMANN, DITTELMER, *B.* 37, 35); die gleiche Dinitroverbindung entsteht beim vorsichtigen Versetzen der schwefelsauren Lösung des o-Dianisidins mit Kalisalpeter bei 5° (Str.). Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure bei höchstens +4° liefert 3,3'-Dimethoxy-benzidin-disulfonsäure-(6,6') (Syst. No. 1927) (Akt.-Ges. f. Anilin-Fabr., D. R. P. 172106; *O.* 1906 II, 479). Über Produkte der Kondensation von o-Dianisidin mit Formaldehyd allein, sowie mit Formaldehyd und Basen vgl. DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 68920, 72431, 74386, 74642; *Frdl.* 3, 28–31; D. R. P. 80625, 80626, 82820; *Frdl.* 4, 977–980. Einw. von Dicyan (Bd. II, S. 549) auf o-Dianisidin: MEYER, *J. pr.* [2] 61, 473. Beim Einleiten von Phosgen (Bd. III, S. 13) in die benzolische Lösung von o-Dianisidin erhält man eine Verbindung $C_{22}H_{21}O_5N_3$ (N-Carbonyl-o-dianisidin) oder $C_{22}H_{20}O_5N_4$ (Carbonyl-bis-o-dianisidin) (s. u.) oder höher molekulare Verbindungen (Str.). Mit Thiophosgen reagiert o-Dianisidin in Chloroform in Gegenwart von Natronlauge unter Bildung von N,N'-Bis-thiocarbonyl-o-dianisidin (S. 809) (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 589, 593). Beim Kochen von o-Dianisidin mit Schwefelkohlenstoff, Kalilauge und Alkohol entsteht N-Thiocarbonyl-o-dianisidin (S. 809) (Str.). Kocht man 1 g o-Dianisidin mit 0,6 g Phthalsäureanhydrid und 120 g Wasser, so entsteht N,N'-Phthalyl-o-dianisidin $H_2N \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot N(CO) \cdot C_6H_4$ (Syst. No. 3218) (KAUFLEB, BOREL, *B.* 40, 3253; vgl. LE FEVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2479; KUHN, JACOB, FURTER, *A.* 455 [1927], 255). Beim Erhitzen von 1 g o-Dianisidin mit 1,25 g Phthalsäureanhydrid auf 200–250° entsteht N,N,N',N'-Diphtalyl-o-dianisidin $[-C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot N(CO) \cdot C_6H_4]_2$ (KAV., B.). o-Dianisidin findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen wie Dianisidinblau (Schultz, *Tab.* No. 408), Benzoazurin (Schultz, *Tab.* No. 410), Diaminreinblau (Schultz, *Tab.* No. 424, 426). Zur Verwendung für die Herstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, *Tab.* No. 405–430, 455–457 und die betreffende Patentliteratur bei FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation [Berlin].

Salze: STARKE, *J. pr.* [2] 59, 212. — $C_{14}H_{15}O_4N_3 + 2HCl$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol; beim Kochen mit Wasser entsteht ein schwer lösliches basisches Salz. — $C_{14}H_{15}O_4N_3 + H_2SO_4$. Nadeln (aus Wasser). Wasser löst bei 100° 4,17%, bei 20° 1,12%. — $C_{14}H_{15}O_4N_3 + H_2CrO_4$. Krystallinischer brauner Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — Oxalat $C_{14}H_{15}O_4N_3 + C_2H_2O_4$. Prismen. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. — $C_{14}H_{15}O_4N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Prismen. Schwer löslich in Wasser.

Verbindung $C_{14}H_{15}O_4$. B. Man diazotiert o-Dianisidin in salzsaurer Lösung und erhitzt die verd. Lösung des Bis-diazoniumsalzes (CAIN, *Soc.* 83, 692). — Dunkelbraun, amorph. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkali.

N-Carbonyl-o-dianisidin, [4'-Amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-isocyanat, [4'-Amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-carbonimid $C_{14}H_{15}O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot N \cdot CO$ oder Carbonyl-bis-o-dianisidin, N,N'-Bis-[4'-amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-harnstoff $C_{22}H_{20}O_5N_4 = [H_2N \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot NH]_2CO$ oder höhermolekulare Verbindung. Zur Frage der Konstitution vgl. LE FEVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2478; LE F., *Soc.* 1929, 733, 735. — B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von o-Dianisidin in Benzol (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 216). — Amorph. Zersetzt sich beim Erhitzen; unlöslich in den gebräuchlichen Solvenzien (Str.).

4,4'-Diamino-3,3'-diäthoxy-diphenyl, 3,3'-Diäthoxy-benzidin, o-Diphenetidin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = [-C_6H_4(O \cdot C_2H_5) \cdot NH_2]_2$. B. Beim Behandeln von 2,2'-Diäthoxyhydrazobenzol (Syst. No. 2078) mit konz. Salzsäure (SCHMIDT, MÖHLAU, *J. pr.* [2] 18, 203; MÖHLAU, *J. pr.* [2] 19, 383). — Nadeln oder Blättchen. F: 117° (M.). Destilliert nicht unzersetzt (M.). Unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in viel siedendem, sehr leicht in Alkohol, Äther und Chloroform (M.). Die wäsr. Lösung des salzsauren Salzes färbt sich rot auf Zusatz von Eisenchlorid, Permanganat, Brom oder Chlorkalk (M.). Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure bei höchstens +4° liefert 3,3'-Diäthoxy-benzidin-disulfonsäure-(6,6') (Syst. No. 1927) (Akt.-Ges. f. Anilin-Fabr., D. R. P. 174497; *Frdl.* 8, 120; *O.* 1906 II, 1224). — $C_{18}H_{20}O_2N_2 + 2HCl$. Tafeln oder Nadeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther; unlöslich in kalter, konzentrierter Salzsäure (M.). — $C_{18}H_{20}O_2N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Löslich in heißem Wasser, schwer in absol. Alkohol (M.). — $C_{18}H_{20}O_2N_2 + 2HNO_3$. Nadeln (M.). — $C_{18}H_{20}O_2N_2 + 2HCl + 2SnCl_4$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (M.). — $C_{18}H_{20}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Krystalle. Unlöslich in Alkohol, Äther und kalter konz. Salzsäure (M.).

[4,4'-Diamino-diphenylen-3,3']-bis-glykolsäure $C_{12}H_{10}O_4N_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_2 \cdot CO_2H) \cdot NH_2]_2$. B. Beim längeren Erhitzen des Dilactams $\begin{matrix} H_2C-O \\ | \quad | \\ OC-NH \end{matrix} > C_6H_4 \cdot C_6H_4 < \begin{matrix} O-CH_2 \\ | \quad | \\ NH-CO \end{matrix}$ (Syst.

Nr. 4641) mit Natronlauge (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 55506; *Frdl.* 2, 457). — Verwendung zur Darstellung von Diazofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 61053; *Frdl.* 3, 725. — Natriumsalz. Undeutlich krystallinische Masse; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol; schwer löslich in Natronlauge; wird von warmen Mineralsäuren in das Anhydrid zurückverwandelt (B. A. S. F., D. R. P. 55506).

N,N'-Diacetyl-o-dianisidin $C_{18}H_{20}O_4N_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von o-Dianisidin mit Essigsäureanhydrid (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 214). Beim Erwärmen von o-Dianisidin mit Thioessigsäure in Benzol (PAWLEWSKI, *B.* 35, 112). — Prismen (aus Eisessig), Blättchen (aus Alkohol). F: 242–243° (P.), 231° (St.). Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol und Benzol, löslich in Chloroform und Eisessig (St.).

N,N'-Dibenzoyl-o-dianisidin $C_{22}H_{18}O_4N_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus o-Dianisidin beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 215). — Prismen (aus Eisessig). F: 236°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser und Äther.

N,N'-Phthalyl-o-dianisidin $C_{22}H_{18}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot N < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C_6H_4$ s. Syst. No. 3218.

N,N,N',N'-Diphthalyl-o-dianisidin $C_{30}H_{20}O_6N_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot N < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C_6H_4]_2$ s. Syst. No. 3218.

[3,3'-Dimethoxy-diphenylen-(4,4')] - bis - [8-äthyl-N-benzoyl-isothioharnstoff] $C_{28}H_{28}O_4N_2S_2 = C_6H_4 \cdot CO \cdot N : C(S \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C(S \cdot C_2H_5) : N \cdot CO \cdot C_6H_4$. B. Aus Dithiokohlensäure-diäthylester-benzoylimid (Bd. IX, S. 224) und o-Dianisidin (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 26, 416). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 170–171°.

N-Carbonyl-o-dianisidin, [4'-Amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-isocyanat, [4'-Amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-carbonimid $C_{17}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot N : CO$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt s. S. 808.

N-Thiocarbonyl-o-dianisidin, [4'-Amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-isothiocyanat, [4'-Amino-3,3'-dimethoxy-diphenyl-(4)]-senföl $C_{17}H_{14}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot N : CS$. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch bestimmt (KAUFER, BORGL, *B.* 40, 3254). Zur Konstitution vgl. LE FÈVRE, TURNER, *Soc.* 1926, 2479; vgl. hierzu auch LE FÈVRE, *Soc.* 1929, 735). — B. Beim Kochen von o-Dianisidin mit CS₂, Kalilauge und Alkohol (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 217). — Amorph. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln (St.), leicht löslich in Nitrobenzol (K., B.).

N,N'-Bis-thiocarbonyl-o-dianisidin, [3,3'-Dimethoxy-diphenylen-(4,4')] - diisothiocyanat, [3,3'-Dimethoxy-diphenylen-(4,4')] - di-senföl $C_{16}H_{12}O_3N_2S_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot N : CS]_2$. B. Aus o-Dianisidin und Thiophosgen in Chloroform in Gegenwart von Natronlauge (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 594). — Gelbliche Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 192–194°.

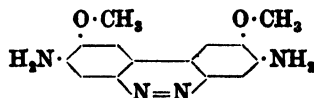
N,N'-Bis-[4-methoxy-thiobenzoyl]-o-dianisidin, N,N'-Bis-thioanisoyl-o-dianisidin $C_{26}H_{20}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Aus Anisol (Bd. VI, S. 138), [3,3'-Dimethoxy-diphenylen-(4,4')] - di-senföl (s. o.) und AlCl₃ (G., *J. pr.* [2] 59, 594). — Gelbe Nadelchen (aus Nitrobenzol + Alkohol). F: 222–224°.

N,N'-Bis-[4-äthoxy-thiobenzoyl]-o-dianisidin $C_{28}H_{22}O_4N_2S_2 = [-C_6H_4(O \cdot CH_2) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Phenetol, [3,3'-Dimethoxy-diphenylen-(4,4')] - di-senföl und AlCl₃ (G., *J. pr.* [2] 59, 594). — Gelbe Blättchen (aus Nitrobenzol + Alkohol). F: 233–235°.

N,N'-Bis-[4,4'-bis-dimethylamino-benzhydril]-o-dianisidin, [3,3'-Dimethoxy-diphenylen-(4,4')] - dileukauramin $C_{40}H_{40}O_4N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CH(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylaminobenzhydril (S. 698) mit o-Dianisidin in alkoh. Lösung (MÖHLAU, HEINZE, *B.* 35, 373). — Prismen (aus Chloroform). F: 259–260°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol.

6,6'-Dinitro-4,4'-diamino-3,3'-dimethoxy-diphenyl, 6,6'-Dinitro-3,3'-dimethoxy-benzidin, Dinitro-o-dianisidin $C_{14}H_{10}O_4N_4 = [-C_6H_3(NO_2)_2(O \cdot CH_3) \cdot NH_2]_2$. B. Durch Nitrieren von o-Dianisidin in viel Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei –5° (ULLMANN, DIETHELM, *B.* 37, 35). Entsteht ferner beim vorsichtigen Versetzen der schwefelsauren Lösung von o-Dianisidin mit Kalisalpeter bei 5° (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 220). Beim

Verseifen von 6.6'-Dinitro-4.4'-diacetamino-3.3'-dimethoxy-diphenyl durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (Str.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 222° (U., D.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig (Str.). — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in siedender alkoholischer Natriumacetat enthaltender Lösung das Diamino-dimethoxyphenazon der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3773a) (U., D.). Verwendung zur Darstellung von schwarzen Schwefelfarbstoffen: ERSTEIN, D. R. P. 125699; *C.* 1901 II, 1030.



N.N'-Diacetylderivat $C_{14}H_{10}O_4N_2 = [-C_6H_3(NO_2)(O-CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. In die Mischung von N.N'-Diacetyl-o-dianisidin mit der doppelten Menge Eisessig wird bei 10–15° Salpetersäure (D: 1,4) eingetragen (STARKE, J. pr. [2] 59, 219). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 220°. Unlöslich in Benzol, schwer löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig.

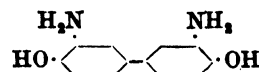
4.4'-Diamino-3.3'-bis-methylmercapto-diphenyl, 3.3'-Bis-methylmercapto-benzidin, Dithio-o-dianisidin $C_{14}H_{12}N_2S_2 = [-C_6H_3(S \cdot CH_3) \cdot NH_2]_2$. B. Aus 2.2'-Bis-methylmercapto-hydratbenzol (Syst. No. 2078) mit 30%iger Salzsäure (BRAND, B. 42, 3468). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 110–112°. Färbt sich an der Luft und am Licht blaugrün. — $C_{14}H_{12}N_2S_2 + 2 HCl$. Nadeln. Schmilzt gegen 260° unter Zersetzung.

N.N'-Diacetylderivat $C_{14}H_{10}O_4N_2S_2 = [-C_6H_3(S \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. Farblose, sich bald bläuernde Nadeln. F: 245–247°; schwer löslich in heißem Alkohol, löslich in heißem Eisessig (BRAND, B. 42, 3468).

3. Aminoderivate des 4.4'-Dioxy-diphenyls $C_{12}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 991).

2 oder 3-Amino-4.4'-disulfhydryl-diphenyl, 2 oder 3-Amino-4.4'-dimercapto-diphenyl $C_{12}H_{11}NS_2 = HS \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(SH) \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion des 2 oder 3-Nitro-diphenyl-disulfonsäure-(4.4')-dichlorids (Bd. XI, S. 220) mit Zinn und Salzsäure (GABRIEL, DAMBERGIS, B. 13, 1411). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 153°.

3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-diphenyl (Bd. VI, S. 992) mit Sn und HCl (KUNZE, B. 21, 3332). — Nadelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°

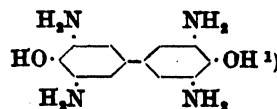


(SCHÜTZ, B. 21, 3531). Die Lösung in alkoh. Ammoniak färbt sich intensiv grün (K.). — $C_{12}H_{10}O_2N_2 + 2 HCl$. Nadeln oder Warzen (K.; SCH.). Leicht löslich in Wasser (SCH.). — $C_{12}H_{10}O_2N_2 + H_2SO_4$. Nadelchen (SCH.). — Pikrat $C_{12}H_{10}O_2N_2 + 2 C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol) (SCH.).

3.3'-Bis-acetamino-4.4'-dioxy-diphenyl $C_{16}H_{16}O_4N_2 = [-C_6H_3(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-diphenyl (SCHÜTZ, B. 21, 3532). — Nadeln. F: 210°. Löslich in Alkalien.

3.3'-Bis-acetamino-4.4'-diacetoxy-diphenyl $C_{20}H_{20}O_6N_2 = [-C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Beim Kochen von 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-diphenyl mit Essigsäureanhydrid (KUNZE, B. 21, 3332). — Nadeln. F: 225°. — Zerfällt beim Erhitzen in Essigsäure und O.N; O'.N'-Diäthenyl-[3.3'-diamino-4.4'-dioxy-diphenyl] $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \end{smallmatrix} O \cdot C_6H_3 \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} N \\ \diagup \diagdown \end{smallmatrix} O \cdot CH_3$ (Syst. No. 4630).

3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_{10}O_2N_4$, s. nebenst. Formel. B. Beim Behandeln von 3.5.3'.5'-Tetra-



nitro-4.4'-dioxy-diphenyl (in Bd. VI, S. 992 als 3.x.3'.x'-Tetra-nitro-4.4'-dioxy-diphenyl aufgeführt) mit Zinn und Salzsäure (KUNZE, B. 21, 3334). — Nadeln. Verkohlt beim Erhitzen ohne zu schmelzen (K.). — Beim Durchleiten von Luft durch eine Lösung in alkoh. Ammoniak fällt eine in blauschwarzen bronzegänzenden Nadeln krystallisierende Verbindung $C_{12}H_{10}O_2N_4$ aus (K.). — $C_{12}H_{10}O_2N_4 + 2 HCl$ (K.). — $C_{12}H_{10}O_2N_4 + 4 HCl + 4 H_2O$ (SCHÜTZ, B. 21, 3532). — $C_{12}H_{10}O_2N_4 + H_2SO_4$. Nadeln (SCH.).

Verbindung $C_{12}H_{10}O_2N_4$. B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-dioxy-diphenyl (SCHÜTZ, B. 21, 3533). — Wird von Alkalien gelöst. Bei längerem Kochen mit Salzsäure wird 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-dioxy-diphenyl abgespalten.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von G. VAN ROMBURGH, R. 41 [1922], 40.

3.5.3'.5'-Tetrakis-acetamino-4.4'-dioxy-diphenyl $C_{20}H_{21}O_6N_4 = [-C_6H_4(OH)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 3.5.3'.5'-Tetrakis-acetamino-4.4'-diacetoxy-diphenyl mit Natronlauge (SCHÜTZ, B. 21, 3532). — Nadelchen. F: 280°.

3.5.3'.5'-Tetrakis-acetamino-4.4'-diacetoxy-diphenyl $C_{24}H_{25}O_8N_4 = [-C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2]_2$. B. Beim längerem Kochen von 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-dioxy-diphenyl und Essigsäureanhydrid (SCHÜTZ, B. 21, 3532). — Krystallpulver. Schmilzt gegen 300°.

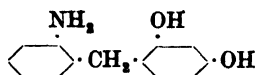
4. Aminoderivat eines *x.x*-Dioxy-diphenyls $C_{12}H_{10}O_2$.

4.4'-Diamino-*x.x*-dioxy-diphenyl, *x.x*-Dioxy-benzidin $C_{12}H_{10}O_2N_2 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Tritt nach Verfütterung von Benzidin an Kaninchen im Harn der Tiere auf. Man zieht das Sediment des Harns mit Alkohol aus, verdunstet die alkoh. Lösung und krystallisiert den Rückstand aus Wasser (ADLER, A. Pth. 58, 190). — Schüppchen. Schmilzt zwischen 130 und 138°. Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser; fast unlöslich in Sodälösung, leicht löslich in starkem Ammoniak. Gibt mit $FeCl_3$ Grünfärbung.

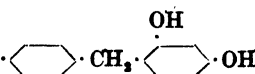
2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_2$.

1. **Aminoderivate des 2.4-Dioxy-diphenylmethans** $C_{12}H_{10}O_2 = C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(OH)_2$.

2'-Amino-2.4-dioxy-diphenylmethan $C_{12}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Kochen gleicher Teile von 2-Amino-benzylalkohol (S. 615) und Resorcin (Bd. VI, S. 796) in wäßr. Lösung unter Zusatz von wenig verd. Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, M. 23, 984). — Nadeln (aus Wasser). F: 158—159°. Schwer löslich in Benzol, Ligroin, Chloroform und kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Wasser. — Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid entsteht eine alkalilösliche Acetylverbindung. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser und Salzsäure, leicht in Alkohol. — $2C_{12}H_{11}O_2N + H_2SO_4$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.



4'-Amino-2.4-dioxy-diphenylmethan $C_{12}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Kondensation von 4-Amino-benzylalkohol (S. 620) mit $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ der äquimolekularen Menge Resorcin in wäßr. Lösung unter Zusatz von etwas Schwefelsäure, neben etwas 4.6-Dioxy-1.3-bis-[4-amino-benzyl]-benzol (S. 822) (FRIEDLÄNDER, v. HORVÁTH, M. 23, 979). — Farblose Tafeln (aus Essigester). F: 160° bis 161°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, Benzol und Ligroin. — Besitzt basische und gleichzeitig schwach saure Eigenschaften; die Salze mit Säuren sind leicht löslich, nur das Oxalat ist ein schwer löslicher Niederschlag.

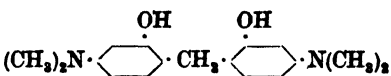


4'-Methylamino-2.4-dioxy-diphenylmethan $C_{14}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(OH)_2$. B. Entsteht neben 4.6-Dioxy-1.3-bis-[4-methylamino-benzyl]-benzol (S. 822) bei der Kondensation von salzsäurem dimerem(?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] (S. 621) mit Resorcin in schwach schwefelsaurer Lösung (FRIEDLÄNDER, M. 23, 992). — Krystalle (aus Wasser). F: 111—112°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff; löslich in verd. Natronlauge und in verd. Mineralsäuren. — Wird von Oxydationsmitteln sehr leicht angegriffen; reduziert beim Erwärmen ammoniakalische Silbersalzlösung; wird durch Bleidioxid in Eisessig in einen rotvioletten Farbstoff übergeführt. Liefert mit salpetriger Säure ein festes, alkalilösliches Nitrosoderivat, mit Essigsäureanhydrid eine ölige, alkalilösliche Acetylverbindung. — $C_{14}H_{15}O_2N + HCl$. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Nitrat. Weiße Blätter (aus Wasser).

4'-Äthylamino-2.4-dioxy-diphenylmethan $C_{16}H_{19}O_2N = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(OH)_2$. B. Neben 4.6-Dioxy-1.3-bis-[4-äthylamino-benzyl]-benzol (S. 823), bei der Kondensation von salzsäurem dimerem(?) Anhydro-[4-äthylamino-benzylalkohol] (S. 622) mit Resorcin in schwach schwefelsaurer Lösung (FRIEDLÄNDER, M. 23, 995). — Rosafarbene Nadeln (aus Wasser). F: 154—155°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Benzol.

2. **Aminoderivate des 2.2'-Dioxy-diphenylmethans** $C_{12}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 994).

4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dioxy-diphenylmethan $C_{17}H_{21}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Dimethylamino-phenol (S. 405) mit Methylenchlorid im Autoklaven auf 130—140°



(BAYER & Co., D.R.P. 54190; *Frdd.* 3, 61). Durch Eintragen von 16 ccm einer 40%igen Formaldehydlösung in eine Lösung von 56 g 3-Dimethylamino-phenol in 120 ccm Alkohol (LEONHARDT & Co., D.R.P. 58955; *Frdd.* 3, 92; MÖHLAU, KOCH, B. 27, 2896; BIEHRINGER, *J. pr.* [2] 54, 223; vgl. auch LIEBERMANN, B. 37, 205 Anm.) oder besser durch Einw. von Formaldehyd auf die Salze des 3-Dimethylamino-phenols mit Säuren oder Alkalien in kalter wässriger Lösung (LEO. & Co., D.R.P. 63081; *Frdd.* 3, 93). Beim Behandeln von 2.2'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (S. 340) mit Nitritlösung in sehr verd. Salzsäure bei 5–10° (BLE., *J. pr.* [3] 54, 246). — Farblose Blättchen (aus Benzol), die sich an der Luft schnell rosa färben (BLE.). F: 178° (BLE.), 180° (LEO. & Co., D.R.P. 58955). Leicht löslich in Aceton, heißem Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (BLE.). Leicht löslich in Säuren und Alkalien (BLE.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen (BLE.). Liefert beim Digerieren mit konz. Schwefelsäure 3.6-Bis-dimethylamino-xanthen (Leukopyronin; Syst. No. 2641) (LEO. & Co., Dtsch. Patentanmeldung L. 5765; *Frdd.* 2, 63; BLE.). — $C_{21}H_{22}O_4N_4 + 2 HCl + H_2O$. Tafeln. Verliert schon bei Wasserbadtemperatur Salzsäure (BLE.). — $C_{21}H_{22}O_4N_4 + 2 HCl + PtCl_4$. Gelbe Tafeln (BLE.).

4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dibenzoyloxy-diphenylmethan $C_{21}H_{20}O_4N_4 = CH_3[C_6H_4(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Schütteln von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dioxydiphenylmethan mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (BIEHRINGER, *J. pr.* [2] 54, 225). — Gibt mit Bleidioxid in Eisessig eine blaue Färbung, die auf Zusatz von Alkali verschwindet. — $C_{21}H_{20}O_4N_4 + 2 HCl$. Weiße Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). Ist sehr hygroskopisch; wird an der Luft bläulich. Schmilzt bei 72–73°; zersetzt sich bei 125°.

4.4'-Bis-diäthylamino-2.2'-dioxy-diphenylmethan $C_{23}H_{26}O_4N_4 = CH_3[C_6H_4(OH) \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. B. Man versetzt unter Kühlung ein Gemisch aus 11 g 3-Diäthylamino-phenol (S. 408), 3 ccm rauchender Salzsäure und 25 ccm Methylalkohol mit 2,5 ccm 40%iger Formaldehydlösung, läßt einige Stunden unter Kühlung stehen und versetzt mit 4,5 g kristallisiertem Natriumacetat, gelöst in 9 g Methylalkohol (BIEHRINGER, *J. pr.* [2] 54, 226; vgl. LEONHARDT & Co., D.R.P. 58955, 63081; *Frdd.* 3, 92, 93). — Kristalle (aus Alkohol). F: 168° (B.), 165° (L. & Co.). Schwer löslich in heißem Methylalkohol, leicht in heißem Alkohol und Xylol (B.). — $C_{23}H_{26}O_4N_4 + H_2SO_4$ (bei 100°). Prismen (aus Alkohol) (B.).

4.4'-Di-p-toluidino-2.2'-dioxy-diphenylmethan $C_{27}H_{28}O_4N_4 = CH_3[C_6H_4(OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3]_2$. B. Bei der Einw. von 4,7 ccm einer 32%igen Formaldehydlösung auf eine Lösung von 20 g 3-p-Toluidino-phenol (S. 412) in Alkohol und 10 g konz. Salzsäure bei 40–50° (GNEHM, VAILLON, *J. pr.* [2] 65, 77). Bei gelindem Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 3-p-Toluidino-phenol mit 1 Mol.-Gew. 4-p-Toluidino-2-oxy-benzylalkohol (S. 799) in konz. Salzsäure (G., V.). — Hellgraues Pulver, das sich am Licht grauweiß färbt. Schmilzt unscharf bei 118° nach vorherigem Sintern. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum unter Rückbildung von 3-p-Toluidino-phenol. Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Aceton, Chloroform, Äther, schwerer in Benzol, Toluol, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser und Ligroin. Unlöslich in wässr. Alkalien. Konz. Schwefelsäure löst in der Kälte mit grünlicher, in der Wärme mit bläulicher Farbe; beim Erhitzen der schwefelsauren Lösung auf 120–140° entsteht ein in Wasser lösliches dunkelviolettes Produkt. — $C_{27}H_{28}O_4N_4 + 2 HCl$. Amorphes Pulver. Verliert beim Stehen Salzsäure. F: 213°.

4.4'-Bis-[4-dimethylamino-anilino]-2.2'-dioxy-diphenylmethan $C_{25}H_{28}O_4N_4 = CH_3[C_6H_4(OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen einer Lösung von 4,5 g 3-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (S. 418) in 50 ccm Alkohol und 2 ccm Salzsäure (D: 1,19) mit 0,8 ccm einer 40%igen Formaldehydlösung auf ca. 40–50° (GNEHM, WEBER, *J. pr.* [2] 69, 240). — Gelbliches amorphes Pulver (aus Benzol + Ligroin). Schmilzt unscharf bei 150° nach vorhergehendem Sintern. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Pyridin, heißem Alkohol, heißem Benzol, heißem Eisessig, unlöslich in Äther. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rötlichbrauner Farbe; erwärmt man diese Lösung im Wasserbade, gießt dann in Wasser und oxydiert mit $FeCl_3$, so entsteht eine rote Färbung.

3. Aminoderivate des 3.3'-Dioxy-diphenylmethans $C_{13}H_{12}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 995).

4.4'-Diamino-3.3'-dimethoxy-diphenylmethan $C_{12}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Methylen-di-o-anisidin (S. 368) mit o-Anisidin (S. 358) $H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2$ und salzsauerm o-Anisidin in alkoh. Lösung am Rückflußkühler (FINGER, *J. pr.* [2] 79, 496). — Kristalle (aus Alkohol). F: 100°. — Kondensation mit o-Anisidin zu einem Triphenylmethanfarbstoff: FINGER.

4.4'-Diamino-3.3'-diäthoxy-diphenylmethan $C_{14}H_{18}O_4N_2 = CH_3[C_6H_4(O \cdot C_2H_5) \cdot NH_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. o-Phenetidin (S. 359) mit 1 Mol.-Gew. Formaldehyd in wässrig-salzsaurer oder -schwefelsaurer Lösung auf dem Wasserbade (Höchstser Farbw., D.R.P. 70402; *Frdd.* 3, 80; vgl. KALLB & Co., D.R.P. 96852; *Frdd.* 5, 93). — Öl,

das beim Stehen fest wird; ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (H. F.). — $C_{17}H_{23}O_2N_3 + 2HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser; $FeCl_3$ färbt die wäßr. Lösung violett (H. F.).

4.4'-Bis-dimethylamino-3.3'-dioxy-diphenylmethan $C_{17}H_{23}O_2N_3 = CH_3[C_6H_3(OH) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-dioxyd (S. 242) mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 70°, neben 4.4'-Bis-dimethylamino-3-oxy-diphenylmethan (S. 694) (BAMBERGER, RUDOLF, B. 41, 3301). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 114,6—115° (korr.). Leicht löslich in Säuren und Ätzalkalien; die alkalische Lösung wird bald braun. Die salzsaure Lösung wird mit $FeCl_3$ beim Erwärmen dunkelrotbraun, die essigsäure Lösung mit PbO_2 gelb, dann braunrot.

4.4'-Bis-acetamino-3.3'-dimethoxy-diphenylmethan $C_{17}H_{23}O_4N_3 = CH_3[C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Bei der Einw. von Acetanhydrid auf 4.4'-Diamino-3.3'-dimethoxy-diphenylmethan in Eisessig und etwas Schwefelsäure (FINGER, J. pr. [2] 79, 495). — Krystalle (aus Alkohol). F: 180,5°. — Bei der Oxydation mit Dichromat und Schwefelsäure entsteht 4.4'-Bis-acetamino-3.3'-dimethoxy-benzophenon (Syst. No. 1878).

4. Aminoderivate des 4.4'-Dioxy-diphenylmethans $C_{12}H_{12}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 995).

α -Amino-4.4'-dimethoxy-diphenylmethan, 4.4'-Dimethoxy-benzhydrylamin $C_{12}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot \langle \rangle \cdot CH(NH_2) \cdot \langle \rangle \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von salzsaurem Dichlormethyl-formamidin (Bd. II, S. 90) mit Anisol (Bd. VI, S. 138) in Gegenwart von $AlCl_3$ auf 90° und Verseifen des Reaktionsproduktes (BAYER & Co., D.R.P. 103858; *Frdl.* 5, 72; C. 1899 II, 949). — Farbloses Öl. — Hydrochlorid. Nadelchen. F: 200°.

3.3'-Diamino-4.4'-dimethoxy-diphenylmethan $C_{12}H_{18}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man kondensiert 2-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 217) und Formaldehyd $CH_3 \cdot O \cdot \langle \rangle \cdot CH_2 \cdot \langle \rangle \cdot O \cdot CH_3$ und reduziert bei Gegenwart von Schwefelsäure (66° Bé) und reduziert das erhaltene 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethoxy-diphenylmethan (F: ca. 160°) mit Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 140690; C. 1903 I, 1010). — Weiße Nadelchen (aus Ligroin). F: 107°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Alkohol und in verd. Säuren, sehr wenig in Ligroin, unlöslich in Wasser.

3. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O_2$.

1. Aminoderivate des $\alpha\beta$ -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthans $C_{14}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 999).

$\alpha\alpha'$ -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{14}H_{16}O_2N_2 = [HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2)]_2$. B. Durch Erhitzen von N,N'-Dibenzoyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin mit verd. Salzsäure auf 210°; man fällt die Lösung mit Ammoniak und krystallisiert den Niederschlag aus Benzol um (JAPP, HOOKER, B. 17, 2404; Soc. 45, 675). — Blättchen (aus Benzol). F: 180,5°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, fast unlöslich in Wasser. Löslich in kautischen Alkalien. Liefert beim Schmelzen mit Natron Salicylsäure. — Hydrochlorid. Tafeln. — Sulfat. Prismen. — Pikrat. Gelbe Nadeln. In kochendem Wasser sehr wenig löslich. — $C_{14}H_{16}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 4H_2O$. Orangerote Tafeln.

N,N'-Diacetyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{18}H_{20}O_4N_2 = [HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3)]_2$. B. Aus $\alpha\alpha'$ -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin und Essigsäureanhydrid in der Kälte (J., H., B. 17, 2409; Soc. 45, 683). Man kocht N,N'-Diacetyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[2-acetoxy-phenyl]-äthylendiamin einige Minuten mit verd. Kalilauge (J., H.). — Krystallpulver. Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Löslich in Phenol und in Kalilauge.

N,N'-Diacetyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[3-acetoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{22}H_{26}O_6N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3)]_2$. B. Aus $\alpha\alpha'$ -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin und N,N'-Dibenzoyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin und Essigsäureanhydrid bei 150° (J., H., B. 17, 2406, 2409; Soc. 45, 679). — Krystallisiert aus Alkohol in Prismen mit 1 Mol. C_6H_5O und aus Eisessig in essigsäurehaltigen Prismen. F: 216—219°. Leicht löslich in Alkohol. — Löst sich sowohl durch Kalilauge als auch durch Salzsäure stufenweise zu N,N'-Diacetyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin und $\alpha\alpha'$ -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin verseifen.

N,N'-Dibenzoyl- $\alpha\alpha'$ -bis-[3-oxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{26}H_{26}O_4N_2 = [HO \cdot C_6H_3 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)]_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine alkoh. Lösung von 1 Tl. Benzil und 1 Tl. Salicylaldehyd (J., H., B. 17, 2403; Soc. 45, 673). — Aus mikroskopischen Platten bestehendes Pulver (aus heißem Phenol durch Alkohol). Färbt sich gegen 260° dunkel

und schmilzt oberhalb 300° . Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien. Wird beim Kochen mit wäbr. Alkalien nur wenig angegriffen. Beim Schmelzen mit Kali entstehen Benzoesäure und Salicylsäure. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht zunächst N.N'-Dibenzoyl- α,α' -bis-[2-acetoxy-phenyl]-äthylendiamin und dann N.N'-Diacetyl- α,α' -bis-[2-acetoxy-phenyl]-äthylendiamin.

N.N'-Dibenzoyl- α,α' -bis-[2-acetoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{30}H_{28}O_6N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)]_2$. B. Bei 6-stdg. Kochen von N.N'-Dibenzoyl- α,α' -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin mit 2 Tln. Essigsäureanhydrid (J., H., B. 17, 2405; Soc. 45, 678). — Blättchen. F: $225-227^\circ$. Löst sich in heißer Kalilauge unter Rückbildung von N.N'-Dibenzoyl- α,α' -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin.

N.N'-Dibenzoyl- α,α' -bis-[2-benzoyloxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{24}H_{22}O_8N_2 = [C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5)]_2$. B. Aus α,α' -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin oder N.N'-Dibenzoyl- α,α' -bis-[2-oxy-phenyl]-äthylendiamin und Benzoesäureanhydrid bei 150° (J., H., B. 17, 2408; Soc. 45, 682). — Platten (aus Eisessig). F: $246-248^\circ$.

2. *Aminoderivate des α,α' -Bis-[4-oxy-phenyl]-äthans* $C_{14}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 999).

α,α' -Bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{16}H_{20}O_4N_2 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2)]_2$. B. Aus N.N'-Dianisal- α,α' -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin durch Ubergießen mit verd. Schwefelsäure und Behandeln mit Wasserdampf (O. FISCHER, PRAUSE, J. pr. [2] 77, 131). — Nadeln (aus Ligroin). F: 151° . Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in kaltem Ligroin, leicht in Alkohol, Benzol, Äther. — Gibt in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitritlösung [4-Methoxy-phenyl]-[α -amino-4-methoxy-benzyl]-carbinol (S. 837). — $C_{16}H_{20}O_4N_2 + 2HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 260° . Schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat $C_{16}H_{20}O_4N_2 + 2C_6H_5O_2N_2 + H_2O$. Gelbe Säulen (aus Alkohol). F: ca. 215° (Zers.). Leicht löslich in absol. Alkohol.

N.N'-Dibenzal- α,α' -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{30}H_{28}O_6N_2 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_5)]_2$. B. Aus α,α' -Bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd auf dem Wasserbade (O. F., P., J. pr. [2] 77, 133). — Säulen. F: 148° . Leicht löslich in Äther, ziemlich schwer in kaltem Alkohol und Ligroin.

N.N'-Dianisal- α,α' -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{22}H_{26}O_4N_2 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)]_2$. B. Aus 2.4.5-Tris-[4-methoxy-phenyl]-imidazolidinhydrat (Anisin, Syst. No. 3553) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (O. F., P., J. pr. [2] 77, 130). — Blättchen (aus Benzol). F: 183° .

N.N'-Diformyl- α,α' -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{18}H_{20}O_6N_2 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CHO)]_2$. B. Beim Kochen von α,α' -Bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin mit Ameisensäure (O. F., P., J. pr. [2] 77, 132). — Blättchen (aus Ameisensäure). Schmilzt gegen 290° unter Zersetzung.

N.N'-Diacetyl- α,α' -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{26}H_{28}O_8N_2 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3)]_2$. B. Beim Kochen von α,α' -Bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin mit Essigsäureanhydrid (O. F., P., J. pr. [2] 77, 132). — Säulen (aus Eisessig). F: ca. 330° (Zers.). Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln.

N.N'-Diphenyl- α,α' -bis-[3.5-dichlor-4-oxy-phenyl]-äthylendiamin $C_{28}H_{20}O_4N_2Cl_2 = [HO \cdot C_6H_3Cl_2 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5)]_2$. B. Aus 3.5.3'.5'-Tetrachlor-stilbenchinon (Bd. VII, S. 767) und Anilin in der Kälte (ZINCKE, FRIES, A. 325, 64). — Gelbliches amorphes Pulver (aus Eisessig + Wasser). F: 158° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Äther, Benzin und Benzol. Leicht löslich in Sodälösung und in Alkalien.

3. *Aminoderivat des α,β -Dioxy- α,β -diphenyl-äthans (α,α' -Diphenyl-äthylenglykols)* $C_{14}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 1003).

α,α' -Bis-[4-amino-phenyl]-äthylenglykol-dimethyläther $C_{16}H_{20}O_4N_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CH_3)]_2$. B. Man leitet in eine Lösung von 4.4'-Diamino-stilben (S. 267) in Eisessig ohne Zusatz von Salzsäure 10–15 Minuten mäßig rasch Chlor ein, läßt dann 3–4 Stdn. stehen, verreibt das weiße amorphe Reaktionsprodukt mit Wasser und kocht das hierbei erhaltene braune Produkt mit Methylalkohol (ZINCKE, FRIES, MUEHLENBURG, A. 325, 48 Anm.) — Blättchen (aus Methylalkohol). F: $203-204^\circ$. — $C_{16}H_{20}O_4N_2 + 2HCl$. Gelbe Blättchen (aus Methylalkohol). Leicht löslich in Wasser.

4. *Aminoderivat des α,α' -Bis-[2-oxy-phenyl]-äthans* $C_{14}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

α,α' -Bis-[4-dimethylamino-2-oxy-phenyl]-äthan $C_{18}H_{24}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH(C_6H_4(OH) \cdot N(CH_3)_2)_2$. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 3-Dimethylamino-phenol (S. 405) mit Salzsäure und Acetaldehyd auf 100° (MÖHLAU, KOCH, B. 27, 2895). Beim Stehen von 28 g 3-[Dimethyl-

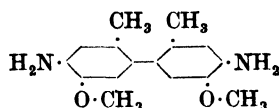
amino]-phenol, gelöst in 60 ccm Alkohol, mit 4,6 g Acetaldehyd und 6 ccm rauchender Salzsäure (BIEHRINGER, *J. pr.* [2] 54, 227). — Prismen (aus Alkohol). F: 167°; leicht löslich in warmem Alkohol, heißem Benzol, Aceton, schwer in heißem Ligroin (B.).

5. *Aminoderivat des αα-Bis-[4-oxy-phenyl]-äthans* $C_{14}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$ (Bd. VI, S. 1006).

$\beta\beta$ -Trichlor- $\alpha\alpha$ -bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-äthan $C_{14}H_{13}O_2N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(C_6H_3(OH) \cdot NH_2)_2$. B. Bei der Reduktion von $\beta\beta$ -Trichlor- $\alpha\alpha$ -bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-äthan (Bd. VI, S. 1007), gelöst in Alkohol, mit Zinn und Salzsäure (ELBS, HÖRMANN, *J. pr.* [2] 39, 501; ELBS, *J. pr.* [2] 47, 65). — Nadeln (aus wäbr. Alkohol). Schwärzt sich bei 95°; verkohlt in der Hitze, ohne zu schmelzen (E., H.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Chloroform und Petroläther (E.).

6. *Aminoderivat des 5.5'-Dioxy-2.2'-dimethyl-diphenyls* $C_{14}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.

4.4'-Diamino-5.5'-dimethoxy-2.2'-dimethyl-diphenyl, 5.5'-Dimethoxy-2.2'-dimethyl-benzidin $C_{16}H_{20}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6.6'-Dimethoxy-3.3'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2113), gelöst in Benzol, mit Zinnchlorür (BRASCH, FREYSS, *B.* 24, 1965). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 156—157°. Sehr leicht löslich in Alkohol.



4. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{15}H_{16}O_2$.

1. *Aminoderivate des $\beta\beta$ -Bis-[4-oxy-phenyl]-propan* $C_{15}H_{16}O_2 = (CH_3)_2C(C_6H_4 \cdot OH)_2$ (Bd. VI, S. 1011).

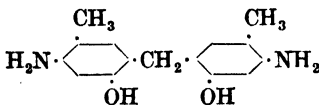
$\beta\beta$ -Bis-[x-amino-4-oxy-phenyl]-propan $C_{15}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2C[C_6H_3(OH) \cdot NH_2]_2$. B. Aus $\beta\beta$ -Bis-[x-nitro-4-oxy-phenyl]-propan (Bd. VI, S. 1012) oder dessen Diacetat durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure (SZÉKY, *C.* 1904 II, 1737). — Grauweiße Nadeln (aus Alkohol). F: 218—219°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Wasser.

N.N'-Disalicylalderivat $C_{25}H_{20}O_4N_2 = (CH_3)_2C[C_6H_3(OH) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH]_2$. B. Aus $\beta\beta$ -Bis-[x-amino-4-oxy-phenyl]-propan und 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd in alkoh. Lösung (SZÉKY, *C.* 1904 II, 1737). — Orangerote Nadeln. Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln.

N.N'-Diacetylderivat $C_{15}H_{20}O_4N_2 = (CH_3)_2C[C_6H_3(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus $\beta\beta$ -Bis-[x-amino-4-oxy-phenyl]-propan, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (SZÉKY, *C.* 1904 II, 1737). — Leicht löslich in Alkalien.

2. *Aminoderivate des 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethans* $C_{15}H_{16}O_2 = CH_2[C_6H_3(CH_3)(OH)]_2$.

4.4'-Diamino-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{15}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Formaldehyd auf in verd. Salzsäure gelöstes 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol (S. 598) (LEONHARDT & Co., D. R. P. 75373; *Frdl.* 3, 93). — F: ca. 225° (L. & Co., D. R. P. 75373). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-xanthen (Syst. No. 2641) (L. & Co., D. R. P. 75138; *Frdl.* 3, 95).



4.4'-Bis-dimethylamino-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{15}H_{20}O_2N_2 = CH_2[C_6H_3(CH_3)(OH) \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen der natronalkalischen Lösung von 2 Mol.-Gew. 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol (S. 599) mit 1 Mol.-Gew. Formaldehyd (LEONHARDT & Co., D. R. P. 103645; *C.* 1899 II, 638). — Weißer Niederschlag. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 120° 3.6-Bis-dimethylamino-2.7-dimethyl-xanthen (Syst. No. 2641) (L. & Co., D. R. P. 99613; *C.* 1899 I, 400).

4.4'-Bis-äthylamino-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethan $C_{15}H_{22}O_2N_2 = CH_2[C_6H_3(CH_3)(OH) \cdot NH \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus 2-Äthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol (S. 600), Formaldehyd und Natronlauge (L. & Co., D. R. P. 84988; *Frdl.* 4, 176). — Blättchen (aus Alkohol). F: 169°; löslich in Säuren und Alkalien (L. & Co., D. R. P. 84988). — Geht durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in 3.6-Bis-äthylamino-2.7-dimethyl-xanthen (Syst. No. 2641) über (L. & Co., D. R. P. 86967; *Frdl.* 4, 176).

5. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{18}O_2$.

1. *Aminoderivate des β,γ -Dioxy- β,γ -diphenyl-butans* $C_{16}H_{18}O_2 = [C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH)-]_2$ (Bd. VI, S. 1013).

β,γ -Dioxy- β,γ -bis-[2-amino-phenyl]-butan $C_{16}H_{20}O_2N_2 = [H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)(OH)-]_2$. B. Bei der Reduktion von 2-Amino-acetophenon (Syst. No. 1873) mit Natriumamalgam in wäßrig-alkoholischer Lösung (KIPPENBERG, B. 30, 1130). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 169—170°.

2. *Aminoderivate des α,β -Bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-äthans* $C_{16}H_{18}O_2 = [HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH_2-]_2$.

N,N'-Diphenyl- α,α' -bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-äthylendiamin $C_{22}H_{28}O_2N_2 = [HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH(NH \cdot C_6H_5)-]_2$. B. Beim Behandeln von [6-Oxy-3-methyl-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 218) mit Aluminiumamalgam in Äther (ANSELMINO, B. 41, 623). — Krystalle (aus Ligroin + Äther). F: 169°. Schwer löslich in kaltem Äther.

N,N'-Diphenyl-N,N'-diacetyl- α,α' -bis-[6-acetoxy-3-methyl-phenyl]-äthylendiamin $C_{28}H_{36}O_4N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3]-)_2$. B. Beim Kochen von N,N'-Diphenyl- α,α' -bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-äthylendiamin mit Essigsäureanhydrid (A., B. 41, 623). — F: 262°. Sehr wenig löslich in Benzol.

f) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_2$.

Desoxykodomethin $C_{15}H_{20}O_2N = (CH_3 \cdot O)(OH) \cdot C_4H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$ s. bei Morphin, Syst. No. 4785.

g) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$.1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_2$.

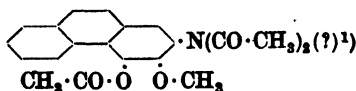
1. *Aminoderivate des 9,10-Dioxy-anthracens* $C_{14}H_{10}O_2 = C_{14}H_8(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1034) sind desmotrop mit den entsprechenden Aminoderivaten des 10-Oxy-9-oxo-anthracen-dihydrids (ms-Oxy-anthrone) $HO \cdot C_{14}H_8 \cdot O$, Syst. No. 1877.

2. *Aminoderivate des 3,4-Dioxy-phenanthrens* $C_{14}H_{10}O_2 = C_{14}H_8(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1034).

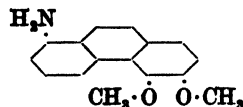
3(P)-Diacetylamino-3-methoxy-4-acetoxy-phenanthren $C_{22}H_{20}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

B. Man kocht 2 Stdn. die Lösung des Jodmethylats des Diacetylamino-3-methoxy-phenanthrens (Syst. No. 4784) in Acetanhydrid mit Silberacetat und erhitzt dann 36 Stdn.

im Druckrohr auf 160—170° (VONGERICHTEN, WEILLINGER, B. 38, 1858). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Methylalkohol). F: 178—179°. Löslich in alkoh. Natronlauge mit bräunlicher Farbe. — Liefert bei der Oxydation ein stickstoffhaltiges Chinon und eine aus Eisessig in roten Nadeln kristallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 240°.



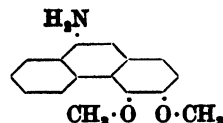
8-Amino-3,4-dimethoxy-phenanthren $C_{16}H_{14}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3-stündigem Erhitzen von 8-[Carbäthoxy-amino]-3,4-dimethoxy-phenanthren (s. u.) mit alkoh. Ammoniak auf 180° (PSCHOOR, EISEBECK, SPANGENBERG, B. 40, 2000). — Nadeln. Löst sich durch Diazotierung des salzsauren Salzes in essig-saurer-schwefelsaurer Lösung und Zersetzung der Diazoniumverbindung in 1-Oxy-5,6-dimethoxy-phenanthren (Bd. VI, S. 1140) überführen. — $C_{16}H_{14}O_2N + HCl$. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt sich bei 275° und schmilzt gegen 290°.



8-Carbäthoxy-amino-3,4-dimethoxy-phenanthren $C_{16}H_{14}O_4N = C_6H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_7(O \cdot CH_3)_2$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in die alkoh. Suspension des 5,6-Dimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(1)-hydrazids (Bd. X, S. 450) ein, gibt Amylnitrit zu und erwärmt die entstandene Suspension von 5,6-Dimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(1)-azid (P., Ex., Sp., B. 40, 1999). — Nadeln (aus Alkohol). F: 164—165° (korr.).

¹⁾ Zur Stellung der Aminogruppe vgl. die nach Schlusstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Dissertation von KOPPELMEIER [München 1911], S. 19, 35, 48.

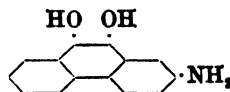
9-Amino-3,4-dimethoxy-phenanthren $C_{16}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen des 9-Carbäthoxyamino-3,4-dimethoxy-phenanthrens (s. u.) mit alkoh. Kali (KNORR, HÖRLEIN, *B.* 40, 2042). — Öl. Löslich in Äther. — $C_{16}H_{11}O_2N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Fast unlöslich in heißem Wasser.



9-Carbäthoxyamino-3,4-dimethoxy-phenanthren $C_{19}H_{15}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_7(O \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Kochen von 3,4-Dimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(9)-azid (Bd. X, S. 451) in absol. Alkohol, bis kein Stickstoff mehr entweicht (K., H., *B.* 40, 2041). — Nadelchen (aus absol. Alkohol). F: 145°.

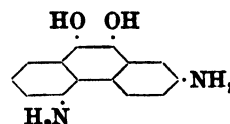
3. Aminoderivate des 9,10-Dioxy-phenanthrens $C_{14}H_{10}O_2 = C_{14}H_8(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1035).

2-Amino-9,10-dioxy-phenanthren $C_{14}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Kochen von 2-Nitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 806) mit Zinn und Salzsäure (ANSCHÜTZ, P. MEYER, *B.* 18, 1943). — Wird in salzsaurer Lösung durch Eisenchlorid zu 2-Amino-phenanthrenchinon (Syst. No. 1874) oxydiert. — Das Hydrochlorid krystallisiert in weißen Nadeln.

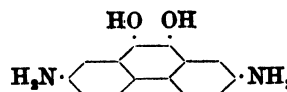


5-Nitro-2-amino-9,10-dioxy-phenanthren¹⁾ $C_{14}H_9O_4N_2 = H_2N \cdot C_{14}H_6(NO_2)(OH)_2$. *B.* Bei der Reduktion einer Lösung von 10 g 2,5-Dinitro-phenanthrenchinon²⁾ in 500 ccm Eisessig mit einer Lösung von 42 g 68%igem Zinnchlorür in 200 ccm rauchender Salzsäure bei 30° (J. SCHMIDT, LEIPRAND, *B.* 36, 3734). — Beim Leiten von Luft durch das mit Natriumdicarbonatlösung verriebene Hydrochlorid erfolgt Oxydation zu 5-Nitro-2-amino-phenanthrenchinon (Syst. No. 1874). — Hydrochlorid. Gelbrote Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Reizt im trocknen Zustande heftig zum Niesen.

2,5-Diamino-9,10-dioxy-phenanthren¹⁾ $C_{14}H_{11}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erwärmen von 2,5-Dinitro-phenanthrenchinon²⁾ mit Zinn und Salzsäure (J. SCHMIDT, KÄMPF, *B.* 36, 3749). — Die freie Base oxydiert sich leicht zu 2,5-Diamino-phenanthrenchinon (Syst. No. 1874). — $C_{14}H_{11}O_2N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Greift die Schleimhäute an.



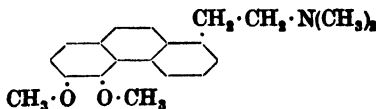
2,7-Diamino-9,10-dioxy-phenanthren $C_{14}H_{11}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 2,7-Dinitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 807) mit Zinn und Salzsäure (ANSCHÜTZ, P. MEYER, *B.* 18, 1944; KLEEMANN, WENSE, *B.* 18, 2168). — Läßt sich leicht zu 2,7-Diamino-phenanthrenchinon (Syst. No. 1874) oxydieren (K. W.). Das Hydrochlorid zeigt keine morphinähnliche Wirkung (J. SCHMIDT, *B.* 36, 3729). — $C_{14}H_{11}O_2N_2 + 2 HCl + 3 H_2O$. Nadeln (K., W.).



2,7-Bis-acetamino-9,10-diacetoxy-phenanthren $C_{23}H_{20}O_8N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2 C_{14}H_8(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Erwärmen des salzsauren 2,7-Diamino-9,10-dioxy-phenanthrens mit 1 Tl. Natriumacetat und 6 Tln. Essigsäureanhydrid (KLEEMANN, WENSE, *B.* 18, 2169). — Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 300°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

2. Aminoderivate des 5,6-Dioxy-1-äthyl-phenanthrens $C_{16}H_{14}O_2 = (HO)_2C_{14}H_7 \cdot C_2H_5$ (Bd. VI, S. 1038).

1'-Dimethylamino-5,6-dimethoxy-1-äthyl-phenanthren, 5,6-Dimethoxy-1-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren, Apomorphinmethin-dimethyl-äther $C_{20}H_{25}O_2N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. PSCHORR, *B.* 40, 1992. — *B.* Durch 2-stdg. Kochen einer Lösung von 3 g Apomorphin-dimethyläther-jodmethylat (Syst. No. 3140) in 200 ccm Wasser mit 100 ccm 30%iger Kalilauge (PSCHORR, JAECKEL, FRECHT, *B.* 35, 4390).



¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von CHRISTIE, HOLDERNESSE, KENNER, *Soc.* 1926, 671; KUHN, ALBRECHT, *A.* 455 [1927], 281, und einer Privatmitteilung von J. SCHMIDT.

²⁾ In Bd. VII, S. 808, auf Grund der damaligen Konstitutionsauffassung als 4,5-Dinitro-phenanthrenchinon aufgeführt.

Man löst salzsaures Apomorphin (Syst. No. 3140) in Natronlauge, behandelt die Lösung mit Dimethylsulfat und kocht das entstandene Sulfat der Ammoniumbase mit Natronlauge (PSCHORR, B. 39, 3126). — Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther; kaum löslich in Benzol, Chloroform und Ligroin (P., J., F.). — Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub zwei Äthylphenanthrene (F: 109–110° bzw. 172–173°) (Bd. V, S. 680); daneben treten Blausäure, Trimethylamin und Ammoniak auf (P.). — $C_{20}H_{22}O_2N + HCl$. Nadeln. F: 220–221° (korr.) (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser; optisch inaktiv (P., J., F.).

Jodmethylat $C_{21}H_{22}O_2NI = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2I$. B. Beim Versetzen der 15%igen Lösung von Apomorphinmethin-dimethyläther mit überschüssigem Methyljodid (PSCHORR, JAECKEL, FRECHT, B. 35, 4390; P., B. 39, 3126). — Tafeln (aus Wasser, Aceton oder Alkohol). Schmilzt rasch erhitzt bei 242–244° (korr.); unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol, Ligroin (P., J., F.). Liefert beim Kochen mit Kalilauge unter Entwicklung von Trimethylamin 5,6-Dimethoxy-1-vinyl-phenanthren (Bd. VI, S. 1040) (P., J., F.).

1²-[Acetylmethylamino]-6-methoxy-5-acetoxy-1-äthyl-phenanthren, 6-Methoxy-5-acetoxy-1-[β-acetylmethylamino-äthyl]-phenanthren, „Methyldiacetylapomorphin“ $C_{23}H_{22}O_4N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. PSCHORR, B. 40, 1991; PSCHORR, SPANGENBERG, B. 40, 1995. — B. Durch 2-stdg. Kochen von Apomorphin-monomethyläther (Syst. No. 3140) mit der 5-fachen Menge Essigsäureanhydrid (PSCHORR, JAECKEL, FRECHT, B. 35, 4389; KNORR, ROTH, B. 40, 3358; K., RAABE, B. 41, 3053). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt nach vorübergehendem Sintern bei 130° (K., RAABE), 135° (K., ROTH).

1²-[Acetylmethylamino]-5,6-dibenzoyloxy-1-äthyl-phenanthren, 5,6-Dibenzoyloxy-1-[β-acetylmethylamino-äthyl]-phenanthren, „Acetyldibenzoylapomorphin“ $C_{33}H_{27}O_5N = (C_6H_5 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. PSCHORR, B. 40, 1991; PSCHORR, SPANGENBERG, B. 40, 1995. — B. Durch 2-stdg. Kochen von 1 g Dibenzoylapomorphin (Syst. No. 3140) mit 5 ccm Essigsäureanhydrid (PSCHORR, JAECKEL, FRECHT, B. 35, 4385). — Nadeln (aus Benzol). F: 156–158° (korr.); leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig, Benzol; schwer löslich in Äther; fast unlöslich in Wasser und Ligroin (P., J., F.).

1²-[Benzoylmethylamino]-5,6-dibenzoyloxy-1-äthyl-phenanthren, 5,6-Dibenzoyloxy-1-[β-benzoylmethylamino-äthyl]-phenanthren, „Tribenzoylapomorphin“ $C_{35}H_{29}O_5N = (C_6H_5 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. PSCHORR, B. 40, 1991; PSCHORR, SPANGENBERG, B. 40, 1995. — B. Durch 1-stdg. Kochen von salzsaurem Apomorphin (Syst. No. 3140) oder von Dibenzoylapomorphin mit Benzoylchlorid (PSCHORR, JAECKEL, FRECHT, B. 35, 4385). — Nadeln (aus Chloroform). F: 217–218° (korr.); leicht löslich in Chloroform, Eisessig, schwerer in Alkohol; unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin; optisch inaktiv (P., J., F.). — Verbindet sich nicht mit Methyljodid (P., J., F.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 1²-[Benzoylmethylamino]-5,6-dibenzoyloxy-1-äthyl-phenanthrenchinon („Tribenzoylapomorphinchinon“, Syst. No. 1879) (P., Sp., B. 40, 1989, 1996).

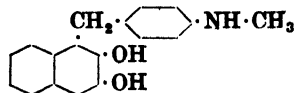
h) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$.

Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{17}H_{14}O_2$.

1. *Aminoderivat des 2,3-Dioxy-1-benzyl-naphthalins (Phenyl-[2,3-dioxy-naphthyl-(1)]-methans)* $C_{17}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_7(OH)_2$.

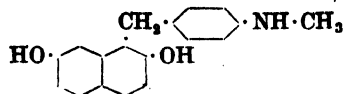
[4-Methylamino-phenyl]-[2,3-dioxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{15}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von salzsaurem dimerem (?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] (S. 621) mit 2,3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 982) in schwach schwefelsaurer Lösung (FRIEDLÄNDER, M. 23, 1001).

— Prismen (aus Xylol). F: 185–186°. Unlöslich in Wasser, Äther, leicht löslich in kaltem Alkohol. — $2C_{15}H_{17}O_2N + H_2SO_4$. Weiße Prismen (aus Wasser).



2. *Aminoderivate des 2,7-Dioxy-1-benzyl-naphthalins (Phenyl-[2,7-dioxy-naphthyl-(1)]-methans)* $C_{17}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_7(OH)_2$.

[4-Methylamino-phenyl]-[2,7-dioxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{15}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von salzsaurem dimerem (?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] (S. 621) mit 2,7-Dioxy-naphthalin

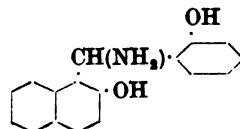


(Bd. VI, S. 985) in schwach schwefelsaurer Lösung (FRIEDLÄNDER, *M.* 23, 1000). — Nadeln (aus Xylol oder verd. Alkohol). F: 179—180°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Eisessig.

[4-Äthylamino-phenyl]-[2,7-dioxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{19}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6(OH)_2$. B. Durch Kochen von salzsauerm dimerem (?) Anhydro-[4-(Äthylamino)-benzylalkohol] (S. 622) mit 2,7-Dioxy-naphthalin in schwach schwefelsaurer Lösung (F., *M.* 23, 1001). — F: 153—154°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. — Die Salze sind ölig und ziemlich schwer löslich in Wasser und verd. Mineralsäuren.

3. *Aminoderivate des 2-Oxy-1-[2-oxy-benzyl]-naphthalins* $C_{17}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

2-Oxy-1-[α -amino-2-oxy-benzyl]-naphthalin, 1-[α -Amino-2-oxy-benzyl]-naphthol-(2), 2-Oxy- α -[2-oxy-naphthyl-(1)]-benzylamin $C_{17}H_{14}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Salzsäure auf das N-Salicylalderivat (s. u.) (BETTI, *G.* 33 I, 14). — $C_{17}H_{14}O_2N + HCl$. Krystalle.



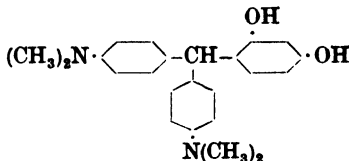
N-Salicylalderivat $C_{15}H_{10}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus 1 Mol.-Gew. β -Naphthol, 2 Mol.-Gew. Salicylaldehyd und Ammoniak in alkoh. Lösung (B., *G.* 33 I, 14). — F: 162°. Gibt in Benzollösung mit äther. Eisenchloridlösung intensive Violettfärbung.

i) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_2$.

1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_2$.

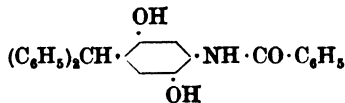
1. *Aminoderivat des 2,4-Dioxy-triphenylmethans* $C_{19}H_{16}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(OH)_2$.

4,4''-Bis-dimethylamino-2,4-dioxy-triphenylmethan $C_{23}H_{24}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von Resorcyraldehyd (Bd. VIII, S. 241) mit Dimethylanilin in Gegenwart von rauchender Salzsäure (VOTOČEK, KRAUZ, *B.* 42, 1604). Aus 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (S. 698) und Resorcin (Bd. VI, S. 796) durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure unter Kühlung (BAYER & Co., D.R.P. 58483; *Frdl.* 3, 120) oder durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (VOTOČEK, *Ch. Z.* 20 Reperitorium, 4; vgl. V., K., *B.* 42, 1604, Anm. 2). Bei kurzem Erwärmen von Leukauramin (S. 307) mit Resorcin in essigsaurer Lösung (SANDOZ & Co., D.R.P. 81677; *Frdl.* 4, 220). — Blättchen (aus Toluol). F: 204—205° (V., K.), 205—207° (S. & Co.). Ziemlich schwer löslich in Toluol (S. & Co.), löslich in 50%iger Essigsäure (B. & Co.). — Liefert bei der Oxydation einen blaugrünen Farbstoff (B. & Co.).

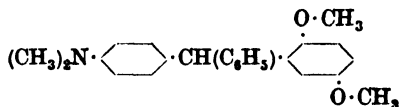


2. *Aminoderivate des 2,5-Dioxy-triphenylmethans* $C_{19}H_{16}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1041).

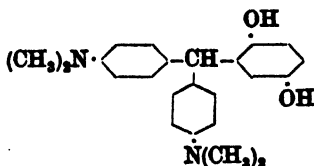
4-Benzamino-2,5-dioxy-triphenylmethan $C_{28}H_{21}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt eine alkoh. Lösung von 5-Benzamino-2-benzhydryl-p-chinon (Syst. No. 1874) mit wäßriger schwefliger Säure und erwärmt unter Einleiten von schwefliger Säure auf dem Wasserbade bis zur Entfärbung (THOMAE, *J. pr.* [2] 71, 573). — Farblose Nadeln. F: ca. 230°. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen.



4'-Dimethylamino-2,5-dimethoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{24}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 16 g Dimethylanilin mit 10 g α,α -Dichlor-2,5-dimethoxy-diphenylmethan (Bd. VI, S. 994) auf dem Wasserbade (KAUFFMANN, GROMBACH, *A.* 344, 53). — Krystalle (aus Alkohol). F: 112°. Löslich in verd. Mineralsäuren.

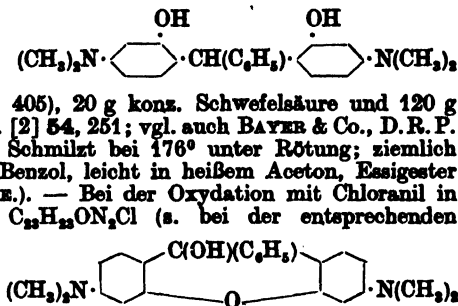


4.4''-Bis-dimethylamino-2.5-dioxy-triphenylmethan $C_{23}H_{23}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Erhitzen von Gentisinaldehyd (Bd. VIII, S. 244) und Dimethylanilin mit konz. Salzsäure und etwas Alkohol auf 120° (VOTOČEK, KRAUZ, *B.* 42, 1606)¹⁾. — Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 165°; Krystalle (aus Benzol) mit Krystallbenzol, die bei 130° schmelzen, darauf erstarren und dann wieder bei 165° schmelzen. — Liefert bei der Oxydation mit Chloranil einen blauen Farbstoff, der Seide blaugrün anfärbt.



3. Aminoderivate des 2.2'-Dioxy-triphenylmethans $C_{19}H_{19}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$ (Bd. VI, S. 1042).

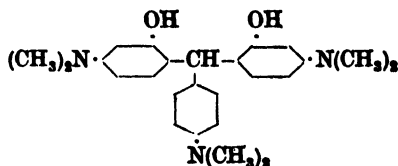
4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dioxy-triphenylmethan $C_{23}H_{23}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erwärmen von 5,7 g Benzaldehyd, gelöst in 120 ccm Alkohol, mit einem Gemisch aus 15 g 3-Dimethylamino-phenol (S. 405), 20 g konz. Schwefelsäure und 120 g Wasser auf dem Wasserbade (BIEHRINGER, *J. pr.* [2] 54, 251; vgl. auch BAYER & Co., D.R.P. 62574; *Frdl.* 3, 98). — Tafeln (aus Benzol). Schmilzt bei 176° unter Rötung; ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol, leicht in heißem Aceton, Essigester und Xylol; löslich in Säuren und Alkalien (BIE.). — Bei der Oxydation mit Chloranil in alkoh. Lösung entsteht Tetramethylrosamin $C_{23}H_{23}ON_4Cl$ (s. bei der entsprechenden Carbinolbase, dem 3.6-Bis-dimethylamino-9-phenyl-xanthidrols der nebenstehenden Formel; Syst. No. 2642) (BIE.). Bei allmählichem Eintragen in die fünffache Menge konz. Schwefelsäure entsteht 3.6-Bis-dimethylamino-9-sulphophenyl-xanthen (Syst. No. 2650) (BIE.; LIEBERMANN, GLAWE, *B.* 37, 208).



2.5''-Dichlor-4.4'-bis-diäthylamino-2.2'-dioxy-triphenylmethan $C_{27}H_{23}O_2N_4Cl_2 = C_6H_4Cl_2 \cdot CH(C_6H_4(OH) \cdot N(C_2H_5)_2)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 2 g 2.5-Dichlor-benzaldehyd und 4 g 3-Diäthylamino-phenol (S. 408) mit einer Lösung von 4 g Zinkchlorid in 20 ccm Eisessig auf 130° (GNEHM, SCHÜLE, *A.* 299, 356). — Amorphes, schwach rötliches Pulver. Leicht löslich in Alkohol; löslich in verd. Säuren und konz. Natronlauge. — Läßt sich durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Eisenchlorid in einen Farbstoff der Rosaminreihe überführen.

4''-Nitro-4.4'-diamino-2.2'-dimethoxy-triphenylmethan $C_{21}H_{21}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4(O \cdot CH_3) \cdot NH_2)_2$. *B.* Beim Erhitzen von 4-Nitro-benzaldehyd mit m-Anisidin (S. 404) (KOCK, *B.* 20, 1565). — Gelbbraune Blättchen (aus Benzol). *F.* 189°.

4.4.4''-Tris-dimethylamino-2.2'-dioxy-triphenylmethan $C_{25}H_{25}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei 5-stdg. Erwärmen von 13,6 g 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit einer alkoh. Lösung von 25 g 3-Dimethylamino-phenol (S. 405) und 50 ccm konz. Salzsäure am Rückflußkühler auf dem Wasserbade (NOELTING, GERLINGER, *B.* 39, 2054). — Weiße, an der Luft sich rötende Nadelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei ca. 175° unter Wasserabspaltung. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; löslich in verd. Alkalien. — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxid in Eisessig einen Farbstoff, dessen Lösung blau und rot dichroitisch ist und die Faser nach dem Verdünnen mit Wasser violettstichig blau färbt. Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 3.6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-xanthen (Syst. No. 2641).

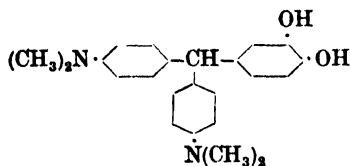


4.4.4''-Tris-dimethylamino-2.2'-diacetoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{25}O_4N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2)_2$. *B.* Bei der Einw. von Acetanhydrid auf 4.4.4''-Tris-dimethylamino-2.2'-dioxy-triphenylmethan (N., G., *B.* 39, 2055). — Amorpher blaßer Niederschlag, der sich an der Luft blau färbt. — Oxydiert sich glatt zu dem entsprechenden Triphenylmethanfarbstoff, der ein ziemlich stark violettes Blau färbt.

4. Aminoderivate des 3.4-Dioxy-triphenylmethans $C_{19}H_{19}O_2 = (C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1042).

¹⁾ Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von VOTOČEK, KÖHLER, *B.* 46 [1913], 1760.

4,4''-Bis-dimethylamino-3,4-dioxy-triphenylmethan, Leukoprotoblau $C_{23}H_{25}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Kondensation von Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) mit Dimethylanilin in Gegenwart von Zinkchlorid in alkoh. Lösung (LIEBERMANN, *B.* 36, 1917) oder in Gegenwart von rauchender Salzsäure (VOTOČEK, KRAUZ, *B.* 42, 1604). Durch Erhitzen von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzylhydrol (S. 698) mit Brenzcatechin und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (VOTOČEK, *Ch. Z.* 20 Repertorium, 4; vgl. V., K., *B.* 42, 1604, Anm. 2). — Fast farblose Nadeln (aus Benzol oder Methylalkohol + Wasser). *F.*: 164° (L.), 165° (V.; V., K.). Schwer löslich in Alkalien (L.). — Liefert mit Oxydationsmitteln den Farbstoff Protoblau (S. 841) (L.).



4,4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-3-methoxy-triphenylmethan $C_{24}H_{26}O_2N_2$ = $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Man setzt zu einer warmen Lösung von Vanillin (Bd. VIII, S. 247) in überschüssigem Dimethylanilin langsam Zinkchlorid, erwärmt 15 bis 20 Stunden auf dem Wasserbade und dann 2—3 Stunden auf 105—110° (O. FISCHER, SCHMIDT, *B.* 17, 1895). Bei der Kondensation von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (S. 698) mit Guajacol (Bd. VI, S. 768) in Gegenwart von konz. Salzsäure (VOTOČEK, JELÍNEK, *B.* 40, 409). — Krystalle (aus Benzol-Ligroin oder absol. Äther). *F.*: 134—135° (V., J.), 135—136° (F., SCH.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in kaltem Äther (F., SCH.). — Gibt bei der Oxydation mit Chloranil in Alkohol + Essigsäure eine blaugrüne Farbstofflösung (V., J.; vgl. indessen F., SCH.).

4,4''-Bis-dimethylamino-3,4-diacetoxy-triphenylmethan $C_{22}H_{20}O_4N_2$ = $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4,4''-Bis-dimethylamino-3,4-dioxy-triphenylmethan mit überschüssigem Acetylchlorid im geschlossenen Rohr auf 70—80° (LIEBERMANN, *B.* 36, 1918). — Nadeln (aus Methylalkohol + Wasser). *F.*: 141°. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

4,4''-Bis-dimethylamino-3,4-dibenzoyloxy-triphenylmethan $C_{37}H_{34}O_4N_2$ = $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Beim Erhitzen von 2 Tln. 3,4-Dibenzoyloxybenzaldehyd (Bd. IX, S. 155) mit 3 Tln. Dimethylanilin in Gegenwart von 1,5 Tln. Zinkchlorid zunächst im Wasserbade, dann auf 110° (L., *B.* 36, 1918). — Nadeln (aus Aceton + Wasser). *F.*: 154°. — Liefert bei der Oxydation einen grünen Farbstoff.

5. Aminoderivate des 3,3'-Dioxy-triphenylmethans $C_{19}H_{16}O_2$ = $C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

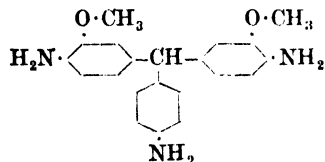
4,4'-Bis-dimethylamino-3,3'-dioxy-triphenylmethan $C_{23}H_{26}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Durch Eintragen von



4,4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-N,N'-dioxyd (S. 276) in eine eisgekühlte Mischung von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure und Erwärmen der Lösung auf 50° (BAMBERGER, RUDOLF, *B.* 41, 3310). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). *F.*: 183—184° (korr.; Bad 170°). Äußerst schwer löslich selbst in siedendem Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, schwer in kaltem Benzol, kaltem Ligroin und heißem Petroläther, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, heißem Benzol, kaltem Ligroin und leicht in kaltem Aceton. Leicht löslich in Säuren; frisch gefällt, auch leicht löslich in Alkalien. Die Lösung in Salzsäure wird mit warmer Eisenchloridlösung tief braunrot, die Eisessiglösung mit Bleidioxid in der Kälte grünlichgelb, beim Erhitzen rot.

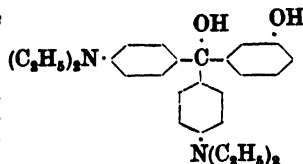
4''-Nitro-4,4'-diamino-3,3'-dimethoxy-triphenylmethan $C_{21}H_{21}O_4N_3$ = $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(O \cdot CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. *B.* Beim Erwärmen von 4-Nitro-benzaldehyd mit schwefelsaurem o-Anisidin (S. 358) in Gegenwart von Zinkchlorid auf dem Wasserbade (O. FISCHER, *B.* 15, 680). — Goldglänzende Nadeln (aus Benzol) mit 1 Mol. Krystallbenzol, die bei 107—108° unter vorhergehendem Erweichen schmelzen und in Ligroin sehr schwer löslich sind. — Wird die alkoh. Lösung mit Chloranil und etwas Essigsäure erwärmt, so entsteht ein gelbgrüner Farbstoff; gibt man zu der erhaltenen Lösung etwas Zinkstaub und Essigsäure, so wird die Lösung rotviolett unter Bildung des Farbsalzes des 4,4',4''-Triamino-3,3'-dimethoxy-triphenylcarbinols (S. 841), schließlich bildet sich 4,4',4''-Triamino-3,3'-dimethoxy-triphenylmethan (s. u.).

4,4',4''-Triamino-3,3'-dimethoxy-triphenylmethan, 3,3'-Dimethoxy-paraleukanilin $C_{21}H_{23}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Bei der Reduktion von 4''-Nitro-4,4'-diamino-3,3'-dimethoxy-triphenylmethan (s. o.) mit Zinkstaub in verd. Salzsäure (O. FISCHER, *B.* 15, 681). — Farblose Plättchen oder Tafeln (aus absol. Alkohol), die



an der Luft rot werden. F: 182—183°. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in absol. Alkohol. — Hydrochlorid. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und konz. Salzsäure. — Chloroplatinat. Gelb, krystallinisch. Ziemlich schwer löslich in verd. Salzsäure.

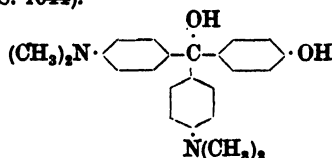
6. *Aminoderivat des 3.a-Dioxy-triphenylmethans (3-Oxy-triphenylcarbinols)* $C_{19}H_{15}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 1044).



4'.4''-Bis-diäthylamino-3-oxy-triphenylcarbinol $C_{27}H_{34}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch längeres Erhitzen des Farbstoffes Patentblau V (Syst. No. 1927) mit starker Salzsäure und Fällen mit Natronlauge (E. ERDMANN, H. ERDMANN, A. 294, 377). — Wurde als grünes, in Wasser unlösliches Pulver erhalten.

7. *Aminoderivate des 4.a-Dioxy-triphenylmethans (4-Oxy-triphenylcarbinols)* $C_{19}H_{15}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 1044).

4'.4''-Bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylcarbinol $C_{23}H_{29}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Die entsprechende Anhydroverbindung, Anhydro-[4'.4''-bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylcarbinol], 4'.4''-Bis-dimethylamino-fuchson¹⁾ $C_{23}H_{24}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : C_6H_4 : O$ s. Syst. No. 1873.



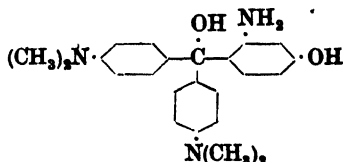
2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylcarbinol $C_{25}H_{31}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Das essigsaure Farbsalz entsteht beim Behandeln von 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-oxindol

$C_9H_6 \left\langle \begin{array}{c} C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \\ NH \end{array} \right\rangle CO$ (Syst. No. 3427) mit Blei-

dioxyd in essigsaurer Lösung (DANAILA, C. r. 149, 794).

— Das essigsaure Farbsalz liefert beim Behandeln mit

Ammoniak die (amorphe) Anhydrobase, 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-fuchson¹⁾ $C_{23}H_{24}ON_2$, die sich in Essigsäure wieder mit grünlichblauer Farbe löst.



2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{18}O_2$.

1. *Aminoderivat des 1.2-Bis-[a-oxy-benzyl]-benzols* $C_{20}H_{18}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 1047).

1.2-Bis-[4-dimethylamino-α-oxy-benzyl]-benzol $C_{24}H_{26}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von Natriumamalgam auf 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (Syst. No. 1874) in der Wärme (GUYOT, PIGNET, C. r. 146, 986; G., HALLER, A. ch. [8] 19, 350). — Weiße Krystalle. F: 124°. Löslich in verd. Mineralsäuren mit gelber Farbe. — Beim Behandeln mit Phosphororychlorid in der Wärme entsteht 1.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalan $C_{24}H_{26} \left\langle \begin{array}{c} CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \\ CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \end{array} \right\rangle O$ (Syst. No. 2641). Kondensiert sich mit Dimethylanilin in Gegenwart von verd. Salzsäure zu 4'.4''-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-α-oxy-benzyl]-triphenylmethan (S. 777).

2. *Aminoderivate des 4.6-Dioxy-1.3-dibenzyl-benzols* $C_{20}H_{18}O_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2C_6H_2(OH)_2$.

4.6-Dioxy-1.3-bis-[4-amino-benzyl]-benzol, 4.6-Bis-[4-amino-benzyl]-resorcin $C_{20}H_{18}O_2N_2 = H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot CH_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_2(OH)_2 \cdot CH_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH_2$. B. Durch Kondensation von 2 Mol.-

Gew. 4-Amino-benzylalkohol (S. 620) und 1 Mol.-Gew. Resorcin in schwach schwefelsaurer Lösung (FRIEDLÄNDER, v. HORVATH, M. 23, 980). — Weiße Nadeln. F: 212—213°. Fast unlöslich in Benzol, Ligroin und Chloroform, schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Eisessig und heißem Alkohol. — $C_{20}H_{18}O_2N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser. — $C_{20}H_{18}O_2N_2 + 2 HCl + PtCl_4$. Bräunlichgelbe Prismen.

4.6-Dioxy-1.3-bis-[4-methylamino-benzyl]-benzol, 4.6-Bis-[4-methylamino-benzyl]-resorcin $C_{22}H_{24}O_2N_2 = (CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2C_6H_2(OH)_2$. B. Entsteht, neben 4'-Methylamino-2.4-dioxy-diphenylmethan (S. 811), beim Erhitzen von salzsaurem dimerem(?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol] (S. 621) mit Resorcin in Gegenwart von verdünnter Schwefelsäure (F., M. 23, 993). — Blätter (aus Alkohol). F: 174—175°. Kaum löslich in

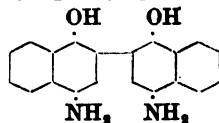
¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

Ligroin und kaltem Wasser, schwer in heißem Wasser, Äther, Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol und Eisessig. — Die alkal. Lösung färbt sich an der Luft rot; mit Bleidioxyd in Eisessig entsteht eine rotviolette Färbung. — $C_{22}H_{24}O_2N_2 + 2HCl$. Weiße Blättchen. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in konz. Salzsäure. — $C_{22}H_{24}O_2N_2 + H_2SO_4$. Krystalle. Schwer löslich in heißem Wasser, leichter in verd. Schwefelsäure. — Nitrat. Farblose Blätter. F: 174° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser.

4,6-Dioxy-1,8-bis-[4-äthylamino-benzyl]-benzol, 4,6-Bis-[4-äthylamino-benzyl]-resorcin $C_{24}H_{28}O_2N_2 = (C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2 \cdot C_6H_2(OH)_2$. B. Neben 4'-Äthylamino-2,4-dioxy-diphenylmethan (S. 811), beim Erhitzen von salzsaurem dimerem(?) Anhydro-[4-(äthylamino)-benzylalkohol] (S. 822) mit Resorcin in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (F., M. 23, 995). — Krystalle (aus Xylol). F: 101°. — $C_{24}H_{28}O_2N_2 + H_2SO_4$. Weiße Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

k) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-26}O_2$.

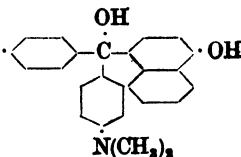
4,4'-Diamino-1,1'-dioxy-dinaphthyl-(2,2') $C_{20}H_{16}O_2N_2$, s. nebenst. Formel. B. Bei der Reduktion von 4,4'-Bis-benzolazo-1,1'-dioxy-dinaphthyl-(2,2') (Syst. No. 2130) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WITT, DEDICHEN, B. 30, 2662). — Oxydiert sich sehr leicht. Wird durch Salpetersäure (D: 1,4) in Di- α -naphthochinon (Bd. VII, S. 902) umgewandelt. — $C_{20}H_{16}O_2N_2 + 2HCl + 3H_2O - 2C_{20}H_{16}O_2N_2 + 4HCl + SnCl_4 + 6H_2O(?)$. Krystalle.



l) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O_2$.

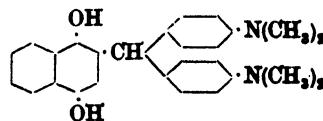
1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{23}H_{18}O_2$.

1. Aminoderivat des Diphenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-carbinols $C_{23}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. $(CH_3)_2N \cdot$ $\cdot OH$. Bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - [4 - oxy - naphthyl-(1)]-carbinol $C_{27}H_{28}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Die entsprechende Anhydroverbindung, Anhydro-[bis-[4-dimethylamino-phenyl] - [4 - oxy - naphthyl-(1)]-carbinol] $C_{27}H_{26}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C \cdot C_{10}H_6 \cdot O$ s. Syst. No. 1873.



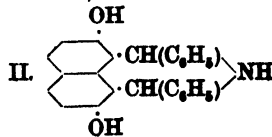
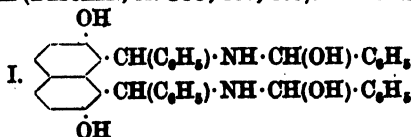
2. Aminoderivat des Diphenyl - [1,4 - dioxy - naphthyl - (2)] - methans $C_{23}H_{18}O_2 = (HO)_2C_{10}H_6 \cdot CH(C_6H_5)_2$.

Bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - [1,4-dioxy-naphthyl-(2)]-methan $C_{27}H_{28}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch kurzes Kochen von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1-amino-4-oxy-naphthyl-(2)]-methan (S. 776) mit Salzsäure (MÖHLAU, KEGEL, B. 33, 2865). Bei der Reduktion von Bis-[4-dimethylamino-phenyl] - [naphthochinon-(1,4)-yl-(2)]-methan (Syst. No. 1874) in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (M., KLOFFER, B. 32, 2151). — Weiße Flocken. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (M., K.). Die Lösungen färben sich durch Oxydation schnell rot (M., K.). Wird in ammoniakalischer Lösung durch Luftsaauerstoff zu Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[naphthochinon-(1,4)-yl-(2)]-methan oxydiert (M., K.). — $C_{27}H_{28}O_2N_2 + 2HCl$. Krystalle von Tetraederform (aus Salzsäure) (M., K.).



2. Aminoderivat des 2,7-Dioxy-1,8-dibenzyl-naphthalins $C_{24}H_{20}O_2 = (HO)_2C_{10}H_6(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$.

2,7-Dioxy-1,8-bis-[α -(α -oxy-benzylamino)-benzyl]-naphthalin $C_{28}H_{24}O_2N_2$, s. Formel I. B. Aus 2,7-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 985) mit Benzaldehyd und alkoh. Ammoniak (BESCHKE, A. 369, 157, 165). — Tafeln (aus Alkohol). F: 125°. Liefert beim Auf-

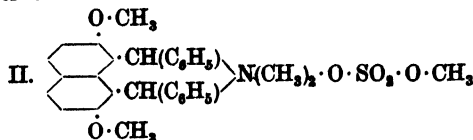
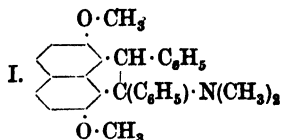


kochen mit Wasser oder beim Lösen in schwach erwärmten verdünnten Alkalien unter Abspaltung von Benzaldehyd und Ammoniak die Verbindung $C_{24}H_{20}O_2N$ der Formel II (Syst. No. 3146).

m) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O_2$.

1. Aminoderivat des 3,8-Dioxy-1,2-diphenyl-acenaphthens¹⁾ $C_{24}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C_{12}H_6(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1057).

1-Dimethylamino-3,8-dimethoxy-1,2-diphenyl-acenaphthen $C_{28}H_{22}O_2N$, s. Formel I.
B. Beim Erhitzen der Verbindung $C_{28}H_{21}O_2NS$ der Formel II (Syst. No. 3146) mit 40%iger



Natronlauge (BESCHKE, A. 369, 170). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 173° unter Gasentwicklung. — Liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Eisessig 3,8-Dimethoxy-1,2-diphenyl-acenaphthylen (Bd. VI, S. 1061) und Dimethylamin.

2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{26}H_{22}O_2$.

1. Aminoderivate des α,β -Dioxy- $\alpha,\alpha,\beta,\beta$ -tetraphenyl-äthans ($\alpha,\alpha,\alpha',\beta'$ -Tetraphenyl-äthylenglykols) $C_{26}H_{22}O_2 = (C_6H_5)_4C(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1058).

α,α' -Diphenyl- α,α' -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylenglykol $C_{30}H_{22}O_2N_2 = [-C(OH)(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Reduktion von 10 g 4-Dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in 100 ccm Eisessig mit 20 g Zinkstaub (WILLSTÄTTER, GOLDMANN, B. 39, 3770). — Spieße (aus Chloroform + Alkohol). Schmilzt bei 186–187°, anscheinend unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Petroläther, löslich in Benzol, Toluol und Amylalkohol, leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Pyridin. Färbt sich am Licht oberflächlich gelb. Die farblose Lösung in konz. Salzsäure oder 50%iger Schwefelsäure wird beim Stehen, rascher beim Erwärmen rot. Färbt sich beim Eintragen in konz. Schwefelsäure zunächst oberflächlich rot und geht dann mit schwach gelber Farbe in Lösung; beim Verdünnen und Neutralisieren dieser Lösung scheidet sich [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-dimethylamino-triphenylmethyl]-keton²⁾ (Syst. No. 1873) aus. Die gleiche Verbindung wird als Nebenprodukt bei der Reduktion von α,α' -Diphenyl- α,α' -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylenglykol in alkoholhaltiger Salzsäure mit Zinn erhalten; als Hauptprodukt entsteht hierbei α,β -Diphenyl- α,β -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthyl (S. 292). α,α' -Diphenyl- α,α' -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylenglykol geht beim Kochen mit Alkohol in Phenyl-[4,4'-bis-dimethylamino-triphenylmethyl]-keton²⁾ (Syst. No. 1873) über.

Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylenglykol $C_{24}H_{20}O_2N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(OH) \cdot C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch elektrolytische Reduktion von 4,4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (Syst. No. 1873) in schwefelsaurer Lösung an einer Kupferkathode (ESCHERICH, MOEST, Z. El. Ch. 8, 849). — Farblose Nadeln (aus heißem Benzol). F: 210–211°. Unlöslich in Alkohol und Wasser, sehr leicht löslich in heißem Benzol.

2. Aminoderivat des α -Oxy-2-[α -oxy-benzyl]-triphenylmethans (2-[α -Oxy-benzyl]-triphenylcarbinols) $C_{26}H_{22}O_2 = (C_6H_5)_3C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (Bd. VI, S. 1058).

2-[4-Dimethylamino- α -oxy-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{28}H_{24}O_2N$, s. nebenstehende Formel²⁾. B. Durch Reduktion von 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bzw. 5-Oxy-2,2-diphenyl-5-[4-dimethylamino-phenyl]-3,4-benzo-furandihydrid (Syst. No. 1877) mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol (PÉREZ, C. r. 143, 238). —

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Acenaphthen“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 586.

²⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MADELUNG, OBERWEGNER, B. 60 [1927], 2484.

³⁾ Diese Konstitution ist auf Grund einer nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuches (1. I. 1910) erschienenen Arbeit von PÉREZ (A. ch. [9] 7, 370) der früher (C. r. 143, 238) von ihm als 4'-Dimethylamino-2-[α -oxy-benzyl]-triphenylcarbinol (s. nebenstehende Formel) aufgefaßten Verbindung zu erteilen.

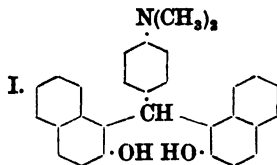
Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 145°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther, fast unlöslich in Benzol. — Geht in kalter Benzollösung bei Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure in 9-Phenyl-10-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen (Bd. XII, S. 1349), in siedender Eisessiglösung auf Zusatz einiger Tropfen konz. Schwefelsäure in 2,2-Diphenyl-5-[4-dimethylamino-phenyl]-3,4-benzo-furandihydrid $C_{24}H_{18}O_2$ $\left[\begin{array}{c} CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \\ \diagup \quad \diagdown \\ C_6H_5 \quad C_6H_5 \end{array} \right] O$ (Syst. No. 2640) über.

3. Aminoderivat des $\alpha\delta$ -Dioxy- $\alpha\alpha\delta\delta$ -tetraphenyl-butans ($\alpha\alpha\alpha'\alpha'$ -Tetraphenyl-tetramethylenglykols) $C_{28}H_{26}O_2 = HO \cdot (C_6H_5)_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 1059).

β -Amino- $\alpha\alpha\alpha'\alpha'$ -tetraphenyl-tetramethylenglykol $C_{28}H_{27}O_2N = HO \cdot (C_6H_5)_2C \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Asparaginsäurediäthylester (Bd. IV, S. 484) in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis und verd. Essigsäure (PAAL, WEIDENKAF, B. 39, 4345). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 149—150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, sehr wenig in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Essigsäure. Die Salze mit Mineralsäuren sind schwer löslich. — $C_{28}H_{27}O_2N + HCl$. Krystallkörnchen (aus viel siedendem Äther). F: 235°. Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in siedendem Wasser, sehr wenig in kaltem Wasser. — $C_{28}H_{27}O_2N + HNO_3$. Amorphes Pulver. F: 168—171°. Löslich in siedendem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser.

n) Aminoderivat einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-34}O_2$.

[4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{38}H_{32}O_2N$, Formel I. B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und 2 Mol.-Gew. β -Naphthol in kalter Eisessiglösung durch Hinzufügen von konz. Salzsäure (HEWITT, TURNER, BRADLEY, Soc. 81, 1208). — $C_{38}H_{32}O_2N + HCl$. Prismen (aus Eisessig). Schmelzt sich etwas bei ca. 150°, schmilzt bei 215° unter Zersetzung. Die heiße konzentrierte Lösung in Eisessig ist blau, wird aber nach dem Auskrystallisieren des größten Teils der Verbindung beim Abkühlen rot und zeigt grüne Fluorescenz. — Beim Kochen mit Essigsäure und Salzsäure entsteht das Hydrochlorid des Dimethylaminophenyldibenzoxanthens der Formel II (Syst. No. 2640).



sich etwas bei ca. 150°, schmilzt bei 215° unter Zersetzung. Die heiße konzentrierte Lösung in Eisessig ist blau, wird aber nach dem Auskrystallisieren des größten Teils der Verbindung beim Abkühlen rot und zeigt grüne Fluorescenz. — Beim Kochen mit Essigsäure und Salzsäure entsteht das Hydrochlorid des Dimethylaminophenyldibenzoxanthens der Formel II (Syst. No. 2640).

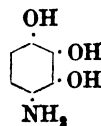
3. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_3$.

f. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_6H_6O_3$.

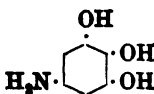
1. Aminoderivate des 1,2,3-Trioxy-benzols (Pyrogallols) $C_6H_6O_3 = C_6H_3(OH)_3$ (Bd. VI, S. 1071). Vgl. auch No. 3, S. 827 und No. 5, S. 828.

4-Amino-1,2,3-trioxy-benzol, 4-Amino-pyrogallol $C_6H_6O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-pyrogallol (Bd. VI, S. 1086) durch Zinn und Salzsäure (EINHORN, COBLINER, PREIFFER, B. 37, 118). — Das salzsaure Salz gibt beim Kochen mit Wasser unter Einleiten von Kohlendioxyd 1,2,3,4-Tetraoxybenzol (Bd. VI, S. 1153). Das salzsaure Salz liefert beim Erhitzen mit Benzoylchlorid 6,7-Bis-benzoyloxy-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4252). — $C_6H_6O_3N + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, schwer löslich in Essigester.



4-Amino-pyrogallol-trimethyläther $C_7H_9O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.3.4-Trimethoxy-benzamid (Bd. X, S. 467) und Hypochlorit (GRAEBE, SUTER, A. 340, 227). — Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. — $C_7H_9O_3N + HCl$. Nadeln (aus Äther). F: 181°.

5-Amino-1.2.3-trioxy-benzol, 5-Amino-pyrogallol $C_6H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-pyrogallol (Bd. VI, S. 1086) mit Zinn und Salzsäure (BARTH, M. 1, 884). — Oxydiert sich äußerst leicht. Schüttelt man die Lösung des salzsauren Salzes mit etwas Natronlauge, so entsteht eine intensiv blaue Färbung. — $C_6H_7O_3N + HCl$. Bräunliche Nadeln. Zersetzt sich in wäsr. Lösung rasch unter Abscheidung blauer Flocken.

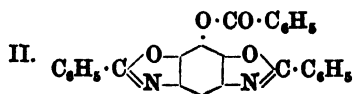
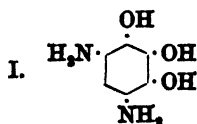


5-Amino-pyrogallol-trimethyläther $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 5-Nitro-pyrogallol-trimethyläther (Bd. VI, S. 1086) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WILL, B. 21, 613). Aus Trimethyläthergallussäure-amid (Bd. X, S. 488) beim Verreiben mit Hypochlorit und Natriumhydroxyd unter Eiszusatz (GRAEBE, SUTER, A. 340, 224). — Krystalle. F: 114° (W.), 113–114° (G., S.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser (G., S.). — Diazotiert man 5-Amino-pyrogallol-trimethyläther in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit unter Eiskühlung und trägt die Diazoniumsalzlösung in siedend heiße 50%ige Schwefelsäure ein, so erhält man Antiarol (Bd. VI, S. 1154) (G., S.). BIGINELLI (G. 27 II, 354) erhielt, als er zu einer Suspension von 5-Amino-pyrogallol-trimethyläther in wäsr. Natriumnitritlösung verd. Essigsäure fügte und dann allmählich zum Sieden erhitzte, neben geringen Mengen einer Verbindung $C_{16}H_{15}O_8$ [braune Nadeln; F: 243–244°; löslich in Äther; löslich in Alkalien] eine schwarze, unlösliche, stickstoffhaltige Substanz.

5-Amino-pyrogallol-triäthyläther $C_{13}H_{19}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-pyrogallol-triäthyläther (Bd. VI, S. 1086) mit Zinn und Salzsäure (SCHIFFER, B. 25, 724). — Nadelchen. F: 104°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — $2 C_{13}H_{19}O_3N + 2 HCl + PtCl_4$. Krystalle.

5-Acetamino-pyrogallol-trimethyläther $C_{11}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 5-Amino-pyrogallol-trimethyläther durch Acetylierung (GRAEBE, SUTER, A. 340, 224). Nadeln. F: 124°.

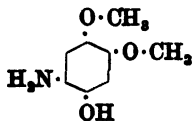
4.6-Diamino-1.2.3-trioxy-benzol, 4.6-Diamino-pyrogallol $C_6H_5O_3N_2$, Formel I. B. Durch Reduktion von 4.6-Dinitro-pyrogallol (Bd. VI, S. 1087) mit Zinn und Salzsäure (EINHORN, COBLINER, PFRIFFER, B. 37, 121). — Das salzsaure Salz gibt beim Erhitzen mit



Benzoylchlorid die Verbindung der Formel II (Syst. No. 4637). — $C_6H_5O_3N_2 + 2 HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Essigester. Unlöslich in konz. Salzsäure. Oxydiert sich in wäsr. Lösung an der Luft.

2. Aminoderivate des 1.2.4-Trioxo-benzols (Oxyhydrochinons) $C_6H_4O_3 = C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1087). Vgl. auch No. 3, S. 827 und No. 5, S. 828.

5-Amino-oxyhydrochinon-1.2-dimethyläther $C_8H_9O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4.5-Dimethoxy-o-chinon-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 376) mit Zinn und Salzsäure (FABINYI, SZÉKI, B. 39, 3684). — Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 152°. Die wäsr. Lösung wird durch Alkalien bräunlichblau. Leicht löslich in Alkalien und in Säuren. Wird durch Oxydation an der Luft mißfarbig.



5-Amino-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Reduktion des 5-Nitro-oxyhydrochinon-trimethyläthers (Bd. VI, S. 1090) mit Zinn und Salzsäure (FABINYI, SZÉKI, B. 39, 3681; SCHÜLER, Ar. 245, 268, 277). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 94,5–95° (SCH.), 95° (F., Sz.). Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, Chloroform, Aceton, löslich in Äther, schwerer löslich in Wasser, sehr wenig in heißem Ligroin (SCH.). Nur in trockenem Zustande unverändert haltbar; färbt sich an feuchter Luft blau (SCH.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos (F., Sz.). Färbt sich mit Eisenchlorid schwarz (SCH.). — Wird durch salpetrige Säure oder 50%ige Salpetersäure in 2.5-Dimethoxychinon (Bd. VIII, S. 378) übergeführt (SCH.). — $C_9H_{11}O_3N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 210° (Zers.) (SCH.). Wird leicht oxydiert (SCH.).

5-[3.4.5-Trimethoxy-benzalaminio]-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_{18}H_{20}O_6N = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CH:N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 5-Amino-oxyhydrochinon-trimethyläther und Aarylaldehyd (Bd. VIII, S. 389) in Alkohol bei Gegenwart von konz. Salzsäure (FABINYI, SZÉKI, B. 39, 3682). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142,5°. — $C_{18}H_{20}O_6N + HCl$. Rote Nadelchen (aus verd. Salzsäure).

5-Benzamino-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_{16}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 5-Amino-oxyhydrochinon-trimethyläther mit Benzoylchlorid und Natronlauge (FABINYI, SZÉKI, B. 39, 3682; SCHÜLLER, Ar. 245, 278). — Krystalle. F: 139,5° (SCH.), 138° (F., Sz.). Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Äther (SCH.).

5-Benzamino-oxyhydrochinon-1.2-dimethyläther-4-benzoat $C_{25}H_{25}O_6N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von 5-Amino-oxyhydrochinon-1.2-dimethyläther mit überschüssigem Benzoylchlorid und konz. Natronlauge (FABINYI, SZÉKI, B. 39, 3685). — Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt bei 200° unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. — Wird durch siedende Alkalien schwer zersetzt.

3. Aminoderivate des 1.2.3- oder des 1.2.4-Trioxy-benzols $C_6H_3O_3 = C_6H_3(OH)_3$. Vgl. auch No. 5, S. 828.

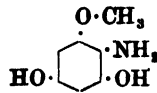
5-Amino-1.2.3-trioxy-benzol oder 6-Amino-1.2.4-trioxy-benzol $C_6H_3O_3N = H_2N \cdot C_6H_2(OH)_3$. B. Das salzsaure Salz entsteht bei 4–5-stdg. Kochen von 50 g salzsaurem 2.4.6-Triamino-phenol (S. 569) mit 1000–1500 ccm Wasser im Wasserstoffstrom; man engt im Vakuum ein, erwärmt das dabei sich ausscheidende Gemisch von Salmiak und salzsaurem Amino-trioxy-benzol mit Essigsäureanhydrid und zerlegt die gebildeten Acetylderivate mit verd. Salzsäure im Druckrohr bei 100–110° (OETTINGER, M. 16, 249). — Beim Erhitzen mit Wasser in einer Wasserstoffatmosphäre auf 150–160° entsteht 1.2.3.5-Tetraoxy-benzol (Bd. VI, S. 1154). — $C_6H_3O_3N + HCl$. Kryställchen. Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird durch $FeCl_3$ intensiv rot gefärbt.

Triacetylderivat $C_{18}H_{15}O_6N = C_6H_3O_3N(CO \cdot CH_3)_3$. B. Entsteht neben dem Tetraacetylderivat bei gelindem Erwärmen von 1 Tl. rohem, salzsaurem Aminotrioxymethylbenzol (s. den vorangehenden Artikel) mit 10 Tln. Essigsäureanhydrid; man verdunstet die vom NH_4Cl abgesaugte Lösung im Vakuum und krystallisiert den Rückstand aus heißem Wasser um; die erhaltenen Krystalle trennt man durch Benzol, in welchem das Triacetylderivat schwer löslich ist (Ox., M. 16, 252). — Nadeln (aus Alkohol). F: 182–184°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in warmem Wasser, schwer in Benzol.

Tetraacetylderivat $C_{24}H_{15}O_7N = C_6H_3O_3N(CO \cdot CH_3)_4$. B. Siehe das Triacetylderivat. — Krystallkörner (aus Benzol). F: 182°; leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol (Ox.)

4. Aminoderivate des 1.3.5-Trioxy-benzols (Phloroglucins) $C_6H_3O_3 = C_6H_3(OH)_3$ (Bd. VI, S. 1092). Vgl. auch No. 5, S. 828.

2-Amino-phloroglucin-1-methyläther $C_7H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Oxy-6-methoxy-p-chinon-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 386) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (POLLAK, GANS, M. 23, 951). — Krystallmasse. Färbt sich bei Luftzutritt und beim Lösen in Wasser grün und dann rot. — Eisenchlorid oxydiert zu 2-Oxy-6-methoxy-chinon (Bd. VIII, S. 385). Verschluszt man das Hydrochlorid des 2-Amino-phloroglucin-1-methyläthers mit Harnstoff bei etwa 100° und erwärmt die Schmelze auf 205° bis zum Aufhören der Ammoniakentwicklung, so entsteht 6-Oxy-4-methoxy-benzoxazolon (Syst. No. 4300). — $C_7H_7O_3N + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.



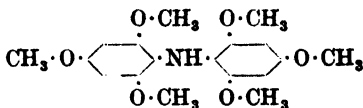
2-Amino-phloroglucin-1.3-dimethyläther $C_8H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 2.6-Dimethoxy-p-chinon-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 386) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WEDEL, POLLAK, M. 21, 32). — $C_8H_{11}O_3N + HCl + H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich bei 171–173°.

2-Amino-phloroglucin-1.5-dimethyläther $C_8H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 3.5-Dimethoxy-o-chinon-oxim-(2) (Bd. VIII, S. 376) mit Zinnchlorür und Salzsäure (W., P., M. 21, 30). — $C_8H_{11}O_3N + HCl$. Nadeln. F: 205–206°.

2-Amino-phloroglucin-1.3-diäthyläther $C_{10}H_{13}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Reduktion von 2.6-Diäthoxy-p-chinon-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 386) mittels Zinnchlorür (W., P., M. 18, 362). — $C_{10}H_{13}O_3N + HCl + H_2O$. Zersetzt sich über 140°. Gibt mit $FeCl_3$ keine Farbreaktion.

2-Amino-phloroglucin-1.5-diäthyläther $C_{10}H_{13}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 3.5-Diäthoxy-o-chinon-oxim-(2) (Bd. VIII, S. 376) durch Reduktion mit Zinnchlorür (W., P., M. 18, 360). — $C_{10}H_{13}O_3N + HCl$. Zersetzt sich über 130°, ohne zu schmelzen. Gibt in wäsr. Lösung mit $FeCl_3$ tiefkirschrote Färbung.

2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethoxy-diphenylamin $C_{18}H_{22}O_8N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des aus Phloroglucintrimethyläther und 33%iger Salpetersäure entstehenden blauen Farbstoffes (vgl. Bd. VI, S. 1102 Anm.) mit wäßriger schwefliger Säure (MANNICH, *Ar.* 242, 508). — Krystalle (aus Alkohol). F: 142°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure glatt 2.6-Dimethoxy-chinon. Bildet ein Nitrosamin (s. u.). Färbt sich nicht mit verd. Säuren, wohl aber mit konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure blau.



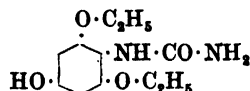
2-Acetamino-phloroglucin-1.5-diäthyläther $C_{14}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 4.6-Diäthoxy-2-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4248) durch Einw. von Natrium-amalgam in wäßrig-alkoholischer Lösung (WEIDEL, POLLAK, *M.* 18, 373). — Nadeln. F: 122,5° bis 123,5°.

2-Diacetylaminophloroglucin-3.5-diäthyläther-1-acetat $C_{16}H_{21}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_2(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus salzsaurem 2-Amino-phloroglucin-1.5-diäthyläther mit Essigsäureanhydrid (W., P., *M.* 18, 361). — F: 110–112° (unkorr.).

2-Diacetylaminophloroglucin-1.3-diäthyläther-5-acetat $C_{16}H_{21}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_2(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus salzsaurem 2-Amino-phloroglucin-1.3-diäthyläther mit Essigsäureanhydrid (W., P., *M.* 18, 363). — F: 81–83° (unkorr.).

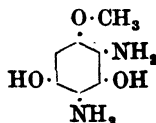
2-Diacetylaminophloroglucin-1-methyläther-3.5-diacetat $C_{16}H_{21}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von 2-Amino-phloroglucin-1-methyläther mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (POLLAK, GANS, *M.* 23, 953). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127–129°.

[4-Oxy-2.6-diäthoxy-phenyl]-harnstoff $C_{11}H_{16}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Zusammenschmelzen des salzsauren 2-Amino-phloroglucin-1.3-diäthyläthers mit Harnstoff (WEIDEL, POLLAK, *M.* 18, 366). — F: 199,5–201°.



N-Nitroso-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethoxy-diphenylamin, Bis-[2.4.6-trimethoxy-phenyl]-nitrosamin $C_{18}H_{22}O_7N_2 = [(CH_3 \cdot O)_3C_6H_2]_2N \cdot NO$. B. Aus 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethoxy-diphenylamin (s. o.) in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit (MANNICH, *Ar.* 242, 509). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 193° (Zers.).

2.4-Diamino-phloroglucin-1-methyläther $C_7H_{10}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitroso-phloroglucin-1-methyläther (Bd. VIII, S. 492) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (WEIDEL, POLLAK, *M.* 21, 26). — Hydrochlorid. Äußerst luftempfindliche Nadeln.



2.4-Bis-diacetylaminophloroglucin-5-methyläther-1.3-diacetat $C_{19}H_{23}O_8N_2 = [(CH_3 \cdot CO)_2N]_2C_6H_2(O \cdot CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen des salzsauren 2.4-Diaminophloroglucin-1-methyläthers mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 100° (WEIDEL, POLLAK, *M.* 21, 27). — Nadeln. F: 169°. Leicht löslich in siedendem Methylalkohol, unlöslich in Benzol.

2.4.6-Triamino-1.3.5-trioxy-benzol, Triaminophloroglucin $C_6H_3O_3N_3 = (H_2N)_3C_6(OH)_3$. B. Durch Reduktion von Trinitrophloroglucin (Bd. VI, S. 1106) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, MOLL, *B.* 26, 2185). — Beim Kochen mit Mangandioxyd und Soda entsteht Krokonsäure (Bd. VIII, S. 488). — $C_6H_3O_3N_3 + 3 HCl$. Nadeln.

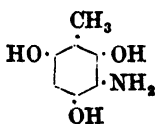
5. Aminoderivat des 1.2.3- oder des 1.2.4- oder des 1.3.5-Trioxo-benzols $(C_6H_6O_3 - C_6H_3(OH)_3)$.

2-Amino-x-x-bis-phenylsulfon-phenol $C_{15}H_{16}O_6NS_2 = H_2N \cdot C_6H_3(OH)(SO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Hinzufügen einer Lösung von Kaliumdichromat zu einer Lösung von 1 Mol.-Gew. 2-Amino-phenol und 4 Mol.-Gew. Benzolsulfinsäure in Essigsäure (HINSBERG, HIMMELSCHEIN, *B.* 29, 2029). — Krystallinisch. Schmilzt bei 115° unter Dunkelfärbung. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. — Natriumsalz. Löslich in Wasser mit gelber Farbe.

2. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_7H_5O_3$.

1. Aminoderivate des 2.4.6-Trioxo-1-methyl-benzols $(C_7H_5O_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_3)$ (Bd. VI, S. 1109).

3-Amino-2.4.6-trioxy-1-methyl-benzol, 4-Amino-2-methyl-phloroglucin $C_7H_5O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Benzolazo-2-methyl-4-butyryl-phloroglucin (Syst. No. 2137) in alkoh.



Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure (BOEHM, A. 318, 291). — $C_7H_9O_3N + HCl + 2 H_2O$. Zersetzt sich gegen 200—230° ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser. Sodalösung oder Kalilauge färbt die wäßrige Lösung erst rot, dann blau.

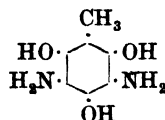
4-Amino-2-methyl-phloroglucin-5-methyläther $C_8H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H(CH_3)(OH)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von 4-Nitroso-2-methyl-phloroglucin-5-methyläther [3-Oxy-5-methoxy-toluchinon-oxim-(4), Bd. VIII, S. 392] mit Zinnchlorür und Salzsäure (KONYA, M. 21, 426). — $C_8H_{11}O_3N + HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

4-Amino-2-methyl-phloroglucin-1.5-dimethyläther $C_9H_{13}O_3N = H_2N \cdot C_6H(CH_3)(OH)(O \cdot CH_3)_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von 4-Nitroso-2-methyl-phloroglucin-1.5-dimethyläther (4.6-Dimethoxy-3-methyl-o-chinon-oxim-(1), Bd. VIII, S. 391) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure (POLLAK, SOLOMONICA, M. 22, 1006). — Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid 3-Oxy-5-methoxy-toluchinon (Bd. VIII, S. 392). — $C_9H_{13}O_3N + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol. Zersetzt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen.

4-Diacetylamino-2-methyl-phloroglucin-1.5-dimethyläther-3-acetat $C_{15}H_{19}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H(CH_3)(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 1-stdg. Erwärmen des salzsauren 4-Amino-2-methyl-phloroglucin-1.5-dimethyläthers mit der zehnfachen Gewichtsmenge Essigsäureanhydrid und etwa der gleichen Gewichtsmenge Natriumacetat (POLLAK, SOLOMONICA, M. 22, 1007). — Blättchen (aus Alkohol). F: 152—155° (unkorr.).

4-Diacetylamino-2-methyl-phloroglucin-5-methyläther-1.3-diacetat $C_{16}H_{21}O_6N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H(CH_3)(O \cdot CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-2-methyl-phloroglucin-5-methyläther durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (KONYA, M. 21, 427). — Krystalle (aus Alkohol). F: 178°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.

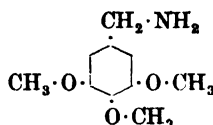
3.5-Diamino-2.4.6-trioxy-1-methyl-benzol, 4.6-Diamino-2-methyl-phloroglucin $C_7H_{10}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Reduktion des 4.6-Dinitroso-2-methyl-phloroglucins (Bd. VII, S. 906) mit Zinnchlorür und Salzsäure (WEIDEL, POLLAK, M. 21, 56).



4.6-Bis-acetamino-2-methyl-phloroglucin-triacetat $C_{17}H_{20}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen des salzsauren 4.6-Diamino-2-methyl-phloroglucins mit viel Essigsäureanhydrid (WEIDEL, POLLAK, M. 21, 57). — Nadeln. F: 217—218° (unkorr.). Unlöslich in Essigester.

2. Aminoderivate des 3.4.5-Triox-1-methyl-benzols $C_7H_9O_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(OH)_3$ (Bd. VI, S. 1112). Vgl. auch unten No. 3.

3.4.5-Trimethoxy-benzylamin $C_{10}H_{15}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von Natriumamalgam in eine durch Zufügen von Eisessig stets sauer erhaltene alkoh. Lösung des 3.4.5-Trimethoxy-benzaldoxims (Bd. VIII, S. 391) bei 50° (HEFFTER, CAPELLMANN, B. 38, 3639). — Stark alkalisch reagierendes Öl. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther. — $2 C_{10}H_{15}O_3N + H_2SO_4 + 3 H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Unlöslich in absol. Alkohol. — $2 C_{10}H_{15}O_3N + 2 HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 197°.



Trimethyl- [3.4.5-trimethoxy-benzyl]-ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{22}O_4N = (CH_3)_3N(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Das Jodid entsteht durch 2-stdg. Erwärmen von 3.4.5-Trimethoxy-benzylamin mit Methyljodid und Ätzkali in Methylalkohol (HEFFTER, CAPELLMANN, B. 38, 3640). — Jodid $C_{13}H_{22}O_4N \cdot I$. Platten (aus Wasser). F: 218°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol. 100 Tle. Wasser von 26° lösen 11,76 Tle. des Salzes. — Chloroplatinat $2 C_{13}H_{22}O_4NCl + PtCl_4$. Goldgelbe Nadelchen. F: 215°. Sehr wenig löslich in Wasser.

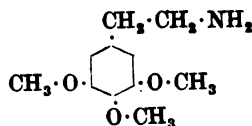
3. Aminoderivat des 2.3.4- oder des 3.4.5-Triox-1-methyl-benzols $C_7H_9O_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(OH)_3$.

N-[2.3.4- oder 3.4.5-Triox-benzyl]-salicylamid $C_{14}H_{13}O_5N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(OH)_3$. B. Aus 1 g N-Methylol-salicylamid (Bd. X, S. 90) und 0,9 g Pyrogallol in Alkohol mit 2 ccm alkoh. Salzsäure (EINHORN, SCHUPP, A. 343, 263). — Nadelchen (aus Essigester). F: 195—197°. Löslich in Natronlauge mit gelbroter, in Soda mit gelbgrüner Farbe.

3. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_9H_{10}O_3$.

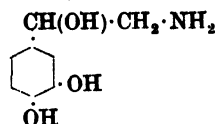
1. *Aminoderivat des 3.4.5-Trioxy-1-äthyl-benzols*
 $C_9H_{10}O_3 = (HO)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

β -[3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-äthylamin $C_{11}H_{17}O_3N$, s. nebenstehende Formel. Als solches ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. L 1910] Mezoalin (Syst. No. 4790) von SPÄTH, M. 40 [1919], 145, erkannt worden.



2. *Aminoderivate des 3.4.1'-Trioxy-1-äthyl-benzols, (Methyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinols)* $C_9H_{10}O_3 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (Bd. VI, S. 1114).

Inakt. Aminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol $C_9H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus ω -Amino-3.4-dioxy-acetophenon (Syst. No. 1878) in alkal. Lösung durch Reduktion mit Natriumamalgam in einer Wasserstoffatmosphäre (Höchstes Farbw., D.R.P. 157300; C. 1905 I, 315). Durch Reduktion von ω -Nitro-3.4-dioxy-acetophenon (4-Nitroacetyl-brenzcatechin, Bd. VIII, S. 274) (H. F., D.R.P. 195814; C. 1908 I, 1225). Durch Reduktion von Protocatechualdehyd-cyanhydrin (Bd. X, S. 494) in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam und verd. Salzsäure unter Kühlung (H. F., D.R.P. 193634; C. 1908 I, 430). — Weißes Krystallmehl. F: 191° (Zers.); schwer löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol und Äther; leicht löslich in verd. Säuren und Ätzalkalien (H. F., D.R.P. 193634). Die verd. Lösung des Hydrochlorids wird durch Eisenchlorid intensiv grün gefärbt (H. F., D.R.P. 193634). Bezeichnung als „Arterenol“: ZERNIK, C. 1909 I, 1185. — Hydrochlorid. Krystallpulver. F: 141° (Z.). Leicht löslich in Wasser (H. F., D.R.P. 157300; Z.), schwerer in Alkohol (Z.). — Oxalat. Krystalle. F: 175° ; leicht löslich in Wasser (H. F., D.R.P. 193634).



Links-drehendes Methylaminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol, 1-Adrenalin, 1-Suprarenin $C_9H_{11}O_3N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$.

Geschichtliches. Das 1-Adrenalin wurde aus den Nebennieren in kristallisierter Form zuerst von TAKAMINE (C. 1901 II, 1354) isoliert. Seine Zusammensetzung und Konstitution wurden von ALDRICH (American Journal of Physiology 5 [1901], 457; Am. Soc. 27, 1074), v. FÜRTH (M. 24, 261), PAULY (B. 36, 2944; 37, 1390), ABDEKHALDEN, BERGELL (B. 37, 2022), JOWETT (Soc. 85, 194), STOLZ (B. 37, 4149), BERTRAND (C. r. 139, 502; Bl. [3] 31, 1188) und FRIEDMANN (B. Ph. P. 6, 92; 8, 95) festgestellt; die optische Aktivität wurde zuerst von PAULY (B. 36, 2947) bestimmt. Synthetisch wurde dl-Adrenalin zuerst von den Höchster Farbwerken (D.R.P. 157300; C. 1905 I, 315; vgl. St., B. 37, 4150) hergestellt; von FLÄCHER (H. 58, 189) wurde das synthetische Präparat in die aktiven Formen gespalten.

Vorkommen. In der Nebenniere (TAKAMINE, C. 1901 II, 1354; vgl. auch TAK., D.R.P. 131496; C. 1902 I, 1386; ALDRICH, American Journal of Physiology 5 [1901], 457; v. FÜRTH, H. 24, 142; 26, 15; 29, 105; B. Ph. P. 1, 243).

Darstellung. Man kocht Rindsnebennieren mit angesäuertem Wasser unter Zusatz von Zinkstaub aus; die filtrierte Flüssigkeit wird eingengt, mit Methylalkohol und Bleiacetat gefällt und durch Schwefelwasserstoff entbleit, worauf man durch Zusatz von konz. Ammoniak die Krystallisation einleitet (v. FÜ., M. 24, 265). Man extrahiert die Nebennieren mit essigsäurehaltigem Alkohol unter Einleiten von Wasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur, engt das Filtrat im Vakuum ein und fällt unter Einleiten von Wasserstoff mit Ammoniak; zur Reinigung wird der Niederschlag in oxalsäurehaltigem Alkohol gelöst, die Lösung filtriert, mit Wasser versetzt, vom Alkohol durch Verdampfen im Vakuum befreit; aus der wäßr. Lösung wird mit Ammoniak die Base gefällt und noch einmal als Oxalat gelöst und wieder gefällt (ABDEKHALDEN, BERGELL, B. 37, 2024). Frische Nebennieren von Pferden befreit man vom Fett, zerkleinert sie und versetzt 600 g der Masse mit 5 g pulverisierter Oxalsäure, füllt mit 95%igem Alkohol auf 2 Liter auf, und preßt nach zweitägigem Macerieren die Flüssigkeit ab; letztere filtriert man, befreit sie im Vakuum vom Alkohol, wobei sich reichlich Lecithin abscheidet, setzt Petroläther zu, schüttelt gelinde, läßt absetzen, zieht die untere Schicht ab, fällt sie sorgfältig mit neutralem Bleiacetat aus und zentrifugiert; die so gewonnene klare, schwach gelb gefärbte Flüssigkeit konzentriert man im Vakuum und fällt aus ihr das Adrenalin durch einen geringen Überschuß von Ammoniak in kristallinischer Form aus (BERTRAND, C. r. 139, 502; Bl. [3] 31, 1188).

Die Darstellung von 1-Adrenalin aus synthetisch hergestelltem dl-Adrenalin (S. 832) erfolgt mittels d-Weinsäure; das saure d-Tartrat des 1-Adrenalins ist in Methylalkohol schwerer löslich als das Salz des d-Adrenalins (FLÄCHER, H. 58, 189).

Physikalische Eigenschaften und Salzbildungsvermögen. Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei $211-221^\circ$ (unkorr.) (FLÄCHER, H. 58, 194), 216° (korr.) (ABDEKHALDEN, BERGELL, B. 37, 2024). Schmilzt auf MAQUENNE'schem Block gegen 263° ; der Schmelzpunkt wird um

so niedriger gefunden, je langsamer erhitzt wird (BEETRAND, *Bl.* [3] 31, 1291). Kaum löslich in Wasser (bei 20° zu 0,0268%, in der Siedehitze etwas leichter), nahezu unlöslich in Alkohol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Petroläther, Benzol, Äther (BE., *Bl.* [3] 31, 1291). Leicht löslich in den Lösungen fixer Alkalien (nicht in Ammoniak und Alkalicarbonatlösungen); leicht löslich in Säuren (TAKAMINE, *C.* 1901 II, 1354; BE., *Bl.* [3] 31, 1291). Adrenalin löst sich in Wasser in Gegenwart einer kleineren als molekularen Menge Salzsäure (GUNN, HARRISON, *C.* 1908 I, 2045). Über Einflüsse verschiedener Art, welche in Adrenalinlösungen Färbung und Zersetzung hervorrufen, vgl. GU., HA., *C.* 1907 II, 849; 1908 I, 2045. Ultraviolettes Absorptionsspektrum: DEKRÉ, *Bl.* [4] 1, 834. $[\alpha]_D^{20}$: —50,72° (0,3067 g in 1,56 ccm n-Salzsäure und 2,44 ccm Wasser) (ABDERHALDEN, GUGGENHEIM, *H.* 57, 329); $[\alpha]_D^{20}$: —51,4° (0,7915 g in Wasser mit Hilfe von 6,4 ccm n-Salzsäure zu 25 ccm gelöst) (FLÄCHER, *H.* 58, 189); $[\alpha]_D^{20}$: —53,3° (0,25 g gelöst in $\frac{1}{10}$ -Schwefelsäure zu 25 ccm) (BEETRAND, *Bl.* [3] 31, 1289). Das essigsäure Salz zeigt in 2,82%iger wäbr. Lösung $[\alpha]_D^{20}$: —43° (PAULY, *B.* 36, 2947). Gibt mit Borsäure oder Arylborsäuren in Wasser leicht lösliche, beständige Verbindungen (Höchster Farbw., D.R.P. 160397, 167317; *C.* 1905 II, 798; 1906 I, 881).

Chemisches Verhalten. Einw. des elektrischen Gleichstromes: NEUBERG, *Bio. Z.* 17, 278. Adrenalin zersetzt sich beim Aufbewahren unter Abgabe basischer Substanzen (v. FÜRTH, *M.* 24, 271). Die wäbr. Lösung reagiert alkalisch und oxydiert sich an der Luft leicht unter Rotfärbung (TAKAMINE, *C.* 1901 II, 1354). Bei der Oxydation von Adrenalin mit Wasserstoffsuperoxyd entsteht Oxalsäure (v. FÜ., *M.* 24, 284). Diese entsteht auch bei der Einw. von Kaliumpermanganat (v. FÜ., *M.* 24, 284; JOWETT, *Soc.* 85, 195), daneben werden Ameisensäure und Methylamin erhalten (Jo.). Oxydation mit Salpetersäure: ABEL, *B.* 37, 368; ABEL, TAVEAU, *C.* 1908 I, 765; vgl. dazu PAULY, *B.* 37, 1392 Anm. 1. Adrenalin spaltet beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor Methylamin ab (v. FÜ., *M.* 24, 268, 276). Zur Einw. von Mineralsäure vgl. v. FÜ., *M.* 24, 274; ABEL, *B.* 36, 1844; PAULY, *B.* 37, 1395. Adrenalin gibt beim Erhitzen mit Natronlauge (STOLZ, *B.* 37, 4149), sowie beim Behandeln mit 10%iger Kalilauge (PAULY, *B.* 37, 1391) Methylamin. Beim Schmelzen mit Kali entsteht Protocatechusäure (Bd. X, S. 389) (T., *C.* 1901 II, 1355; v. FÜ., *M.* 24, 288; JOWETT, *Soc.* 85, 195) und Brenzcatechin (Bd. VI, S. 759) (T., *C.* 1901 II, 1355; v. FÜ., *M.* 24, 288). Adrenalin gibt bei der Behandlung mit Brom und Natronlauge bei höchstens 60° Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) neben anderen Verbindungen (ABEL, TAVEAU, *C.* 1908 I, 765). Bei der Einw. von Methyljodid und methylalkoholischer Natronlauge auf Adrenalin entsteht Vanillin (Bd. VIII, S. 247) (STOLZ, *B.* 37, 4149). Methyliert man Adrenalin mit Methyljodid und Natriummethylat im geschlossenen Rohr bei 100° und oxydiert das Reaktionsprodukt mit Kaliumpermanganat, so entstehen Trimethylamin und Veratrumsäure (Bd. X, S. 393) (JOWETT, *Soc.* 85, 195). Adrenalin gibt mit Dimethylsulfat in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 100—130° ein Produkt, das bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Veratrumsäure, bei der Spaltung mit Alkali Trimethylamin liefert (STOLZ, *B.* 37, 4149). Reaktion des Adrenalins mit Benzoesäureanhydrid bei 300—350°: v. FÜRTH, *M.* 24, 281. Adrenalin gibt, in Äther und etwas Aceton gelöst, beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natriumdicarbonatlösung ein Dibenzoylderivat (S. 832) (PAULY, *B.* 37, 1397). Liefert mit 4-Chlor-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 341) und Natronlauge Tris-[4-chlor-benzoyl]-adrenalin (S. 832) (STOLZ, *B.* 37, 4151). Adrenalin wird durch Tintenbeutel-Extrakte von *Sepia officinalis* zu einem „Melanin“ umgebildet (NEUBERG, *Bio. Z.* 8, 383).

Biochemisches Verhalten. I-Adrenalin ist ein starkes Gift; die Giftwirkung ist bei intravenöser Injektion stärker als bei subcutaner. Die letale Dosis für Kaninchen liegt bei intravenöser Injektion zwischen 0,0001 g und 0,0002 g pro Kilogramm Körpergewicht (BOUCHARD, CLAUDE, *O. r.* 185, 929). I-Adrenalin wirkt bei subcutaner Injektion in viel kleineren Dosen tödlich als d-Adrenalin (ABDERHALDEN, SLAVU, *H.* 59, 129; vgl. CUSHNY, *C.* 1909 I, 1494). Bereits eine minimale Menge I-Adrenalin, intravenös gegeben, bewirkt einen mächtigen, jedoch nur kurz andauernden Anstieg des Blutdruckes infolge einer Kontraktion peripherer Gefäße und einer Verstärkung der Herzaktion. Noch 0,000001 g I-Adrenalin pro 1 Kilogramm Körpergewicht bewirkt eine Blutdrucksteigerung (ALDRICH, *Amer. Journ. Physiol.* 5, 457). I-Adrenalin übt auf den Blutdruck einen ungefähr doppelt so starken Einfluss aus als dl-Adrenalin (CUSHNY, *C.* 1908 II, 961). I-Adrenalin ist etwa 12—15mal so wirksam als d-Adrenalin (CUSHNY, *C.* 1909 I, 778; ABDERHALDEN, MÜLLER, *H.* 58, 185). Wirkung des I-Adrenalins auf die Gefäße: LÄWEN, *A. Pth.* 51, 416, 439; O. B. MEYER, *Z. B.* 48, 352, 396; 50, 93. Die durch intravenöse Injektion von I-Adrenalin hervorgerufene Blutdrucksteigerung ist nur von kurzer Dauer; sie übersteigt, selbst bei Anwendung großer Gaben, nicht die Dauer von wenigen Minuten (vgl. EMBDEN, v. FÜRTH, *B. Ph. P.* 4, 421). Über die Zerstörung des I-Adrenalins im Organismus vgl. EMBDEN, v. FÜRTH, *B. Ph. P.* 4, 421. Über dauernde Blutdruckerhöhung durch konstante intravenöse I-Adrenalin-Zufuhr und über den Wirkungsmechanismus des I-Adrenalins vgl. KRETSCHMER, *A. Pth.* 57, 423, 440. Über Arterienkrankung nach Injektion von I-Adrenalin vgl. ERB, *A. Pth.* 53, 173; SCHEIDEMANDEL, *C.* 1905 II, 640. I-Adrenalin erzeugt bei Hunden und Kaninchen nach subcutaner Injektion

Glykosurie („Nebennierendiabetes“) (BLUM, C. 1902 II, 952). In bezug auf die Zuckerausscheidung beim Kaninchen ist l-Adrenalin von stärkerer Wirkung als d-Adrenalin (ABDERHALDEN, THIES, H. 59, 22). Die glykosurische Wirkung des l-Adrenalins ist 12–18 mal so stark als diejenige des d-Adrenalins (CUSHNY, C. 1909 I, 1494). Zum biochemischen Verhalten des l-Adrenalins vgl. a. v. FÜRTH in ABDERHALDENs biochemischem Handlexikon, Bd. V [Berlin 1911], S. 498; R. HIRSCH in OPPENHEIMERS Handbuch der Biochemie des Menschen und der Tiere. 1. Aufl., Bd. III, 1. Hälfte [Jena 1910], S. 308 und 2. Aufl., Bd. IX [Jena 1927], S. 256; FAUST in ABDERHALDENs Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden. Abt. IV, Teil 7, 1. Hälfte [Berlin und Wien 1923], S. 758; FÜRTH, Lehrbuch der physiologischen und pathologischen Chemie. Bd. I [Leipzig 1928], S. 476, 488.

Farbenreaktionen, Nachweis und Bestimmung. Die verdünnte wäßrige Lösung des Hydrochlorids gibt mit Eisenchlorid eine smaragdgrüne, auf Zusatz von Ammoniak in Rotbraun umschlagende Färbung; Mercuriacetatlösung färbt rosa (Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 676; vgl. TAKAMINE, C. 1901 II, 1355). Verschärfung der Eisenchlorid-Reaktion des Adrenalins durch Zusatz von Sulfanilsäure: BAYER, Bio. Z. 20, 178. Adrenalin gibt mit Kupfersulfat und Kaliumcyanid eine bleibend rote Lösung (KRULL, C. 1907 I, 131). Versetzt man einige Tropfen einer verdünnten (1:1000) wäßrigen Lösung von salzsaurem Adrenalin mit einigen Tropfen 10%iger Natronlauge, so tritt eine rotbraune Färbung und ein charakteristischer, an Phosphorwasserstoff erinnernder Geruch auf (GUNN, HARRISON, C. 1907 II, 1023; vgl. a. GRÜBLER, C. 1907 II, 1424). Jodsäure resp. Kaliumdijodat und verd. Phosphorsäure setzen sich beim Anwärmen mit Adrenalinlösung unter Bildung einer prachtvollen rosaroten Färbung um (FRÄNKEL, ALLERS, Bio. Z. 18, 40; vgl. KRAUSS, Bio. Z. 22, 131). Weitere Farbenreaktionen: KRAUSS, C. 1908 II, 1472. Nachweis von Adrenalin in Serum, Transsudaten usw.: COMESSATI, C. 1909 I, 1609; vgl. BOAS, C. 1909 I, 1609; II, 760. — Colorimetrische Bestimmung von Adrenalin durch die bei der Einw. einer wäßrigen, mit Milchsäure versetzten Kaliumpermanganatlösung auftretende Rosafärbung: ZANFROGNINI, C. 1909 II, 2205. Quantitative Bestimmung durch Beobachtung der am isolierten Froschauge auftretenden Pupillenerweiterung: EHREMAN, A. Pth. 53, 97. Über Nachweis und Bestimmung von Adrenalin vgl. ferner: FÜHNER in ABDERHALDENs Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. V, 1. Teil [Berlin u. Wien 1911], S. 106, 112; FAUST in ABDERHALDENs Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. IV, Teil 7, 1. Hälfte [Berlin u. Wien 1923], S. 763; GÖTTLIEB, O'CONNOR, ebenda, Abt. IV, Teil 4 [Berlin u. Wien 1927], S. 787 bis 824.

Adrenalin-Hydrochlorid $C_9H_{13}O_3N + HCl$. Sehr hygroskopisch (Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 675; vgl. a. HÄGERS Handbuch zur pharmazeutischen Praxis, Bd. II [Berlin 1927], S. 826).

Verbindung $C_{18}H_{27}O_{11}N_3B_3$. B. Aus l-Adrenalin und Borsäure (Höchster Farbw., D.R.P. 167317; C. 1906 I, 881). — Bei 260° noch unzersetzt. Auf Zusatz von Alkali scheidet sich keine Base ab. Färbt sich mit wenig Eisenchlorid violett, mit mehr Eisenchlorid grün.

Dibenzoyl-l-adrenalin (?) $C_{23}H_{21}O_5N = C_9H_{11}O_3N(CO \cdot C_6H_5)_2$ (?). B. Durch Behandeln von l-Adrenalin in äther. Acetonlösung mit Benzoylchlorid und Natriumdicarbonat (FAULY, B. 37, 1397). — Sintert um 70° und schmilzt gegen 90°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser. Verharzt mit organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien. Unlöslich in wäßr. Mineralsäuren. Zeigt die typischen Brenzcatechinreaktionen.

Tris-[4-chlor-benzoyl]-l-adrenalin $C_{30}H_{23}O_6NCl_3 = C_9H_{10}O_3N(CO \cdot C_6H_4Cl)_3$. B. Aus l-Adrenalin und 4-Chlor-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 341) in Natronlauge (STOLZ, B. 37, 4151). — F: ca. 75°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Unlöslich in verd. Alkali und verd. Säuren.

Rechtsdrehendes Methylaminomethyl-[3,4-dioxy-phenyl]-carbinol, d-Adrenalin, d-Suprarenin $C_9H_{13}O_3N = (HO) \cdot C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Spaltung des dl-Adrenalins (s. u.) mittels d-Weinsäure; das saure d-Tartrat des d-Adrenalins ist in Methylalkohol leichter löslich als das Salz des l-Adrenalins (FLÄGER, H. 58, 189). — Zersetzungspunkt: 211–221° (unkorr.) (FL., H. 58, 194). $[\alpha]_D^{25} + 50,49^\circ$ (0,2982 g in 1,53 ccm n-Salzsäure und 2,47 ccm Wasser) (ABDERHALDEN, GUGGENHEIM, H. 57, 330). $[\alpha]_D^{25} + 51,88$ (0,9868 g in Wasser mit Hilfe von 8 ccm n-Salzsäure zu 25 ccm gelöst) (FL., H. 58, 194). — Zum physiologischen Verhalten vgl. den Artikel l-Adrenalin. Wiederholte Injektion von d-Adrenalin erzeugt bei Mäusen eine gewisse Resistenz gegen die Wirkung des l-Adrenalins (ABDERHALDEN, SLAVY, H. 59, 133; ABDERHALDEN, KAUTZSCH, H. 61, 119; vgl. auch FRÖHLICH, C. 1909 II, 728; ABDERHALDEN, KAUTZSCH, MÜLLER, H. 62, 404; WATERMAN, H. 63, 290).

Inaktives Methylaminomethyl-[3,4-dioxy-phenyl]-carbinol, dl-Adrenalin, dl-Suprarenin $C_9H_{13}O_3N = (HO) \cdot C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus ω -Methylamino-3,4-dioxy-acetophenon (Syst. No. 1878) durch Reduktion mit Aluminiumspänen in Gegenwart von Mercurisulfat und Schwefelsäure (Höchster Farbw., D.R.P. 157300; C. 1905 I, 315; vgl. dazu DAKIN, C. 1905 II, 57, 1458). — Wird aus der Lösung des Sulfats durch Alkali

als amorpher Niederschlag erhalten (H. F., D. R. P. 157300). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (H. F., D. R. P. 157300). Die wäsr. Lösung des Sulfats färbt sich mit Eisenchlorid grün (H. F., D. R. P. 157300). Weitere Farbenreaktionen s. S. 832. Spaltung in die optisch-aktiven Komponenten durch Weinsäure: FLÄCHER, *H.* 58, 189. — Wirkt blutdrucksteigernd (H. F., D. R. P. 157300), und zwar schwächer als l-Adrenalin, aber stärker als d-Adrenalin (ABDERHALDEN, MÜLLER, *H.* 58, 187). — Hydrochlorid. Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 157°; leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion, schwer in absol. Alkohol (H. F., D. R. P. 202169; *C.* 1908 II, 1221). — Sulfat. Amorph; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (H. F., D. R. P. 157300).

Inakt. Methylaminomethyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol $C_{11}H_{17}O_2N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. Eine früher so aufgefaßte Verbindung ist auf Grund einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MANNICH (*Ar.* 248, 144) und einer Privatmitteilung von MANNICH als β -[Methylamino]- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthylalkohol $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$ (s. u.) aufgeführt.

Inakt. Dimethylaminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{15}O_3N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus ω -Dimethylamino-3.4-dioxy-acetophenon (Syst. No. 1878) durch elektrolytische Reduktion (Höchstler Farbw., D. R. P. 157300; *C.* 1905 I, 315). — Amorph. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Leicht löslich in Säuren, Alkalien oder Ammoniak. — Wirkt blutdrucksteigernd.

Inakt. Äthylaminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{15}O_3N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus ω -Äthylamino-3.4-dioxy-acetophenon durch elektrolytische Reduktion (Höchstler Farbw., D. R. P. 157300; *C.* 1905 I, 315).

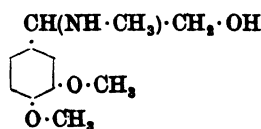
Inakt. [3.4-Dimethoxy-phenacetaminomethyl]-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol, **inakt. Homoveratroylaminomethyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol** $C_{20}H_{25}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus ω -Homoveratroylaminocetoveratron (Syst. No. 1878) durch Reduktion mit Natriumamalgam bei 40–50° in durch Eisessig neutral gehaltener alkoh. Lösung (PICTET, GAMS, *C. r.* 149, 212; *B.* 42, 2950). — Weiße Nadeln (aus Benzol). F: 124°. Mäßig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, leicht löslich in Chloroform, Essigester, Aceton, schwer in Petroläther. — Gibt mit kalter Schwefelsäure eine rosarote Färbung, die beim Erwärmen blau, dann violett, zuletzt weinrot wird. Gibt beim Kochen mit Phosphorpentoxyd in Xylol Papaverin (Syst. No. 3176).

Linksdrehendes [Benzolsulfonylmethylamino-methyl]-[3.4-dibenzolsulfonyloxy-phenyl]-carbinol, **Tribenzolsulfonyl-1-adrenalin** $C_{27}H_{25}O_5N_3 = (C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. 3 g l-Adrenalin werden mit 5 ccm Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und 40 ccm 10%iger Natronlauge geschüttelt, weiterhin 2 ccm und 1 ccm Benzolsulfochlorid hinzugefügt; das ausgeschiedene Reaktionsprodukt wird in Eisessig gelöst und mit Wasser gefällt (FRIEDMANN, *B. Ph. P.* 8, 101; vgl. v. FÜRTH, *M.* 24, 278). — Sintert bei 49° und schmilzt dann unscharf (Fr.). Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform; unlöslich in verd. Säuren und Alkalien (v. Ff., *M.* 24, 279). Die Lösungen in indifferenten Mitteln ließen nur rotes Licht durch; eine Lösung von 1,3892 g in 15 ccm Chloroform, mit Eisessig auf 25 ccm aufgefüllt, zeigte $[\alpha]_D^{20} = -15,12^\circ$; eine Lösung von 1,0702 g in 15 ccm Pyridin, mit Alkohol auf 25 ccm aufgefüllt, zeigte $[\alpha]_D^{20} = -17^\circ$ (Fr.). — Gibt mit Chromsäure und Eisessig Tribenzolsulfonyl-adrenalin (Syst. No. 1878) (Fr.).

Linksdrehendes [(Benzolsulfonylmethylamino-methyl)-(3.4-dibenzolsulfonyloxy-phenyl)-carbinol]-[3-nitro-benzoyl]-tribenzolsulfonyl-[3-nitro-benzoyl]-1-adrenalin $C_{32}H_{25}O_7N_3 = (C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von Tribenzolsulfonyl-1-adrenalin mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) (FRIEDMANN, *B. Ph. P.* 8, 104). — Weißes körniges Produkt. Sintert bei 71°, schmilzt bei 80–86°.

3. Aminoderivat des 3.4.1¹-Trioxy-1-äthyl-benzols (β -[3.4-Dioxy-phenyl]-äthylalkohols) $C_9H_{10}O_3 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 1115).

β -Methylamino- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthylalkohol¹⁾ $C_{11}H_{17}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Man gewinnt aus 3.4-Dimethoxy-styrol (Bd. VI, S. 954) in Schwefelkohlenstoff mit Brom das 1¹.1¹-Dibrom-3.4-dimethoxy-1-äthyl-benzol (Bd. VI, S. 902), das mit wäsr. Aceton 1¹-Brom-1¹-oxy-3.4-dimethoxy-1-äthyl-benzol (Bd. VI, S. 1114) liefert; setzt man dieses mit Methyl-

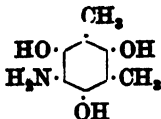


¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MANNICH (*Ar.* 248, 144) und einer Privatmitteilung von MANNICH.

amin um, so erhält man ein Gemenge von im wesentlichen β -Methylamino- β -[3.4-dimethoxyphenyl]-äthylalkohol mit Methylaminomethyl-[3.4-dimethoxyphenyl]-carbinol, das man durch Behandeln der Acetonlösung mit Chlorwasserstoff trennen kann (MANNICH, C. 1909 I, 923; Ar. 248 [1910], 143). — F: 64–65° (MANNICH, C. 1909 I, 923). — Hydrochlorid. F: 178–179° (M.).

4. *Aminoderivate des 2.4.6-Triox-1.3-dimethyl-benzols* $C_9H_{10}O_3 = (CH_3)_2C_6H(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1116).

5-Amino-2.4.6-triox-1.3-dimethyl-benzol, 6-Amino-2.4-dimethyl-phloroglucin $C_9H_{10}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Nitroso-2.4-dimethyl-phloroglucin [3.5-Dioxy-m-xylochinon-oxim-(4), Bd. VIII, S. 397] mit Zinnchlorür und Salzsäure (BRUNNMAIER, M. 21, 6). — Durch Oxydation des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid in Wasser bei 80° entsteht 3.5-Dioxy-m-xylochinon (Bd. VIII, S. 397). — $C_9H_{11}O_3N + HCl + H_2O$. Nadeln.



5-Amino-2.4-dioxy-6-methoxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Amino-2.4-dimethyl-phloroglucin-1-methyläther $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6(CH_3)_2(OH)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 6-Nitroso-2.4-dimethyl-phloroglucin-1-methyläther [3-Oxy-5-methoxy-m-xylochinon-oxim-(4), Bd. VIII, S. 397] mit Zinnchlorür und Salzsäure (BOSSE, M. 21, 1026). — Durch Oxydation des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid entsteht 3-Oxy-5-methoxy-m-xylochinon (Bd. VIII, S. 397). — $C_9H_{11}O_3N + HCl$. Nadeln.

5-Diacetyl-amino-4-methoxy-2.6-diacetoxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-[Diacetyl-amino]-2.4-dimethyl-phloroglucin-1-methyläther-3.5-diacetat $C_{17}H_{21}O_7N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6(CH_3)_2(O \cdot CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen des salzsauren 6-Amino-2.4-dimethyl-phloroglucin-1-methyläthers mit ungefähr der fünfzehnfachen Menge Essigsäureanhydrid und sehr wenig entwässertem Natriumacetat (BOSSE, M. 21, 1027). — Blättchen (aus Alkohol). F: 137°.

5-Diacetyl-amino-2.4.6-triacetoxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Diacetyl-amino-2.4-dimethyl-phloroglucin-triacetat $C_{19}H_{21}O_9N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6(CH_3)_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen des salzsauren 6-Amino-2.4-dimethyl-phloroglucins (s. o.) mit der zehnfachen Menge Essigsäureanhydrid (BRUNNMAIER, M. 21, 7). — Würfel (aus Essigester). F: 169° (unkorr.). Leicht löslich in heißem Äther.

5. *Aminoderivate des 3.4.5-Triox-1.2-dimethyl-benzols (4.5-Dimethyl-pyrogallols) oder des 4.5.6-Triox-1.3-dimethyl-benzols (4.6-Dimethyl-pyrogallols)* $C_9H_{10}O_3 = (CH_3)_2C_6H(OH)_3$.

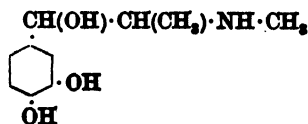
4.5- oder 4.6-Bis-chloracetaminomethyl-pyrogallol $C_{11}H_{14}O_5N_2Cl_2 = (HO)_2C_6H(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl)_2$. B. Aus 5 g Pyrogallol und 10 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in Alkohol + 2 ccm konz. Salzsäure (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 294). — Weiße Nadelchen (aus Alkohol). F: 190–191°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und heißem Wasser, sehr wenig in Benzol und Chloroform.

4.5- oder 4.6-Bis-benzaminomethyl-pyrogallol $C_{13}H_{20}O_5N_2 = (HO)_2C_6H(CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Pyrogallol und 2 Mol.-Gew. N-Methylol-benzamid (Bd. IX, S. 207) in salzsäurehaltigem Alkohol (EINHORN, BISCHKOPFF, SZELINSKI, A. 343, 237). — Prismen oder Nadelchen (aus Alkohol). F: 199°. Löslich in Benzol, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Löslich in verd. Natronlauge unter Violettfärbung.

4. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_9H_{10}O_3$.

1. *Aminoderivate des 3.4.1'-Triox-1-propyl-benzols (Äthyl-[3.4-dioxyphenyl]-carbinols)* $C_9H_{12}O_3 = (HO)_2C_6H_2 \cdot CH(OH) \cdot C_2H_5$ (Bd. VI, S. 1120).

[α -Methylamino-äthyl]-[3.4-dioxyphenyl]-carbinol $C_{11}H_{14}O_3N$, s. nebenstehende Formel. Eine früher so aufgefaßte und als β -Methyl-adrenalin bezeichnete Verbindung ist auf Grund einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MANNICH (Ar. 248, 127) und einer Privatmitteilung von MANNICH als Methyl-[α -methylamino-3.4-dioxy-benzyl]-carbinol $(HO)_2C_6H_2 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (S. 835) aufgeführt.

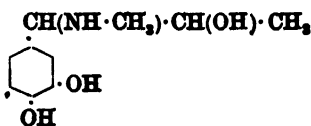


[α -Methylamino-äthyl]-[3.4-dimethoxyphenyl]-carbinol $C_{11}H_{14}O_5N = (CH_3)_2C_6H_2 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3$. Eine früher so aufgefaßte Verbindung ist auf Grund einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen

Arbeit von MANNICH (*Ar.* 248, 127) und einer Privatmitteilung von MANNICH als Methyl-[α -methylamino-3.4-dimethoxy-benzyl]-carbinol (s. u.) aufgeführt.

2. *Aminoderivate des 3.4.1'-Trioxy-1-propyl-benzols (Methyl-[3.4-dioxy-benzyl]-carbinols)* $C_9H_{11}O_3 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$,

Methyl - [α -methylamino-3.4-dioxy-benzyl]-carbinol¹⁾ $C_9H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen des Methyl-[α -methylamino-3.4-dimethoxy-benzyl]-carbinols (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure (MANNICH, *C.* 1909 I, 923). — Gibt die Reaktionen des Adrenalins, steigert aber den Blutdruck nicht. — Hydrojodid. F: 160°.



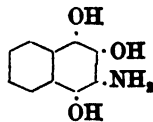
Methyl - [α -methylamino-3.4-dimethoxy-benzyl]-carbinol²⁾ $C_{11}H_{15}O_3N = (CH_3)_2O_2C_6H_3 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Man behandelt Isoeugenolmethylätherdibromid (Bd. VI, S. 921) mit wäßr. Aceton unter Zusatz von Calciumcarbonat und setzt das entstandene β -Brom- α -oxy- α -[3.4-dimethoxy-phenyl]-propan (Bd. VI, S. 1121) mit alkoholischer Methylaminlösung um (MANNICH, *C.* 1909 I, 924; *Ar.* 248 [1910], 152). — F: 63°. — Geht durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure in Methyl-[α -methylamino-3.4-dioxy-benzyl]-carbinol (s. o.) über.

b) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_3$.

Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_{10}H_8O_3$.

1. *Aminoderivate des 1.2.4-Trioxynaphthalins* $C_{10}H_8O_3 = C_{10}H_5(OH)_3$ (Bd. VI, S. 1132).

3-Amino-1.2.4-trioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 308) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, *B.* 21, 1780); man erwärmt das entstandene Produkt mit Zink, filtriert, sättigt das Filtrat unter Kühlen mit Chlorwasserstoff und saugt die ausgeschiedenen Krystalle ab (KEHRMANN, WEICHARDT, *J. pr.* [2] 40, 181). — Krystallinisch. Oxydiert sich rasch zu 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1878) (Kz., W.). Auch bei der Einw. von Eisenchlorid auf die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes erhält man 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Kz.). Beim Eintragen des salzsauren Salzes in kalte konzentrierte Salpetersäure unter Kühlung entsteht unter Entwicklung von Stickstoffoxyden die Verbindung $C_{10}H_7O_3N_3$ (?) (s. u.) (Kz.). — $C_{10}H_7O_3N + HCl$. Prismen (aus Salzsäure) (Kz., W.). Monoklin (v. KRAATZ, *J. pr.* [2] 40, 181).



Verbindung $C_{10}H_7O_3N_3$ (?) = $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup CO \cdot CO \\ \diagdown CO \cdot C:N \cdot NO \end{matrix}$ (?)³⁾. B. Beim Eintragen von salz-

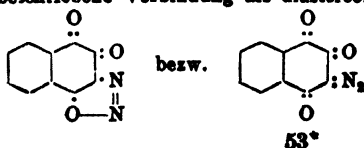
saurem 3-Amino-1.2.4-trioxy-naphthalin in kalte konzentrierte Salpetersäure unter Kühlung (KEHRMANN, *B.* 21, 1781). — Rotgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 100° unter Verpuffen. Etwas löslich in heißem Wasser und Alkohol; zersetzt sich bei längerem Kochen mit diesen Mitteln. Ziemlich leicht löslich in Chloroform; sehr leicht löslich in kalter konzentrierter Salpetersäure. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn + Salzsäure 3-Amino-1.2.4-trioxy-naphthalin.

3-Acetamino-1.2.4-tris-acetoxynaphthalin $C_{16}H_{17}O_7N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_4(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 3-Amino-1.2.4-trioxy-naphthalin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat unter Zusatz von etwas Zinn (KEHRMANN, WEICHARDT, *J. pr.* [2] 40, 182). — Krystallinisch. F: 145°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und konz. Mineral-

¹⁾ So formuliert auf Grund einer nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MANNICH (*Ar.* 248, 127) und einer Privatmitteilung von MANNICH.

²⁾ So formuliert auf Grund einer nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MANNICH (*Ar.* 248, 127) und einer Privatmitteilung von MANNICH; nach letzterer dürfte die von TAKEDA, KUBOTA (*Journ. of the Pharm. Soc. of Japan* 1921, No. 467, S. 2; *C.* 1921 I, 790) mit gleicher Formel beschriebene Verbindung als diastereoisomer mit der Verbindung von MANNICH anzusehen sein.

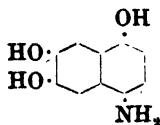
³⁾ Für diese Verbindung kommt wohl auch die Summenformel $C_{10}H_7O_3N_3$, entsprechend den nebenstehenden Strukturformeln in Frage (Redaktion dieses Handbuchs).



säuren. — Wird von rauchender Salpetersäure und von Chromsäure in der Kälte nicht angegriffen. Liefert mit kalter konzentrierter Kalilauge bei Gegenwart von Luft 3-Acet-amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1878).

2. *Aminoderivat des 1.6.7-Trioxynaphthalins* $C_{10}H_8O_3 = C_{10}H_8(OH)_3$ (Bd. VI, S. 1134).

4-Amino-1.6.7-trioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppelung von 1.6.7-Trioxynaphthalin (Bd. VI, S. 1134) mit diazotierter Sulfanilsäure in schwach essigsaurer Lösung und Reduktion des entstandenen Monoazoderivats mit Zinnchlorür und Salzsäure unter Zusatz von etwas Zinn (FRIEDLÄNDER, SILBERSTERN, *C.* 1902 I, 934; *M.* 23, 532). — Bei der Oxydation mit Eisenchlorid entsteht 6.7-Dioxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 414). — Sulfat. Blättchen. Ziemlich schwer löslich.

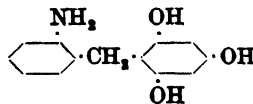


c) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_3$.

1. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_{13}H_{13}O_3$.

1. *Aminoderivat des 2.4.6-Trioxyl-diphenylmethans* $C_{13}H_{13}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(OH)_3$ (Bd. VI, S. 1135).

2'-Amino-2.4.6-trioxy-diphenylmethan $C_{13}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-Amino-benzylalkohol (S. 615) mit Phloroglucin in konzentrierter wäßriger Lösung in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (FRIEDLÄNDER, *M.* 23, 986). — Weiße Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser. Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft unter Rotfärbung. — $C_{13}H_{13}O_3N + HCl$. Sehr wenig lösliche rötliche Prismen (aus Wasser).



2. *Aminoderivat des 3.3'.a-Trioxyl-diphenylmethans (3.3'-Dioxydiphenylcarbinols)* $C_{13}H_{13}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

4.4'-Diamino-3.3'-dimethoxy-diphenylcarbinol,

4.4'-Diamino-3.3'-dimethoxy-benzhydrol

$C_{15}H_{15}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Di-H₂N- $CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (Syst. No. 1878) durch Reduktion mit 5%igem Natriumamalgam in alkoh. Lösung (FINGER, *J. pr.* [2] 79, 496). — Pulver. Verändert sich bei 135° und schmilzt gegen 160°. Löst sich in Eisessig mit gelber Farbe, die beim Erwärmen vorübergehend in Grün, dann in Violett umschlägt.

2. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O_3$.

1. *Aminoderivate des a-Oxy-α-β-bis-[2-oxy-phenyl]-äthans ([2-Oxyphenyl]-[2-oxy-benzyl]-carbinols)* $C_{14}H_{14}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

[2-Methoxy-phenyl]-[α-amino-2-methoxy-benzyl]-carbinol $C_{14}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von [2-Methoxy-phenyl]-[α-(2-methoxy-benzal-amino)-2-methoxy-benzyl]-carbinol (s. u.) mit Salzsäure im Wasserbade (ERLENMEYER, BADE, *A.* 337, 232). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 136°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, heißem Alkohol und Methylalkohol, sehr wenig in Wasser und Äther. — Spaltet beim Erhitzen Wasser ab; beim Erwärmen des Reaktionsproduktes mit konz. Salzsäure werden 2-Methoxy-benzylamin und Salicylaldehyd-methyläther gebildet. — $2 C_{14}H_{15}O_3N + 2 HCl + PtCl_4$. Dunkelgelber Niederschlag. F: 197°.

[2-Methoxy-phenyl]-[α-(2-methoxy-benzal-amino)-2-methoxy-benzyl]-carbinol $C_{24}H_{26}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Glycin und 3 Mol.-Gew. Salicylaldehyd-methyläther (Bd. VIII, S. 43) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge, neben Glyoxylsäure (E., B., *A.* 337, 231). — Nadeln (aus 50%igem Alkohol). F: 134°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in heißem Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid ein Acetylderivat (s. u.).

Acetat $C_{24}H_{26}O_6N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von [2-Methoxy-phenyl]-[α-(2-methoxy-benzal-amino)-2-methoxy-benzyl]-carbinol mit Essigsäureanhydrid (E., B., *A.* 337, 232). — Farblose Krystalle. F: 170°.

2. *Aminoderivat des a-Oxy-α-β-bis-[4-oxy-phenyl]-äthans ([4-Oxyphenyl]-[4-oxy-benzyl]-carbinols)* $C_{14}H_{14}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Bd. VI, S. 1137).

[4-Methoxy-phenyl]-[α -amino-4-methoxy-benzyl]-carbinol $C_{16}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man versetzt eine Lösung von 0,5 g $\alpha\alpha$ -Bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylendiamin in verd. Schwefelsäure mit einer Lösung von 0,4 g Natriumnitrit in 15 ccm Wasser unter Eiskühlung (O. FISCHER, PRAUSE, *J. pr.* [2] 77, 132). — Prismen (aus Ligroin). F: 134°.

d) Aminoderivat einer Trioxy-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_3$.

Isodihydrothebain $C_{19}H_{23}O_3N = (CH_3 \cdot O)(HO)_2C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$, s. bei Thebain, Syst. No. 4786.

e) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_3$.

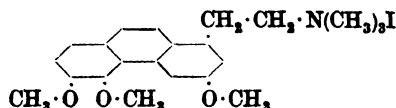
1. Aminoderivate des 1.9.10-Trioxy-anthracens $C_{14}H_{10}O_3 = C_{14}H_7(OH)_3$ sind desmotrop mit den entsprechenden Aminoderivaten des 1.10- oder 4.10-Dioxy-9-oxo-anthracendihydrids [1.10- oder 4.10-Dioxy-anthrone-(9)] $(HO)_2C_{14}H_8O$, Syst. No. 1878.

2. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_3$.

1. *Aminoderivate des 3.5.6-Trioxy-1-äthyl-phenanthrens* $C_{16}H_{14}O_3 = (HO)_3C_{14}H_6 \cdot C_2H_5$.

1³-Dimethylamino-3.5.6-trimethoxy-1-äthyl-phenanthren-jodmethylat, 3.5.6-Trimethoxy-1-[β -dimethylamino-äthyl]-phenanthren-jodmethylat, Dimethyl-morphothebainmethin-jodmethylat $C_{22}H_{29}O_3NI$, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl.: PSCHORR, HALLE, *B.* 40, 2004; KNORR, HÖRLEIN, *B.* 40, 3348¹⁾. — B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von salzsaurem Morphothebain (Syst. No. 3163) mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung und Methyljodid in einem mit Stickstoff gefüllten Rohr auf 100° oder durch Behandeln von Morphothebain-jodmethylat in alkal. Lösung mit Dimethylsulfat und Eintragen von Kaliumjodid in das noch warme Produkt (KNORR, PSCHORR, *B.* 38, 3156). — Blättchen (aus 50%iger Essigsäure). F: 266—268° (Schwärzung) (K., P.). — Liefert beim Kochen mit Natronlauge Trimethylamin, 3.5.6-Trimethoxy-1-vinyl-phenanthren und anscheinend ein Polymerisationsprodukt des letzteren (K., P.).



1³-Acetylmethylamino-6-methoxy-3.5-diacetoxy-1-äthyl-phenanthren, 6-Methoxy-3.5-diacetoxy-1-[β -acetylmethylamino-äthyl]-phenanthren, „Triacetylmorphothebain“ $C_{24}H_{25}O_6N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2(CH_3 \cdot O)C_{14}H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl.: KNORR, PSCHORR, *B.* 38, 3155; P., HALLE, *B.* 40, 2004; K., HÖRLEIN, *B.* 40, 3348; vgl. auch die untenstehende Anmerkung. — B. Aus salzsaurem Morphothebain (Syst. No. 3163) durch Erhitzen mit Natriumacetat und Acetanhydrid auf dem Sandbade (FREUND, HOLTHOF, *B.* 32, 190; vgl. HOWARD, *B.* 17, 531). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 193—194°; wird durch Säuren unter Zersetzung gelöst, unlöslich in Natronlauge (F., HOL.).

1³-Benzoylmethylamino-6-methoxy-3.5-dibenzoyloxy-1-äthyl-phenanthren, 6-Methoxy-3.5-dibenzoyloxy-1-[β -benzoylmethylamino-äthyl]-phenanthren, „Tribenzoylmorphothebain“ $C_{39}H_{31}O_6N = (C_6H_5 \cdot CO \cdot O)_2(CH_3 \cdot O)C_{14}H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. KNORR, PSCHORR, *B.* 38, 3155; P., HALLE, *B.* 40, 2004; K., HÖRLEIN, *B.* 40, 3348; vgl. auch die untenstehende Anmerkung. — B. Durch Kochen von 3 g salzsaurem Morphothebain mit 20 ccm Benzoylchlorid bis zur Beendigung der Chlorwasserstoffentwicklung (KNORR, PSCHORR, *B.* 38, 3155). — Krystalle mit 1 Mol. Äther (aus Chloroform + Äther). Die ätherhaltige Verbindung schmilzt gegen 120° (K., P.), die ätherfreie bei 184° (korr.) (P., HALLE, *B.* 40, 2005). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Essigsäure „Tribenzoyl-morphothebainchinon“ (Syst. No. 1880) (P., H.).

2. *Aminoderivate des 1.5.6-Trioxy-4-äthyl-phenanthrens* $C_{16}H_{14}O_3 = (HO)_3C_{14}H_6 \cdot C_2H_5$ (Bd. VI, S. 1142).

¹⁾ Der experimentelle Beweis für die obige Formel wurde nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von PSCHORR, *A.* 373 [1910], 52; 382 [1911], 50, erbracht.

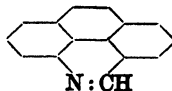
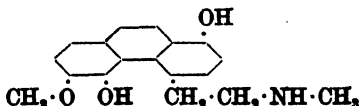
4²-Methylamino-1.5-dioxy-6-methoxy-4-äthyl-phenanthren, 1.5-Dioxy-6-methoxy-4-[β-(methylamino)-äthyl]-phenanthren, Thebenin $C_{20}H_{21}O_3N$. s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.:

FREUND, MICHAELS, B. 27, 2961; 30, 1359; PSCHORR, MASSACU, B. 37, 2780; FREUND, B. 38, 3237; KNORR, HÖRLEIN, B. 40, 2034, 3349 Anm. 2¹⁾. — B. Beim Erhitzen von Thebain (Syst. No. 4786) mit verd. Salzsäure bis zum Kochen (Hesse, A. 153, 69). Durch kurzes Kochen von Kodeinon (Syst. No. 4785) mit verd. Salzsäure (K., B. 36, 3082). Triacetylthebenin (S. 840) entsteht durch Kochen von Pseudokodeinon (Syst. No. 4785) mit Acetanhydrid (K., Hö., B. 40, 2037; vgl. K., Hö., B. 40, 3342 Anm. 5, 3349 Anm. 2). — Darst. Man trägt je 10 g Thebain in je 100 cm fast kochende Salzsäure (D: 1,07) ein, erhält 1½–2 Minuten im Sieden, kühlt sofort mit Eis ab und krystallisiert das nun als zähflüssige Masse abgeschiedene Hydrochlorid aus heißem Wasser (F., Mr., B. 30, 1375). — Amorph. Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in kochendem Alkohol (Hx.). Unlöslich in Ammoniak, leicht in Kalilauge (Hx.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (charakteristisch) (Hx.). — Oxydiert sich leicht, namentlich in Gegenwart von Alkali (Hx.). Liefert bei der Destillation über Zinkstaub im Wasserstoffstrome Pyren (Bd. V, S. 693) und kleine Mengen Thebenidin $C_{18}H_{17}N$ (s. u.) (VONGERICHTEN, B. 34, 768). Einw. von konz. Salzsäure bei 100°: Hx., A. 153, 74. Beim Kochen des salzsauren Thebenins in alkoh. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat und 1 Mol.-Gew. Methyljodid entsteht Thebeninmethin-jodmethylat (S. 839) und jodwasserstoffsaurer Thebenin (F., Mr., B. 30, 1359, 1378). Durch Erhitzen des salzsauren Salzes in alkoh. Lösung mit Natriumäthylat und Äthyljodid und Kochen des entstandenen Ammoniumsalzes mit 30%iger Natronlauge erhält man Thebenol $C_{17}H_{15}O_3$ (Syst. No. 2407) und Methyläthylamin (Bd. IV, S. 99) (F., Mr., B. 30, 1360, 1380). Beim Kochen des salzsauren Salzes mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat wird Triacetylthebenin (S. 840) gebildet (F., Mr., B. 30, 1376). — $C_{20}H_{21}O_3N + HCl + 3H_2O$. Blätter. Sintert bei 231° und schmilzt bei 235° (F., Mr., B. 30, 1375). Löslich in ca. 100 Tln. kalten Wassers, leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol (Hx., A. 153, 70). — $2C_{20}H_{21}O_3N + H_2SO_4 + H_2O$. Gelbe vierseitige Blättchen. Sintert bei 205° und schmilzt bei 209–210°; verliert das Krystallwasser noch nicht bei 130–140°; unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser (F., Mr., B. 30, 1376; vgl. Hx., A. 153, 74). — Oxalat $C_{20}H_{21}O_3N + C_2H_2O_4 + H_2O$. Prismen. F: 275° bis 276° (F., Mr., B. 30, 1376). Etwas löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol (Hx., A. 153, 72; F., Mr., B. 30, 1376). — $2C_{20}H_{21}O_3N + 2HCl + HgCl_2 + 2H_2O$. Prismen (Hx., A. 153, 71).

Thebenidin $C_{18}H_{17}N$; die Konstitution entspricht vielleicht der nebenstehenden Formel. B. Neben Pyren, durch Destillieren von Thebenin (s. o.) über Zinkstaub im Wasserstoffstrome (VONGERICHTEN, B. 34, 768). — Blättchen oder flache Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 144–148°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit blauer Fluorescenz. Die Lösung in verd. Salzsäure ist gelb und fluoresciert bei starker Verdünnung blaugrün. Wird von Chromsäure in Eisessig nur wenig angegriffen, von Zinn + Salzsäure dagegen leicht reduziert. — $2C_{18}H_{17}N + 2HCl + PtCl_4$. Gelber Niederschlag.

Thebenidin-jodmethylat $C_{18}H_{17}NI = C_{18}H_{17}N + CH_3I$. B. Beim Erhitzen von Thebenidin mit Methyljodid im Druckrohr auf 100° (V., B. 34, 769). — Gelbe Prismen. F: gegen 240°. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Gibt mit Natronlauge ein krystallisiertes, ätherlösliches Hydroxymethylat. Lagert mit Zinn + Salzsäure Wasserstoff an.

4²-Methylamino-5-oxy-1.6-dimethoxy-4-äthyl-phenanthren, 5-Oxy-1.6-dimethoxy-4-[β-methylamino-äthyl]-phenanthren, Thebenin-monomethyläther, Methebenin $C_{20}H_{21}O_4N = (CH_3O)_2(HO)C_{18}H_{17}CH_2CH_3NHCH_3$. B. Aus Thebain (Syst. No. 4786) und Chlorwasserstoff gesättigtem Methylalkohol im Druckrohr bei 100° (FREUND, HOLTHOF, B. 32, 179; PSCHORR, MASSACU, B. 37, 2786). Durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure auf Kodeinon (Syst. No. 4785) (KNORR, B. 36, 3082). — Die freie Base scheidet sich, aus der verdünnten wäßrigen Lösung des Hydrochlorids (1:200) mit 1 Mol.-Gew. n/10 Natronlauge gefällt, in amorphen Flocken aus, die sich bei längerem Stehen in Nadeln verwandeln; diese Umwandlung erfolgt rascher, wenn man die ausgefallte Base sehr langsam mit überschüssiger Lauge versetzt (P., M.). Sintert bei 155° und schmilzt bei 165–167° (F., H.). Zeigt schwach ausgeprägten Phenolcharakter; die frisch gefällte, amorphe Base löst sich in ca. 6 Mol.-Gew. verd. Natronlauge, die krystallinische Modifikation ist in Alkalien weit schwerer löslich; mit konz. Alkalien entstehen die leicht



¹⁾ Der experimentelle Beweis für die obige Formulierung wurde nach dem Literatur-Schlussstein der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von PSCHORR, A. 378 [1910] 56, und von GULLAND, VIRDEN, Soc. 1928, 921 erbracht.

zersetzlichen und schwer löslichen Alkalisalze; aus der alkal. Lösung wird die Base durch Kohlendioxyd gefällt (P., M.). — Wird durch Erhitzen mit verd. Salzsäure in Thebenin (S. 838) verwandelt (F., H.). Erhitzt man das salzsaure Salz mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (F., H.) oder schüttelt man es in der Kälte mit Natronlauge und Essigsäureanhydrid (P., M.), so wird Diacetylmethobenin (S. 840) gebildet. — $C_{20}H_{23}O_3N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 245° (F., H.), 250° (korr.) (P., M.). — $C_{20}H_{23}O_3N + HI$. Tafelchen (aus verd. Alkohol). Sintert bei 190° und schmilzt bei 195—198° (F., H.). — Sulfat. Nadeln. F: 238,5° (korr.) (P., M.).

4³-Methylamino-5-oxy-6-methoxy-1-äthoxy-4-äthyl-phenanthren, 5-Oxy-6-methoxy-1-äthoxy-4-[β-methylamino-äthyl]-phenanthren, Thebenin-monoäthyl-äther, Äthebenin $C_{20}H_{23}O_3N = (CH_3 \cdot O)(CH_3 \cdot O)(HO)C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus Thebin durch äthylalkoholische Salzsäure im geschlossenen Rohr bei 100° (FREUND, HOLTHOF, B. 32, 182). — Amorphe, gelbe Substanz. — $C_{20}H_{23}O_3N + HCl$. Mikroskopische, sechsseitige Blättchen (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 245° und schmilzt bei 248°. — $C_{20}H_{23}O_3N + HI + H_2O$. Tafelchen (aus Wasser). Sintert bei 200° und schmilzt bei 206—207°.

4³-Methylamino-5-oxy-6-methoxy-1-propyloxy-4-äthyl-phenanthren, 5-Oxy-6-methoxy-1-propyloxy-4-[β-methylamino-äthyl]-phenanthren, Thebenin-mono-propyläther, Prothebenin $C_{21}H_{25}O_3N = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O)(CH_3 \cdot O)(HO)C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus Thebin oder salzsaurem Thebenin durch propylalkoholische Salzsäure im Druckrohr bei 100° (F., H., B. 32, 185, 188). — Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 167° und schmilzt bei 172—173°. — $C_{21}H_{25}O_3N + HCl$. Sechseckige Blättchen (aus Alkohol). Sintert bei 215° und schmilzt bei 220—221°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_{21}H_{25}O_3N + HI$. Blättchen. Erweicht bei 210° und schmilzt bei 212—213°.

4³-Dimethylamino-1.5-dioxy-6-methoxy-4-äthyl-phenanthren-jodmethylat, 1.5-Dioxy-6-methoxy-4-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren-jodmethylat, Thebeninmethin-jodmethylat $C_{20}H_{24}O_3NI = (CH_3 \cdot O)(HO)C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. I. B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem Thebenin (S. 838) in alkoh. Lösung mit 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat und überschüssigem Methyljodid (FREUND, B. 27, 2961; F., MICHAELS, B. 30, 1359, 1378). — Krystalle (aus Alkohol). F: 206—208°. — Wird durch Kochen mit wäßr. Alkali in Thebenol $C_{17}H_{19}O_3$ (Syst. No. 2407) und Trimethylamin gespalten.

4³-Dimethylamino-5-oxy-1.6-dimethoxy-4-äthyl-phenanthren-jodmethylat, 5-Oxy-1.6-dimethoxy-4-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren-jodmethylat, Methebeninmethin-jodmethylat $C_{21}H_{26}O_4NI = (CH_3 \cdot O)_2(HO)C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. I. B. Aus salzsaurem Methobenin (S. 838) durch wiederholte Behandlung mit Natriumäthylatlösung und Methyljodid im Wasserbade (FREUND, HOLTHOF, B. 32, 181). — Sechseckige Säulen (aus verd. Alkohol). F: 215°. — Liefert, mit Kalilauge erhitzt, Trimethylamin und Methebenol $C_{18}H_{16}O_3$ (Syst. No. 2407).

4³-Dimethylamino-1.5.6-trimethoxy-4-äthyl-phenanthren-hydroxymethylat, 1.5.6-Trimethoxy-4-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren-hydroxymethylat, Dimethebeninmethin-hydroxymethylat $C_{22}H_{28}O_4N = (CH_3 \cdot O)_3C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. OH. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht bei schwachem Erwärmen einer wäßrig-alkalischen Lösung von Methobeninmethin-jodmethylat (s. o.) mit Dimethylsulfat; zur Überführung des methylschwefelsauren Salzes in das Jodid erwärmt man ersteres in wäßr. Lösung mit Kaliumjodid (PSCHORR, MASSACU, B. 37, 2788). — Beim Kochen des Jodids oder des methylschwefelsauren Salzes mit Kalilauge entstehen Trimethylamin und 1.5.6-Trimethoxy-4-vinyl-phenanthren (Bd. VI, S. 1143). — Jodid $C_{22}H_{28}O_4N \cdot I$. Nadelbüschel (aus Alkohol). F: 247° (korr.). Löslich in 10 Tln. Alkohol. — Methylschwefelsaures Salz $C_{22}H_{28}O_4N \cdot O \cdot SO_3 \cdot O \cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol durch Äther). Sintert bei 268° und schmilzt bei 277° (korr.). Löslich in 12 Tln. warmem Alkohol.

4³-Dimethylamino-5-oxy-6-methoxy-1-äthoxy-4-äthyl-phenanthren-jodmethylat, 5-Oxy-6-methoxy-1-äthoxy-4-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren-jodmethylat, Äthebeninmethin-jodmethylat $C_{22}H_{28}O_4NI = (CH_3 \cdot O)(CH_3 \cdot O)(HO)C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. I. B. Aus salzsaurem Äthebenin (s. o.) durch Natriumäthylatlösung und Methyljodid im Wasserbade (FREUND, HOLTHOF, B. 32, 184). — Tafelchen (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 210° und schmilzt bei 215°. Löslich in verd. Natronlauge. Liefert, mit Kalilauge erhitzt, Trimethylamin und Äthebenol $C_{18}H_{19}O_3$ (Syst. No. 2407).

4³-Dimethylamino-5-oxy-6-methoxy-1-propyloxy-4-äthyl-phenanthren-jodmethylat, 5-Oxy-6-methoxy-1-propyloxy-4-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren-jodmethylat, Prothebeninmethin-jodmethylat $C_{23}H_{30}O_4NI = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O)(CH_3 \cdot O)(HO)C_{14}H_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. I. B. Beim Kochen von salzsaurem Prothebenin (s. o.) mit Natriumäthylatlösung und Methyljodid (F., H., B. 32, 187). — Sechseckige Tafelchen. Erweicht bei 200° und schmilzt bei 202°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Wasser. Liefert, mit Kalilauge erhitzt, Prothebenol $C_{20}H_{20}O_3$ (Syst. No. 2407) und Trimethylamin.

4²-Dimethylamino-1.6-dimethoxy-5-benzoyloxy-4-äthyl-phenanthren-jod-methylat, 1.6-Dimethoxy-5-benzoyloxy-4-[β-dimethylamino-äthyl]-phenanthren-jodmethylat, Benzoyl-methebeninmethin-jodmethylat $C_{33}H_{26}O_4NI = (C_6H_5 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)_2C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2I$. B. Durch Schütteln einer alkal. Lösung des Methhebeninmethin-jodmethylats (S. 839) mit Benzoylchlorid (PSCHORR, MASSACIU, B. 37, 2788). — F: 271° (korr.).

4²-Acetylmethylamino-1.6-dimethoxy-5-acetoxy-4-äthyl-phenanthren, 1.6-Dimethoxy-5-acetoxy-4-[β-acetylmethylamino-äthyl]-phenanthren, Diacetyl-methebenin $C_{33}H_{26}O_5N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)_2C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem Methhebenin (S. 838) mit Natriumacetat und Acetanhydrid (FREUND, HOLTROF, B. 32, 180). Beim Schütteln einer Lösung von 3 g salzsaurem Methhebenin in 600 ccm Wasser mit 60 ccm n-Natronlauge und 5 g Acetanhydrid (PSCHORR, MASSACIU, B. 37, 2787). — Blättchen (aus Alkohol). F: 176° (F., H.), 179° (korr.) (P., M.). Unlöslich in kalter verdünnter Kalilauge (F., H.).

4²-Acetylmethylamino-6-methoxy-1-äthoxy-5-acetoxy-4-äthyl-phenanthren, 6-Methoxy-1-äthoxy-5-acetoxy-4-[β-acetylmethylamino-äthyl]-phenanthren, Diacetyl-äthebenin $C_{34}H_{28}O_5N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)(C_2H_5 \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem Äthebenin (S. 839) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (FREUND, HOLTROF, B. 32, 183). — Krystalle (aus Alkohol). F: 163°.

4²-Acetylmethylamino-6-methoxy-1.5-diacetoxy-4-äthyl-phenanthren, 6-Methoxy-1.5-diacetoxy-4-[β-acetylmethylamino-äthyl]-phenanthren, Triacetyl-thebenin $C_{34}H_{28}O_6N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2(CH_3 \cdot O)C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem Thebenin (S. 838) mit Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat (FREUND, MICHAELS, B. 30, 1368, 1376). Beim Kochen von Pseudokodeinon (Syst. No. 4785) mit Acetanhydrid (KNORR, HÖRLEIN, B. 40, 2037; vgl. K., H., B. 40, 3342 Anm. 5, 3349 Anm. 2). — Krystallisiert aus verd. Alkohol in kristallwasserhaltigen Nadeln vom Schmelzpunkt 72–80°, aus absol. Alkohol in wasserfreien Krystallen vom Schmelzpunkt 160–161° (F., M.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig (F., M.). Schwer löslich in verd. Säuren (K., H.), unlöslich in kalter Kalilauge (F., M.). Konnte nicht zu Thebenin verseift werden (F., M.). In konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe löslich (F., M.).

4²-Benzoylmethylamino-1.6-dimethoxy-5-benzoyloxy-4-äthyl-phenanthren, 1.6-Dimethoxy-5-benzoyloxy-4-[β-benzoylmethylamino-äthyl]-phenanthren, Dibenzoyl-methebenin $C_{33}H_{26}O_6N = (C_6H_5 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)_2C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von salzsaurem Methhebenin (S. 838) in wäbrig-alkalischer Lösung mit Benzoylchlorid (PSCHORR, MASSACIU, B. 37, 2787). — Konzentrisch gruppierte Nadeln (aus Alkohol). F: 159° (korr.).

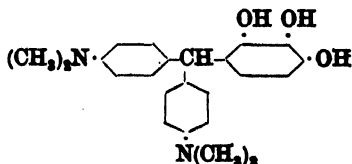
N-Methyl-N'-phenyl-N-{β-[1.5-dioxy-6-methoxy-phenanthryl-(4)]-äthyl}-thioharnstoff, N-Phenyl-N'-thebenyl-thioharnstoff $C_{35}H_{28}O_3N_2S = (CH_3 \cdot O)(HO)C_{14}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von salzsaurem Thebenin (S. 838) in alkoh. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat und Phenylsenfö (FREUND, MICHAELS, B. 30, 1360, 1377). — Krystallisierte nicht. F: 85° (Zers.). Ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

f) Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_3$.

Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_{15}H_{16}O_3$.

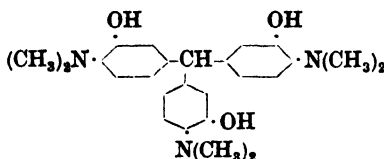
1. **Aminoderivat des 2.3.4-Trioxo-triphenylmethans** $C_{15}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_3CH \cdot C_6H_5(OH)_2$.

4.4'-Bis-dimethylamino-2.3.4-trioxy-triphenyl-methan $C_{25}H_{28}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Dimethylanilin und Pyrogallolaldehyd (Bd. VIII, S. 388) in Gegenwart von konz. Salzsäure (VOTOČEK, KRAUZ, B. 42, 1605). Durch Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (S. 698) mit Pyrogallol und konz. Salzsäure im Wasserbade (V., Ch. Z. 30 Repertorium, 4; vgl. V., KRAUZ, B. 42, 1604 Anm. 2). — F: 172° (V.), 170–172° (V., K.). — Liefert, mit Chloranil oxydiert, eine schmutzig-violette Lösung, die Seide schmutzig-blau anfärbt (V., K.).



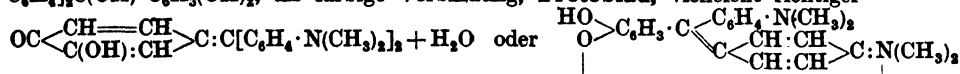
2. **Aminoderivat des 3.3'.3'-Trioxo-triphenylmethans** $C_{15}H_{16}O_3 = CH(C_6H_5 \cdot OH)_3$.

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-3.3'.3''-trioxy-triphenylmethan $C_{25}H_{31}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-N.N'.N''-trioxyd (S. 315) bei der Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (BAMBERGER, RUDOLF, *B.* 41, 3314). — Fast farbloses, amorphes Pulver. Leicht löslich in Aceton und Alkohol, schwer in heißem Ligroin; leicht löslich in Säuren und Ätzalkalien. Die salzsaure Lösung wird mit Eisenchlorid rotbraun, mit Bleidioxyd violettrot gefärbt.



3. Aminoderivat des 3.4.a-Trioxy-triphenylmethans (3.4-Dioxy-triphenylcarbinols) $C_{19}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1144).

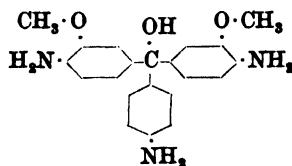
4.4''-Bis-dimethylamino-3.4-dioxy-triphenylcarbinol $C_{23}H_{26}O_3N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(OH) \cdot C_6H_3(OH)_2$, als farbige Verbindung, Protoblau, vielleicht richtiger



+ H_2O zu formulieren (vgl. LIEBERMANN, *B.* 36, 2923). *B.* Man erhitzt 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (MICHLETSches Keton) mit Phosphorpentachlorid in Chloroform 2 Stdn. zum Sieden und versetzt die von Chloroform und Phosphoroxychlorid abdestillierte Flüssigkeit mit Brenzcatechin und konz. Schwefelsäure; man verdünnt, filtriert und versetzt das Filtrat mit Natriumacetat (SACHS, THONET, *B.* 37, 3332). Man oxydiert 4.4''-Bis-dimethylamino-3.4-dioxy-triphenylmethan (S. 821) mit Mangandioxhydhydrat in essigsaurer Lösung, mit Bleidioxyd in salzsaurer-essigsaurer Lösung oder mit konz. Schwefelsäure bei 135—140° und fällt aus den filtrierten Lösungen das Protoblau vollständig mit Natriumacetat (LIEBERMANN, *B.* 36, 2920). — Protoblau bildet blaue Flocken, bei langsamer Ausscheidung aus Chloroform durch Petroläther metallisch-grünlänzende Nadeln. Ist in frisch gefälltem Zustande ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol; der durch Abdampfen von alkoh. Lösungen erhaltene Farbstoff ist dagegen schwer löslich in Alkohol; er ist sehr leicht löslich in kaltem Chloroform mit violetter Farbe; unlöslich in Wasser; löst sich in Essigsäure mit blauer Farbe, in Salzsäure mit blauer Farbe, die durch Wasserzusatz blaurot wird; Kaliumchlorid fällt aus dieser Lösung ein blaues Kaliumsalz; dieses Salz sowie die Salze der Mineralsäuren werden leicht dissoziiert (L.). Ist in Sodaaflösung unlöslich, in kaltem Alkali fast unlöslich (L.). Färbt gewöhnliche Beizen intensiv, Aluminiumbeize blau, Eisenbeize blauschwarz; Seide wird blauviolett gefärbt (L.).

4. Aminoderivat des 3.3'.a-Trioxy-triphenylmethans (3.3'-Dioxy-triphenylcarbinols) $C_{19}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot OH)_2$ (Bd. VI, S. 1145).

4.4'.4''-Triamino-3.3'-dimethoxy-triphenylcarbinol, 3.3'-Dimethoxy-pararosanilin $C_{21}H_{22}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Entsteht in Form des salzsauren Farbsalzes beim Erhitzen von salzsaurem 4.4'.4''-Triamino-3.3'-dimethoxy-triphenylmethan (S. 821) auf 130° (O. FISCHER, *B.* 15, 682). — Das salzsaure Farbsalz löst sich in Wasser und Alkohol mit rotvioletter Farbe; die Lösungen fluorescieren ziemlich stark bläulich.



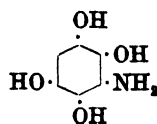
g) Aminoderivat einer Trioxy-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_3$.

des-N-Methyl-phenyl-dihydrothebain $C_{26}H_{30}O_3N = (CH_3 \cdot O)_2(HO)C_{14}H_7(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$ und dessen Derivate s. bei Thebain, Syst. No. 4786.

4. Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen.

a) Aminoderivate einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-6}O_4$.

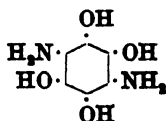
3-Amino-1.3.4.5-tetraoxy-benzol $C_6H_4O_4N$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Behandeln von 3-Nitro-2.5-dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 384) mit salzsaurem Zinnchlorür (NIETZKI, SCHMIDT, *B.* 22, 1661). — $C_6H_4O_4N + HCl + H_2O$. Flache Nadeln.



3-Acetamino-1.2.4.5-tetraacetoxy-benzol $C_{16}H_{17}O_9N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(O \cdot CO \cdot CH_3)_4$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 3-Amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (N., SCH., B. 22, 1661). — Nadeln (aus Alkohol). F: 242° (Zers.).

6-Nitro-3-amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol $C_6H_5O_4N_2 = H_2N \cdot C_6(NO_2)(OH)_4$. B. Aus nitransäurem Kalium (Bd. VIII, S. 384) und salzsaurem Zinnchlorür (NIETZKI, B. 18, 2094). — Darst. Man übergießt 1 Tl. nitransäurem Kalium mit der Lösung von 3 Tln. Zinnchlorür in 10 Tln. konz. Salzsäure und der gleichen Menge Wasser (NIETZKI, BENCKISER, B. 18, 500). — Violettschimmernde Nadeln. Unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol usw. (N.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür, Zinn und Salzsäure 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol (N., B.). Wird durch Alkalien oder kochendes Wasser unter Zersetzung gelöst (N.). Aus der Lösung in Kaliumcarbonat scheidet sich an der Luft das Kaliumsalz des 6-Nitro-3-amino-2.5-dioxy-chinons (Syst. No. 1879) ab (N., B.). Durch salpetrige Säure, nitrose Schwefelsäure oder kalte, mäßig verdünnte Salpetersäure wird das Anhydrid des 6-Nitro-2.5-dioxy-chinon-diazoniumhydroxyds-(3) (Syst. No. 2200) gebildet (N., B.; HENLE, A. 350, 360).

3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol $C_6H_5O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von nitransäurem Kalium (Bd. VIII, S. 384) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung unter Zusatz von Zinn (NIETZKI, B. 18, 2094; NIETZKI, BENCKISER, B. 18, 503; HENLE, A. 350, 334). Auf gleiche Weise aus 6-Nitro-3-amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol (s. o.) (N., B.). — Die freie Base oxydiert sich an der Luft rasch unter Braunfärbung (N., B., B. 18, 503). Bei der Einw. von Luft auf eine mit Natriumacetat versetzte wäßr. Lösung von salzsaurem 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol entsteht 3.6-Diamino-2.5-dioxy-chinon (Syst. No. 1879) (NIETZKI, SCHMIDT, B. 21, 1850). Beim Kochen von salzsaurem 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol mit Kaliumcarbonatlösung und frisch gefälltem Mangandioxyd entsteht Krokonsäure (Bd. VIII, S. 488) (N., B., B. 19, 294). Bei der Oxydation von salzsaurem 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol mit Eisenchlorid (N., B. 18, 2094) oder Platinchlorid (N., B., B. 18, 503) entsteht Rhodizonsäure-diimid (Bd. VIII, S. 536). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf salzsaures 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol bildet sich zuerst 3.6-Diamino-2.5-dioxy-chinon (N., SCH., B. 21, 1850) und weiterhin Rhodizonsäure-diimid (N., B., B. 18, 503). Trägt man salzsaures 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol in wasserhaltige nitrose Schwefelsäure ein, so läßt sich das Dianhydrid des 2.5-Dioxy-chinon-bis-diazoniumhydroxyds-(3.6) (Syst. No. 2200) erhalten (HE., A. 350, 353). Durch Behandeln von salzsaurem 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 20–25° erhält man Trichinophylhydrat $C_6O_8 + 8H_2O$ (Bd. VII, S. 907) und das Dianhydrid des 2.5-Dioxy-chinon-bis-diazoniumhydroxyds-(3.6) (N., B., B. 18, 504; N., SCH.; HE., A. 350, 335, 352). Beim Glühen von salzsaurem 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol mit Zinkstaub entsteht eine kleine Menge p-Phenylendiamin (N., B. 19, 2727). — $C_6H_5O_4N_2 + 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und daraus durch Chlorwasserstoff fällbar (N., B., B. 18, 503).



3.6-Bis-acetamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol $C_{16}H_{19}O_9N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6(OH)_4$. B. Beim Behandeln von 3.6-Bis-acetamino-2.5-dioxy-chinon (Syst. No. 1879) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, SCHMIDT, B. 21, 1852). — Nadeln (aus verd. Alkohol). — Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft rasch zu 3.6-Bis-acetamino-2.5-dioxy-chinon.

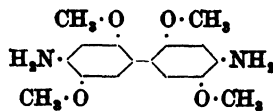
3.6-Bis-acetamino-1.2.4.5-tetraacetoxy-benzol $C_{18}H_{21}O_{11}N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_4$. B. Beim Kochen von salzsaurem 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol mit Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat (NIETZKI, BENCKISER, B. 18, 503). — Tafeln (aus Eisessig). Schmilzt unter teilweiser Zersetzung bei 240°. Schwer löslich in heißem Eisessig.

„p-Phenylendiamin-tetrakis-thiosulfonsäure-(2.3.5.6)“ $C_6H_4O_{12}N_2S_8 = (H_2N)_2C_6(SO_2H)_4$. B. Auf p-Phenylendiamin in verd. Eisessig läßt man Natriumthiosulfat und Natriumdichromat in wäßr. Lösung einwirken (Clayton Aniline Co., D. R. P. 127856; C. 1902 I, 386; GREEN, PERKIN, Soc. 83, 1210). — Die freie Säure ist farblos. Leicht löslich in Wasser (G., P.). — Wird durch salpetrige Säure in eine gelbe, krystallinische, in Wasser leicht lösliche Tetrazoverbindung verwandelt, die mit Natriumsulfid zunächst eine scharlachrote und dann eine violettblaue Färbung liefert (Cl. A. Co.; G., P.). Beim Kochen mit konz. Salzsäure wurde ein dunkelindigoblaues Pulver der Zusammensetzung $C_6H_4N_2S_4$ erhalten (G., P.). — $K_2C_6H_4O_{12}N_2S_8$. Gelbe oder orangefarbene Nadeln (aus Wasser). Die orangefarbene Form geht rasch in die gelbe über (Cl. A. Co.; G., P.).

b) Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_4$.Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_4$.

1. *Aminoderivate des 2.5.2'.5'-Tetraoxy-diphenyls* $C_{12}H_{10}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (Bd. VI, S. 1164).

4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethoxy-diphenyl, 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-benzidin $C_{16}H_{20}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen von 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) mit Salzsäure (BAESSLER, B. 17, 2126). — *Dars.* Man übergießt 10 g 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-azobenzol (Syst. No. 2126) mit 100 g Alkohol, versetzt mit 100 ccm einer Zinnchlorürlösung (200 g Zinn in 1 l konz. Salzsäure) und einigen Tropfen Schwefelsäure, läßt mehrere Stunden stehen, gibt dann Wasser und Salzsäure bis zu völliger Klärung hinzu und fällt mit Natronlauge (B.). — Nadeln. F: 210°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, heißem Benzol und siedendem Alkohol. — $C_{16}H_{20}O_4N_2 + 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, fast gar nicht in konz. Salzsäure. — $C_{16}H_{20}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelber Niederschlag, der sich an der Luft rasch bräunt.



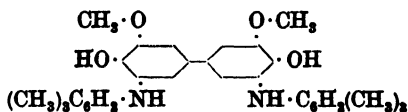
4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetraäthoxy-diphenyl, 2.5.2'.5'-Tetraäthoxy-benzidin $C_{20}H_{24}O_4N_2 = [H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Aus 2.5.2'.5'-Tetraäthoxy-hydrazobenzol durch Zusatz von Salzsäure (NIETZKI, A. 215, 147). — Blättchen (aus wäßr. Alkohol). F: 129°. — $C_{20}H_{24}O_4N_2 + 2HCl$. Nadeln. — $C_{20}H_{24}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber kristallinischer Niederschlag.

4.4'-Bis-acetamino-2.5.2'.5'-tetramethoxy-diphenyl $C_{20}H_{24}O_6N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen von 4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethoxy-diphenyl mit Essigsäureanhydrid (BAESSLER, B. 17, 2128). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 251°. Sehr schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in warmem Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol.

4.4'-Bis-[ω -phenyl-thioureido]-2.5.2'.5'-tetramethoxy-diphenyl $C_{30}H_{30}O_4N_4S_2 = [C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethoxy-diphenyl mit Phenylsenföhl auf 60° (B., B. 17, 2128). — Flocken. F: 184°. Fast unlöslich in Ligroin und Wasser, löslich in heißem Alkohol und Benzol.

2. *Aminoderivate des 3.4.3'.4'-Tetraoxy-diphenyls* $C_{12}H_{10}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$.

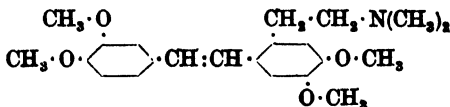
5.5'-Dipseudocumidino-4.4'-dioxy-3.3'-dimethoxy-diphenyl $C_{22}H_{22}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5.5'-Dipseudocumidino-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4') (Syst. No. 1879) mit alkoholischer schweflicher Säure (LIEBERMANN, CYBULSKI, B. 31, 620). — Farblose Nadeln, die sich allmählich an der Luft blau färben.



3 oder 6-Chlor-5.5'-di-p-toluidino-4.4'-dioxy-3.3'-dimethoxy-diphenyl $C_{28}H_{27}O_4N_2Cl = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(HO)(CH_3 \cdot O)C_6H_3(OH)(O \cdot CH_3)(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)$. B. Durch kurzes Aufkochen von 5.5'-Di-p-toluidino-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4') (Syst. No. 1879) mit gesättigter methylalkoholischer Salzsäure (L., C., B. 31, 620). — Krystallinische Flocken (aus Benzol + Ligroin), die sich an der Luft schwach blau färben und leicht löslich sind.

c) Aminoderivate einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_4$.

α -[3.4-Dimethoxy-phenyl]- β -[4.5-dimethoxy-2-(β -dimethylamino-äthyl)-phenyl]-äthylen, 4.5.3'.4'-Tetramethoxy-2-[β -dimethylamino-äthyl]-stilben, Laudanosomethin $C_{22}H_{28}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht das aus di-Laudanosin (Syst. No. 3176) und Dimethylsulfat entstehende Produkt mit 15%iger Kalilauge (DECKER, GALATY, B. 42, 1180). — Nadeln (aus warmem Ligroin). F: 96–97°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Äther und Benzol, reichlich löslich in warmem Ligroin, schwer in kaltem Ligroin, sehr wenig



in Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat oder Ozon Veratrinaldehyd (Bd. VIII, S. 255). Durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Kochen des Reaktionsproduktes mit Kalilauge erhält man Laudanosen (Bd. VI, S. 1177). — $C_{22}H_{29}O_4N + HCl$. Wasserhaltige(?) Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem, etwas löslich in Chloroform. — $C_{22}H_{29}O_4N + HBr$. Nadeln (aus Aceton). Bräunt sich bei ca. 203° und schmilzt bei 214° . Leicht löslich in heißem Wasser, Chloroform und Aceton. — Pikrat $C_{22}H_{29}O_4N + C_6H_5O_7N_3$. Rote Würfel (aus siedendem Alkohol). Schmilzt bei ca. 181° nach vorheriger Sinterung. — $C_{22}H_{29}O_4N + HBr + HgBr_2$. Citronengelbe Nadeln. F: $169-170^\circ$.

d) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_4$.

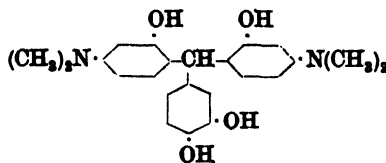
5.8-Diamino-1.4.9.10-tetraoxy-anthracen $C_{14}H_{12}O_4N_2 = (H_2N)_2C_{14}H_4(OH)_4$ ist desmotrop mit 5.8-Diamino-1.4.10-trioxy-9-oxo-anthracendihydrid [5.8-Diamino-1.4.10-trioxy-anthron-(9)] $(H_2N)_2C_{14}H_4(:O)(OH)_3$, Syst. No. 1879.

e) Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_4$.

Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_4$.

1. *Aminoderivat des 2.2'.3''.4''-Tetraoxy-triphenylmethans* $C_{19}H_{16}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'.3''.4''-tetraoxy-triphenylmethan, Leukoprotorot $C_{23}H_{26}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 10-stdg. Kochen von 5 g Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) mit 10 g 3-Dimethylamino-phenol (S. 405), gelöst in 100 g Alkohol, unter Zusatz von 100 g Wasser und 20 g konz. Schwefelsäure; man fällt mit Natriumacetat (LIEBERMANN, B. 36, 2919). —



Krystalle (aus Aceton oder Alkohol + Wasser). F: 213° (L.). — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxid oder Mangandioxydhydrat den Farbstoff Protorot (S. 845) (L.). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht eine Sulfonsäure der Rosaminreihe (Syst. No. 2650) (L.; vgl. L., GLAWE, B. 37, 203). Bei der Einw. von Acetylchlorid entsteht ein bei $165-167^\circ$ schmelzendes Tetraacetat (L.).

2. *Aminoderivat des 4.4'.4''-a-Tetraoxy-triphenylmethans (4.4'.4''-Trioxy-triphenylcarbinols)* $C_{19}H_{16}O_4 = (HO \cdot C_6H_4)_3C \cdot OH$ (Bd. VI, S. 1179).

2-Amino-4.4'.4''-trioxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_4N = (HO \cdot C_6H_4)_3C(OH) \cdot C_6H_4(OH) \cdot NH_2$. Die entsprechende Anhydroverbindung, Anhydro-[2-amino-4.4'.4''-trioxy-triphenylcarbinol], 2'-Amino-4.4''-dioxy-fuchson¹⁾, Aminoaurin $C_{19}H_{16}O_3N = (HO \cdot C_6H_4)(HO \cdot C_6H_3(NH_2))C \cdot C_6H_4 \cdot O$, s. Syst. No. 1878.

f) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-28}O_4$.

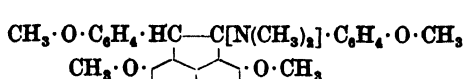
Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1.4.5.8-tetraoxy-naphthyl-(2)]-methan $C_{27}H_{28}O_4N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6(OH)_4$ ²⁾. B. Beim Behandeln einer heißen alkoh. Lösung von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[5.8-dioxy-naphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-methan (Syst. No. 1879) mit Schwefelammonium (MÖHLAU, KLOPFER, B. 32, 2153). — Rötliche Krystalle (aus Alkohol). Sehr leicht oxydierbar.

¹⁾ Bezifferung der vom Namen „Fuchson“ abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

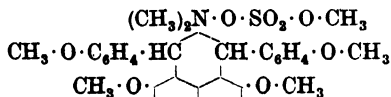
²⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlussstermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von DIMROTH, RUCK, A. 446 [1926], 123 und D., ROOS, A. 456 [1927], 177 über die Konstitution des Naphthazarins.

g) Aminoderivat einer Tetraoxy-Verbindung $C_n H_{2n-30} O_4$.

1 - Dimethylamino - 3,8 - dimethoxy - 1,2 - bis - [3 - methoxy - phenyl] - acenaphthen $C_{30} H_{31} O_4 N$, s. Formel I. B. Beim Erhitzen der Verbindung der Formel II (Syst. No. 3176) mit



I.



II.

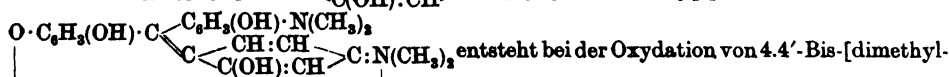
40%iger Natronlauge (BESCHKE, A. 369, 181). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 164° bis 165°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol. — Liefert beim Schmelzen oder beim Erhitzen mit Eisessig 3,8-Dimethoxy-1,2-bis-[3-methoxy-phenyl]-acenaphthylen (Bd. VI, S. 1183).

5. Aminoderivat einer Pentaoxy-Verbindung.

4,4' - Bis - dimethylamino - 2,2',3'',4'' - tetraoxy - triphenylcarbinol $C_{23} H_{28} O_5 N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(OH)]_2 C[C_6H_4(OH)_2] \cdot OH$. Die entsprechende Anhydroverbindung

Anhydro - [4,4' - bis - dimethylamino - 2,2',3'',4'' - tetraoxy - triphenylcarbinol],

Protorot $C_{23} H_{24} O_4 N_2 = OC < \begin{smallmatrix} CH=CH \\ C(OH):CH \end{smallmatrix} > C:C[C_6H_4(OH) \cdot N(CH_3)_2]_2$ oder



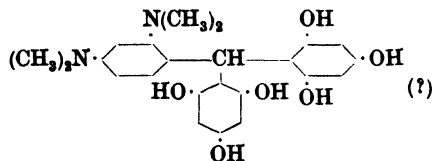
amino - 2,2',3'',4'' - tetraoxy - triphenylmethan (Leukoprotorot, S. 844) in essigsaurer Lösung mit Bleidioxid oder Mangandioxydhydrat (LIEBERMANN, B. 36, 2925; C. 1903 II, 1065). — Das Protorot bildet ein rothraunes Pulver; seltener wird es in cantharidenglänzenden Nadelchen (aus Alkohol) erhalten. Es ist unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Säuren mit roter Farbe; löslich in Alkali mit derselben Farbe. Die Salze, auch die Mineralsäuren, werden leicht dissoziiert. Protorot färbt Seide rot, Tonerdebeize rot, Eisenbeize violett.

6. Aminoderivate der Hexaoxy-Verbindungen.

Aminoderivate der Hexaoxy-Verbindungen $C_{19} H_{16} O_6$.

1. *Aminoderivat des 2,4,6,2',4',6' - Hexaoxy-triphenylmethans* $C_{19} H_{16} O_6 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4(OH)_2]_2$ (Bd. VI, S. 1205).

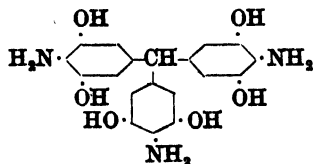
2'',4'' - Bis - dimethylamino - 2,4,6,2',4',6' - hexaoxy-triphenylmethan (P) $C_{23} H_{28} O_6 N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht durch Erwärmen von 2,4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) mit Phloroglucin in salzsaurer Lösung und Zersetzen des gebildeten salzsauren Salzes (s. u.) mit Ammoniak (SACHS, APPENZELER, B. 41, 104). — Wurde in braunen, nicht deutlich krystallinischen Krusten (aus Pyridin) erhalten. Nicht schmelzbar. Sehr wenig löslich in Alkohol und Aceton mit rosa Farbe und grüner Fluorescenz, leicht löslich in heißem Eisessig und Pyridin, unlöslich in Wasser; löslich in Alkalien mit roter Farbe. — Spaltet beim Trocknen bei 110° allmählich Wasser ab. — $C_{23} H_{28} O_6 N_2 + 2 HCl$. Wurde in roten Krystallen erhalten. Unschmelzbar. Unlöslich außer in Eisessig und Pyridin. Verliert beim Trocknen sowie beim Kochen mit Wasser Salzsäure.



2. *Aminoderivate des 3,5,3',5',3'',5'' - Hexaoxy-triphenylmethans* $C_{19} H_{16} O_6 = CH[C_6H_3(OH)_3]_2$.

4.4'.4''-Triamino-3.5.3'.5'.3''.5''-hexaoxy-triphenylmethan, 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexaoxy-paraleukanilin

$C_{18}H_{18}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Das jodwasserstoffsaurer Salz entsteht durch $1\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 2 g 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexamethoxy-pararosanilin (s. u.) mit 40 ccm Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 6 g Essigsäureanhydrid (LIEBERMANN, WIEDERMANN, *B.* 34, 1035). — Durch Oxidation des salzsauren Salzes mit Chloranil in alkoholischer oder essigsaurer Lösung entsteht ein blauer Farbstoff. — $C_{18}H_{18}O_6N_3 + 3 HCl + H_2O$. Weißes Krystallpulver. — $C_{18}H_{18}O_6N_3 + 3 HI + 2 H_2O$. Farblose Nadeln (aus wenig Wasser). Äußerst leicht löslich in Wasser.

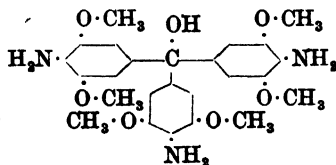


4.4'.4''-Tris-acetamino-3.5.3'.5'.3''.5''-hexaacetoxy-triphenylmethan $C_{37}H_{37}O_{15}N_3$ = $CH[C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3]_3$. *B.* Durch 10 Minuten langes Kochen von jodwasserstoffsaurer 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexaoxy-paraleukanilin (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (L. W., *B.* 34, 1036). — Farblose Nadelchen (aus Alkohol). F: 172—173°. Unlöslich in kaltem Alkali und in kalter Salzsäure; beim Kochen mit Salzsäure entsteht das salzsaure Salz des 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexaoxy-paraleukanilins (s. o.).

7. Aminoderivate einer Heptaoxy-Verbindung.

4.4'.4''-Triamino-3.5.3'.5'.3''.5''-hexamethoxy-triphenylcarbinol, 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexamethoxy-pararosanilin

$C_{28}H_{30}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. *B.* Beim Erhitzen von Eupiton (Bd. VIII, S. 574) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 160—170° (A. W. HOFMANN, *B.* 11, 1459). — Weiße Nadeln, die sich an der Luft bläuen. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol; löst sich in konz. Säuren mit gelbroter Farbe, die beim Verdünnen der Lösung in Blau übergeht (A. W. H., *B.* 11, 1459, 1460). — Durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure + Essigsäureanhydrid entsteht jodwasserstoffsaurer 3.5.3'.5'.3''.5''-Hexaoxy-paraleukanilin (LIEBERMANN, WIEDERMANN, *B.* 34, 1035). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 250° in Ammoniak und Eupiton (A. W. H., *B.* 12, 2222). — Die Farbsalze sind in Lösung tief blau gefärbt und färben Seide und Wolle blau (A. W. H., *B.* 11, 1460). Sie sind keine Beizenfarbstoffe (L., W.). Das essigsaurer Farbsalz verliert beim Erwärmen Essigsäure unter Zurückbildung der Carbinolbase (L., W.).



4.4'.4''-Triamino-3.5-dimethoxy-3'.5'.3''.5''-tetraäthoxy-triphenylcarbinol, 3.5-Dimethoxy-3'.5'.3''.5''-tetraäthoxy-pararosanilin $C_{28}H_{30}O_6N_3$ = $H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot C[C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot NH_2]_2 \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen von Dioxy-dimethoxy-tetraäthoxy-fuchson (Bd. VIII, S. 575) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 150—160° (A. W. HOFMANN, *B.* 12, 1384). — Weißliche krystallinische Flocken, die sich an der Luft bläuen.

Register für den dreizehnten Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

A.

- Acet- s. auch Aceto- und Acetyl-.
- Acetamino-acetyltoluidino- kresoläthyläther 612.
- äthylacetylaminotoluol 157.
- anthrol 723.
- benzhydrol 696.
- Acetaminobenzyl-acetanilid 170.
- acetat 618, 620.
- acettoluidid 170.
- äthylanilin 174.
- alkohol 617, 619.
- amin 169.
- anilin 169.
- benzamid 170.
- benzanilid 171.
- methylanilin 174.
- naphthol 731.
- naphthylacetamid 170.
- phenylnitrosamin 173.
- toluidin 169.
- tolylnitrosamin 173.
- Acetaminobisdiacetylaminophenylacetat 571.
- Acetaminobrenzcatechindiäthyläther 780.
- dimethyläther 780.
- methyläther 779, 780.
- methylätheracetat 780.
- methylätheräthyläther 780; s. auch 781.
- methyläthercarbonsäureäthylester 781.
- methyläthercarbonsäurediäthylamid 781.
- methyläthyläther 780, 781.
- Acetamino-carvacrol 652.
- carvacrolmethyläther 652.
- Acetaminodimethyl-benzhydrol 716.
- diphenylamin 146, 157.
- diphenylsulfid 596.
- phenylmethylnitrosamin 182.
- Acetaminodinaphthylamin 199.
- Acetaminodiphenyl-äther 416.
- amin 95.
- sulfid 400, 542.
- sulfidcarbonsäure 401, 543.
- sulfon 401, 427, 542.
- sulfoncarbonsäure 543.
- Acetamino-diphenyloxamsäure 228.
- hydrochinon 789.
- kresol 574, 577, 593, 600, 603.
- kresoläthyläther 577, 593, 603.
- kresolmethyläther 575, 590, 603.
- Acetaminomethyl-acetylaminotoluol 157.
- acetylaminoxylol 182.
- benzylacettoluidid 186.
- diphenylsulfon 576.
- nitrosaminotoluol 139.
- nitrosaminoxylol 182.
- phenylmercaptan 576.
- phenylmethylnitrosamin 139.
- phenyloxamsäureäthylester 135.
- phenylurethan 136.
- Acetamino-naphthol 666, 669, 671, 672, 679, 682, 683, 685, 686.
- naphtholäthyläther 666, 669, 673, 679, 683, 686.
- naphtholmethyläther 666, 673, 679, 682, 683, 686.
- Acetaminonaphthyl-acetat 666, 669, 673, 680, 682, 683.
- benzoat 666.
- oxyessigsäure 673, 680.
- Acetamino-phenanthrol 725.
- phenanthrolmethyläther 724.
- phenol 370, 415, 460.
- Acetaminophenol-äthyläther 371, 416, 461.
- benzyläther 464.
- bromäthyläther 462.
- dinitrophenyläther 463.
- isomyläther 463.
- Acetaminophenol-methyläther 371, 416, 461.
- phenacyläther 464.
- phenyläther 416.
- propyläther 463.
- salicyloxyäthyläther 464.
- Acetaminophenoxy-acetophenon 464.
- essigsäure 465.
- Acetaminophenoxyessigsäurephenetidid 491.
- trichloroxyäthylamid 465.
- Acetaminophenyl-acetat 371, 416, 464.
- benzoat 464.
- campheramidsäure 100.
- cyanamid 49.
- cyanazomethinphenyl 108.
- harnstoff 49, 103.
- Acetaminophenylkohlen-säureäthylester 464.
- anilid 372.
- butylester 464.
- diäthylamid 465.
- propylester 464.
- Acetaminophenyl-kresotinat 466.
- mercaptan 541.
- mercaptobenzoessäure 401, 543.
- naphthol 726.
- oxamidsäure 47, 99.
- oxynaphthylmethan 732.
- phthalamidsäure 100.
- salicylat 465.
- schwefelsäure 466.
- sulfonbenzoessäure 543.
- thiosalicylsäure 401, 543.
- Acetaminophenyltolyl-sulfid 542.
- sulfon 543.
- sulfoxyd 542.
- Acetamino-phenylurethan 103.
- phloroglucindiäthyläther 828.
- pyrogalloltrimethyläther 826.
- Acetaminoresorcinäthylätheracetat 785.

Acetaminoresorcin-diacetat 787.
 — diäthyläther 785.
 — dimethyläther 783, 785.
 — methyläther 785.
 Acetaminothio-hydrochinon-methylätheracetat 791.
 — kresol 576.
 — phenol 541.
 Acetamino-thymoläthyläther 653, 657.
 — triphenylamin 96.
 — triphenylcarbinol 739, 740, 741.
 — veratrol 780.
 — xylol 631.
 — xyl-noläthyläther 631.
 Acetanisid 371, 416, 461.
 Acetessigsäureäthylester-äthoxyanil 496.
 — isodiphenyloxäthylimid 712.
 — methoxyanil 496.
 Aceto- s. auch Acet- und Acetyl-.
 Acetoacetylbenzidin 231.
 Acetophenonäthoxyanil 454.
 Acetoxyacetamino-acetaminophenyl-naphthalin 726.
 — benzyl-naphthalin 731.
 — methylbenzol 575, 600, 603.
 — phenanthren 725.
 — trimethylbenzol 643.
 Acetoxy-acetylbenzoylamino-methylbenzol 604.
 — acetyldiphenylamin 467.
 — benzalaminobenzyl-naphthalin 730.
 — benzaminomethylbenzol 604.
 — benzoesäurephenetidid 493.
 Acetoxybenzyl-acetanilid 583.
 — acetanisid 583.
 — acetylaminobenzyl-naphthalin 731.
 — acetylphenylendiamin 584.
 — anilin 581.
 — diacetylphenylendiamin 584.
 Acetoxybis-acetan-notrime-thylbenzol 651.
 — diacetylaminomethylisopropylbenzol 660.
 — dimethylaminotriphenylmethan 736, 738.
 Acetoxydiacetylamin-anthracen 723.
 — methylisopropylbenzol 652, 657.
 — phenanthren 724.
 Acetoxydimethylamino-acetyldiphenylamin 418, 504.
 — methylbenzol 600.

Acetoxy-dimethylbenzylacet-anilid 647.
 — essigsäurephenetidid 490.
 — methylacetyldiphenylamin 467.
 — naphthyldiacetoxynaphthylamin 804.
 Acetoxyphenyl-äthyl-dimethylamin 626.
 — brommethylphenylthio-harnstoff 485.
 — essigsäurephenetidid 494.
 — isothiocyant 487.
 — senföl 487.
 Acetoxy-propionsäurephenetidid 492.
 — trisdimethylaminotriphenylmethan 736.
 Acetphenetidid 371, 416, 461.
 Acetphenetidid-oxim 463.
 — oximaacetat 463.
 Acetyl- s. auch Acet- und Aceto-.
 Acetylaceton-methoxyanil 455.
 — oxyanil 414.
 Acetyläthylamino-phenol 467.
 — phenoläthyläther 467.
 — phenylacetat 467.
 — phenylkohlen-säureäthylester 467.
 — phenylkohlen-säuremethylester 467.
 Acetylamin- s. Acetamino-.
 Acetylaminol-phenol 372.
 — phenylacetat 467.
 — triphenylamin 97.
 Acetyl-benzidin 227.
 — benzidinoxalylsäure 228.
 Acetylbenzoylamino-kresol 603, 604.
 — naphthol 666.
 — phenol 464, 470.
 Acetyl-benzoyldiphenyläthylendiamin 251.
 — benzylaminobenzylacet-anilid 170.
 — cyanformanisididoxim 472.
 — cyanphenylendiamin 49.
 — dibenzoylapomorphin 818.
 — diphenyloxäthylamin 707.
 — glycinphenetidid 506.
 — glykolsäurephenetidid 490.
 — hordenin 626.
 — isodiphenyloxäthylamin 709, 710, 711.
 — isopropylaminophenol-äthyläther 467.
 — mandelsäurephenetidid 494.
 Acetylmethylamino-äthylphenylcarbinol 638.
 — methyl-nitrosaminotoluol 162.

Acetylmethylamino-methylphenylmethyl-nitrosamin 162.
 — phenol 372, 466.
 — phenoläthyläther 466.
 — phenylacetat 466.
 — phenyliminomalonsäureureid 24.
 — phenylkohlen-säureäthylester 467.
 — phenylkohlen-säuremethylester 467.
 Acetyl-methylephedrinhydr-oxy-methylat 638.
 — milchsäurephenetidid 492.
 — naphthylendiamin 202.
 — nitrobenzylaminophenol-methyläther 372.
 Acetyloxy- s. Acetoxy-.
 Acetyl-oxyarilinotriphenylamin 381.
 — oxynaphthylbenzylamin 731.
 — phenylendiamin 20, 45, 94.
 — propionylaminokresol 603.
 — pseudoephedrin 638.
 — rosanilin 769.
 — salicylaminophenol 465.
 — salicylsäurephenetidid 493.
 — tolidin 258.
 Acetyl-toluidino-phenol 416.
 — phenoläthyläther 416.
 — phenylacetat 467.
 Acoin 487.
 Aconitsäurephenetidid 478.
 Acryloylaminophenol 372.
 Adipinsäurebisaminonilid 22.
 Adrenalin 830, 832.
 Adrenalinhydrochlorid 832; s. auch 833.
 Äpfelsäurephenetidid 494.
 Äthansulfonsäure-äthylphenetidid 508.
 — dinitroäthoxyanilid 531.
 — methylphenetidid 508.
 — nitroäthoxyanilid 523.
 — phenetidid 507.
 Äthansulfonyl-acetylphenetid 509.
 — äthoxyphenylurethan 509.
 — benzoylphenetid 509.
 — carbäthoxyphenetid 509.
 — phenacetin 509.
 Äthebenin 839.
 Äthebeninmethinjodmethylat 839.
 Äthoxalylamino-dimethyldiphenylsulfid 579, 596.
 — methylphenyloxamid 135.
 — phenyltolylsulfid 546.
 Äthoxyacetamino-acetaminophenyl-naphthalin 726.
 — acetyldiphenylamin 503.

- Äthoxyacetamino-acetyltoluidinomethylbenzol 612.
 — dimethylacetyldiphenylamin 594, 612.
 — dimethylbenzol 631.
 — methyldiphenylamin 578, 594, 612.
 — diphenyl 693.
 — diphenylamin 503.
 — methylacetyldiphenylamin 505, 593.
 — methylbenzol 577, 593, 603.
 — methyldiphenylamin 504, 505, 554, 577, 593.
 — methylisopropylbenzol 653, 657.
 — trimethyldiphenylamin 612.
 Äthoxy-acetoxymethylisopropyl-diphenylamin 655.
 — äthylphenylamin 447.
 Äthoxyamino-aminophenyl-naphthalin 726.
 — anilinomethylbenzol 588.
 — anilinnaphthalintetrahydrid 663.
 — benzylamin 614.
 — dimethylbenzol 630, 634.
 — dimethyldiphenylamin 578, 589, 594, 611.
 — diphenylamin 500, 503, 564.
 — diphenylmethan 694.
 — methylbenzol 572, 574, 576, 593, 602.
 — methyldiphenylamin 381, 504, 554, 565, 577, 588, 593.
 — methylisopropylbenzol 653, 654.
 — naphthalintetrahydrid 662.
 — phenanthren 723, 724.
 — phenylaminophenylbenzol 735.
 — phenylurethan 566.
 — toluidinodimethylbenzol 632.
 — toluidinomethylbenzol 589, 611.
 — trimethyldiphenylamin 612, 632.
 — xylidinomethylbenzol 612.
 Äthoxyanilino-hydroxylaminocampher 455.
 — pentadienaläthoxyanil 455.
 Äthoxybenzalamino-diphenylamin 503, 565.
 — methyldiphenylamin 505.
 Äthoxy-benzaminomethylisopropylbenzol 653, 658.
 — benzhydrylamin 694.
 — benzidin 691.
 — benzoessäurephenetidid 494.
 Äthoxybenzylamin 580.
 — anilin 607.
 — toluidin 607.
 Äthoxybis-acetaminodiphenyl 692.
 — anissalaminodiphenyl 691, 692.
 Äthoxybisbenzalamino-diphenyl 692.
 — methyldiphenyl 706.
 Äthoxybis-cinnalamino-diphenyl 691.
 — diacetylaminomethylisopropylbenzol 660.
 — dimethylaminotriphenylmethan 736, 738.
 — formaminotrimethyldiphenyl 721.
 Äthoxybisnitrobenzalamino-diphenyl 691.
 — methyldiphenyl 706.
 Äthoxybis-phenylthioureido-diphenyl 691.
 — salicylalamino-diphenyl 691.
 — salicylalaminotrimethyldiphenyl 721.
 Äthoxy-bromacetaminomethylisopropylbenzol 657.
 — bromphenyloxyphenylbenzimidazoldihydrid 565.
 — chloracetaminomethylisopropylbenzol 657.
 Äthoxydiamino-dimethyldiphenyl 714, 715.
 — diphenyl 691.
 — methylbenzol 588, 613; s. auch Äthoxyamino-benzylamin.
 — methyldiphenyl 705, 706.
 — methylisopropylbenzol 659.
 — phenylurethan 571.
 — trimethyldiphenyl 720, 721.
 Äthoxydimethyl-benzidin 714, 715.
 — diphenylamin 414.
 — diphenylin 715.
 Äthoxy-diphenylamin 411, 446.
 — diphenylbenzimidazoldihydrid 565.
 — diphenylenbisphenylthioharnstoff 691.
 — diphenylin 691.
 — formaminodimethylformyldiphenylamin 578.
 — formaminomethylformyldiphenylamin 505.
 — glycyllaminomethylisopropylbenzol 658.
 Äthoxymethylacetyldiphenylamin 416.
 Äthoxymethyl-äthyldiphenylamin 413, 448.
 — benzidin 705.
 — diphenylamin 412, 413, 447.
 — diphenylin 706.
 Äthoxymethylphenylharnstoff 573, 575, 577.
 — thioharnstoff 573, 575.
 — tolylthioharnstoff 604.
 — urethan 575.
 Äthoxyphenylacetylcarbamidsäure-äthylester 486.
 — isoamylester 486.
 — methylester 486.
 Äthoxyphenylacetylthioharnstoff 483, 486.
 — urethan 486.
 Äthoxyphenyl-äthoxyphenylacetamidin 463.
 — äthoxyphenylglycylharnstoff 489.
 — anilinothioformylguanidin 482.
 — benzidin 735.
 — benzylphenylguanylisothioharnstoff 483.
 — biguanid 377, 482.
 — carbäthoxyglycinamid 489.
 — carbamidsäure, Ester des Brenzcatechins usw. 480.
 — carbamidsäuredioxyphenylester 480.
 — carbonimid 487.
 — chlormethylphenylnitrosamin 510.
 — cyanamid 377, 418, 481.
 — dithiobiuret 377, 483.
 — dithiocarbamidsäure 483.
 — glycin 379, 488.
 — glycinphenetidid 506.
 — glycylharnstoff 489.
 — glycylurethan 488.
 — guanylguanidin 377, 482.
 — harnstoff 418, 480.
 Äthoxyphenyliminobuttersäure-äthylester 496.
 — nitril 496.
 Äthoxyphenylimino-campher 456.
 — diessigsäurephenetidid 507.
 — glutarsäurediäthylester 497.
 — methoxyphenylcyclohexanoncarbonsäureäthylester 498.
 — methylacetessigsäurephenetidid 497.
 — methylacetylaceton 369.
 — methylmalonsäureäthylesterphenetidid 380.
 — phenetidinopentadienol 457.
 — phenetidinopentenon 457.
 — phenylcyclohexanoncarbonsäureäthylester 497.

- Äthoxyphenyliminopropion-
säure 495.
 Äthoxyphenyl-isocyanat 487.
 — isothiocyant 487.
 — isothioharnstoffessigsäure
483.
 — leukauramin 506.
 — malamidsäure 494.
 — maleinamidsäure 477.
 — malonamidsäure 474.
 — malonamidsäureäthylester
474.
 — naphthylamin 450, 451.
 — nitrobenzylnitrosamin 510.
 — oxamid 473.
 — oxamidsäure 473.
 — oxamidsäureäthylester
473.
 Äthoxyphenylphenyl-glycyl-
harnstoff 481.
 — guanyltioharnstoff 483.
 — nitrosamin 509.
 Äthoxyphenyl-phthalamid-
säure 477.
 — propionylcarbaminsäure-
äthylester 486.
 — propionylurethan 486.
 — pseudothiohydantoinensäure
483.
 — senföl 487.
 — succinamidsäure 474.
 — thioharnstoff 377, 482.
 — tolylglycylharnstoff 481.
 — tolylnitrosamin 509.
 — tolylthioharnstoff 482.
 — urethan 480.
 Äthoxysalicylalaminodiphenyl-
methylamin 612.
 — methylamin 505, 554.
 — trimethyldiphenylamin
612, 632.
 Äthoxytetrahydronaphthyl-
phenylendiamin 662.
 Äthoxythiobenzoesäure-
anisidid 494.
 — phenetidid 494.
 Äthoxytoluidino-acetamino-
methylbenzol 612.
 — salicylalaminodimethyl-
benzol 632.
 — salicylalaminomethyl-
benzol 612.
 Äthoxy-triaminophenylure-
than 572.
 — trimethyldiphenylin 720,
721.
 Äthoxyxylylidino-acetamino-
methylbenzol 612.
 — salicylalaminomethyl-
benzol 612.
 Äthylacetamino-benzylanilin
174.
 — phenylsulfid 542.
 Äthylacetphenetidid 467.
 Äthylacetylaminophenol 467.
 — phenoläthyläther 467.
 — phenylacetat 467.
 — phenylkohlenensäureäthyl-
ester 467.
 — phenylkohlenensäuremethyl-
ester 467.
 Äthyl-acetylphenylendiamin
20.
 — äthoxyphenylglycin 379.
 Äthylamin-anilintoluol 131.
 — benzaminotoluol 146.
 — benzyläther 616.
 — benzylamin 166.
 — benzylanilin 174.
 — cyclohexanol 348.
 — kresol 600.
 — methyldioxyphenyl-
carbinol 833.
 — methyldiphenylamin 131.
 — nitrobenzalamintoluol
146, 156.
 — phenol 364, 408, 443.
 Äthylaminophenol-äthyläther
364.
 — biscardonsäureäthylester
486.
 — methyläther 364.
 Äthylaminophenylcyanazo-
methin-nitrophenyl 107.
 — phenyl 107.
 Äthylaminophenyl-dioxy-
naphthylmethan 819.
 — oxynaphthylmethan 727,
731.
 — sulfid 533.
 Äthylamino-salicylalaminodiphenyl-
toluol 146, 156.
 — thioformyldiphenyl-
äthylamin 708.
 Äthyl-anilinophenoläthyläther
447.
 — anisidin 364.
 — benzaminophenylsulfid
545.
 — benzoylphenylendiamin
98.
 Äthylbenzyl-acetylphenyl-
endiamin 96.
 — aminophenol 413.
 — aminophenoläthyläther
414.
 — benzoyldiphenyläthyl-
endiamin 252.
 — benzoylphenylendiamin
98.
 — phenetidid 414.
 — phenylendiamin 82.
 Äthylbis-aminobenzylamin
172.
 — dibromoxydimethylbenzyl-
amin 646, 650.
 — methoxyphenylisothio-
harnstoff 379.
 — oxycyclohexylamin 349.
 Äthylcarbäthoxy-aminophe-
nylkohlensäureäthylester
486.
 — oxyphenylurethan 486.
 Äthyl-chinondimethylamino-
anil 90.
 — chloraminobenzyläther
622.
 — cyanbenzalphenylendi-
amin 107.
 — diacetylaminophenol 467.
 Äthylidimethylaminophenyl-
carbinol 636.
 — sulfon 537.
 Äthylidinitro-äthoxyphenyl-
nitramin 394.
 — methoxyphenylnitramin
394.
 — oxyphenylisoharnstoff
396.
 Äthylidiphenyl-benzylbenzoyl-
äthylendiamin 252.
 — oxäthylthioharnstoff 708.
 Äthylenbisaminophenylsulfon
426.
 Äthylenglykol-acetamino-
phenyläthersalicylat 464.
 — aminophenyläther 360.
 — aminophenylätherbenzoat
360.
 — bisacetaminophenyläther
371, 464.
 — bisaminomethylphenyl-
äther 574.
 — bisaminophenyläther 360,
404, 439.
 — bisureidomethylphenyl-
äther 575.
 Äthylensulfonsäure-nitroäth-
oxyanilid 524.
 — phenetidid 507.
 Äthylensulfonyl-acetylphene-
tidin 509.
 — phenacetin 509.
 Äthylidenamino-benzylalko-
hol 617.
 — methylbenzyltoluidin 185.
 Äthyl-methionsäurebisäthyl-
phenetidid 508.
 — methoxyphenylbenzoyliso-
harnstoff 479.
 — methoxyphenylbenzoyliso-
thioharnstoff 480.
 — naphthylendiamin 197,
201, 210.
 — nitroäthoxyphenylnitros-
amin 391.
 — nitrocyanbenzalphenyl-
endiamin 107.
 — nitrooxybenzylanilin
588.
 — nitrosaminophenol 383.
 Äthyl-oxo-aminobenzyläther
800.
 — benzylanilin 607.

- Äthyl-oxy-methylisopropyl-
 hexahydrobenzylamin
 351.
 — phenyl-naphthylendiamin
 505.
 — phenylnitrosamin 383.
 Äthyl-phenacetin 467.
 — phenetidin 364.
 — phenetidinoessigsäure 379.
 — phenylaminophenylcar-
 binol 715.
 — phenylendiamin 16, 41, 75,
 176.
 — phenyl-naphthylendiamin
 198.
 — phenylphenetidin 447.
 — toluidinophenoläthyläther
 413, 448.
 — toluylendiamin-thiosulfon-
 säure 613.
 — tolylnaphthylendiamin
 198.
 — tolylphenetidin 413, 448.
 — violett und seine Carbinol-
 base 759.
 — xanthogenessigsäure-
 anisidid 380.
 Äthyl-xanthogensäure-acet-
 aminophenylester 543.
 — aminophenylester 535.
 — dimethylaminophenylester
 538.
 Aldehydblau aus Pararosanilin
 754; aus Rosanilin 766.
 Aldehydgrün, schwefelfreies
 754; schwefelhaltiges aus
 Pararosanilin 754, aus
 Rosanilin 766.
 Aldehydo- s. Formyl-.
 Alkaliblau 768.
 Allyl-äthoxyphenylharnstoff
 418.
 — aminonaphthylharnstoff
 207.
 — aminonaphthylthioharn-
 stoff 207.
 Allylbenzyl-aminophenol-
 äthyläther 449.
 — aminophenolmethyläther
 367.
 — anisidin 367.
 — phenetidin 449.
 Allyl-bisaminobenzylamin
 172.
 — methoxyphenylharnstoff
 376.
 Allyloxy-aminomethylbenzol
 572.
 — methylphenylharnstoff
 573.
 — methylphenylthioharnstoff
 573.
 — phenylharnstoff 484.
 — phenylthioharnstoff 375,
 484.
 Ameisensäure-anisidid 370,
 459.
 — phenetidid 370, 460.
 Amidol 550.
 Aminoacetamino-äthylbenzol
 177.
 — diphenylamin 112.
 — kresolmethyläther 612.
 — methylacetylaminotoluol
 301.
 — naphthol 687.
 — phenol 551.
 — phenyl-naphthalin 271.
 — toluol 133, 146, 157.
 Aminoäthoxyanilinonaphthol-
 äthyläther 675.
 Aminoäthyl-aminodimethyl-
 diphenylmethan 263.
 — aminomethylphenylthio-
 schwefelsäure 613.
 — aminotoluol 130, 145, 154.
 — anilinoäthylbenzol 177.
 — resorcinäthyläther 801.
 — toluidin-thiosulfonsäure
 613.
 Aminoamino-methylphenyl-
 naphthalin 272.
 — phenyl-naphthalin 270.
 Aminoanilino-brenzcatechin-
 dimethyläther 782.
 — crotonsäureäthylester 23.
 — crotonsäuremethylester 23.
 — diphenyl 213; s. auch
 Phenylbenzidin
 — diphenyldisulfid 540.
 — diphenylmethan 247.
 — formylglycylaminotoluol
 139.
 — kresoläthyläther 588.
 — methylenmalonsäuredi-
 äthylester 24.
 — naphtholäthyläther 675.
 — phenol 554.
 — phenoläthyläther 564.
 — phenolmethyläther 564.
 — phenoxyessigsäure 503.
 — tetrahydronaphtholäthyl-
 äther 662, 663.
 — toluol 130, 154, 155.
 — veratrol 782.
 Amino-anisol 358, 404, 435.
 — anthrol 723.
 Aminobenzalamino-naphthol
 674.
 — toluol 132.
 Aminobenzamino-äthylbenzol
 177.
 — toluol 134, 158.
 Aminobenzhydrol 696.
 Aminobenzsulfamino-toluol
 139, 148, 162.
 — trimethylbenzol 191.
 — xylol 184, 188.
 Aminobenzsulfonmethyl-
 aminoxylo 184.
 Aminobenzoyldiphenylamin
 98.
 Aminobenzyl-acetamid 169.
 — acetanilid 169.
 — acetat 616.
 — acettoluidid 170.
 — äthylamin 166.
 — äthylaminophenol 419.
 — äthylanilin 174.
 — alkohol 615, 619, 620.
 — amin 165, 174.
 Aminobenzylamino-phenol-
 äthyläther 505.
 — phenolmethyläther 381,
 505.
 — toluol 131, 145.
 Aminobenzyl-anilin 166, 174,
 175.
 — anisidin 381, 505.
 — benzamid 170.
 — benzanilid 170.
 — benzoat 616.
 — diäthylamin 175.
 — dimethylamin 175.
 — formanisidid 382.
 — isoamylamin 175.
 — menthanol 665.
 — menthol 665.
 — mercaptan 618, 620.
 — methylamin 166.
 — naphthol 727, 729.
 — naphthylamin 167, 176.
 — phenetidin 505.
 — phenylendiamin 172.
 — propionamid 170.
 — toluidin 167, 175.
 — tolylnitrosamin 173.
 Aminobisacetamino-benzol
 297.
 — phenol 570.
 Aminobisbenzolsulfamino-
 naphthalin 305.
 Aminobisdiäthylamino-
 methyltriphenylmethan
 320.
 — triphenylmethan 311, 316.
 Aminobisdimethylamino-
 benzol 295.
 — dimethyltriphenylmethan
 325, 326, 327.
 — diphenylmethan 307.
 — fuchson 822.
 — methyltriphenylcarbinol
 769.*
 — methyltriphenylmethan
 318, 320, 322, 323, 324.
 — tetramethyltriphenyl-
 methan 331, 332.
 — trimethyltriphenylmethan
 327, 328, 329, 330.
 — triphenylcarbinol 750,
 754.
 — triphenylmethan 311, 312,
 314.

- Amino-bismethoxyphenyl-**
 guanidin 376.
 — bismethylaminodimethyl-
 diphenylmethan 310.
 — bistoluolsulfaminodiphenyl
 306.
 — borneol 353.
 — brenzcatechin 779.
Aminobrenzcatechin-dime-
 thyläther 780.
 — methyläther 779.
 — methyläthercarbonsäure-
 äthylester 781.
 — methyläthercarbonsäure-
 diäthylamid 781.
Amino-butrylaminotoluol
 158.
 — camphanol 353.
 — carboxyaminodiäthyl-
 benzol 193.
 — carvacrol 652.
 — carvacrolmethyläther 652.
 — chlorbenzaminotoluol 158.
 — chlorbenzolsulfonylamino-
 toluol 139.
 — chloroxyphenanthren 724.
 — cinnamoylaminotoluol 159.
 — crotonoylaminotoluol 158.
 — cyclohexanol 348, 349.
 — cyclohexylcarbamidsäure
 2.
Aminoderivate der Monoxy-
Verbindungen
 $C_nH_{2n}O$ 348.
 — $C_nH_{2n-2}O$ 351.
 — $C_nH_{2n-4}O$ 354.
 — $C_nH_{2n-6}O$ 354.
Aminodiäthylamino-diphenyl-
 methan 247.
 — methyl-diphenylmethan
 255.
 — methylphenylthioschwefel-
 säure 613.
 — phenylmercaptan 559.
 — phenylthioschwefelsäure
 559.
 — thiophenol 559.
 — toluol 130, 145.
Aminodiäthyl-anilin 41, 75.
 — anilinthiosulfonsäure 559.
 — diphenylamin 177.
 — toluidinthiosulfonsäure
 613.
Aminodianilino-benzol 296.
 — triphenylcarbinol 759.
Amino-dibenzylamin 167.
 — dimethylacryloylamino-
 toluol 158.
Aminodimethylamino-anilino-
 benzol 296.
 — benzhydrol 698.
 — diphenylamin 111, 296.
 — diphenylmethan 239, 246.
 — methyl-diphenylamin 162.
Aminodimethylamino-methyl-
 diphenylmethan 254.
 — methylphenylthioschwefel-
 säure 612.
 — phenol 551, 553.
 — phenylmercaptan 556.
 — phenylthioschwefelsäure
 557.
 — thiophenol 556.
 — toluol 129, 130, 144, 145,
 154.
 — triphenylmethan 275.
 — xylol 183.
Aminodimethylanilin 15, 40,
 72.
Aminodimethylanilin-super-
 sulfid 558.
 — thiosulfonsäure 557.
Aminodimethyl-benzhydrol
 715.
 — benzylxylidin 191.
 — bicyclononanol 353.
 — diphenylamin 131, 145,
 155.
 — diphenylcarbinol 715.
 — diphenylsulfid 578, 595.
 — phenylmethylnitrosamin
 182.
 — phloroglucin 834.
 — phloroglucinmethyläther
 834.
 — toluidinthiosulfonsäure
 612.
Amino-dinaphthylamin 198,
 202.
 — dinitroanilinotoluol 155; s.
 auch Dinitroamino-
 methyl-diphenylamin.
 — dioxychinondiimid 346.
Aminodiphenyläther 359, 404,
 438.
 — äthercarbonsäure 441.
 — amin 16, 76.
 — aminsulfonsäure 78.
 — carbinol 696.
 — phenol 735.
 — sulfid 399, 533.
 — sulfidcarbonsäure 399, 426,
 535.
 — sulfon 399, 426, 534, 548.
 — sulfoxyd 534.
Aminodiphenyl-yl-amino-
 pentadienalaminodiphe-
 nylimid 226.
 — carbonimid 220.
 — isocyanat 220.
 — isothiocyant 230.
 — mercaptan 693.
 — mercaptoessigsäure 693.
 — oxamidsäure 228.
 — senföl 230.
 — thioglykolsäure 693.
 — urethan 228.
Amino-ditoluidinotoluol 302.
 — eugenol 803.
Amino-formaminotoluol 133.
 — formyldiphenyloxäthyl-
 amin 706.
 — formylisodiphenyloxäthyl-
 amin 712.
 — fuchsonimid 743.
 — guajacol 779.
 — hexylphenylcarbinol 661.
Aminohydrochinon-äthyl-
 äther 789.
 — dimethyläther 788.
Amino-isoamyl-naphthol 689.
 — isovalerylaminotoluol 158.
 — kresol 572, 574, 576, 579,
 589, 590, 593, 598, 601.
Aminokresol-äthyläther 572,
 574, 576, 593, 602.
 — allyläther 572.
 — benzyläther 572.
 — chlorbenzyläther 602.
 — methyläther 572, 574, 590,
 599, 602.
 — propyläther 572.
Amino-menthanol 350.
 — menthol 350.
 — mesitol 648.
Aminomethylamino-anisol
 553.
 — dimethylaminobenzol 295.
 — methylphenylthioschwefel-
 säure 612.
 — phenolmethyläther 553.
 — toluol 129, 144, 153.
 — xylol 182, 183, 187.
Aminomethylanilino-croton-
 säureäthylester 161.
 — isobuttersäurenitril 138.
 — methylenmalonsäuredi-
 äthylester 161.
Aminomethyl-anthranol 725.
 — benzhydrol 714.
Aminomethylbenzyl-alkohol
 635.
 — amin 188.
 — benzamid 188.
 — thionamidsäure 181, 187,
 189.
 — toluidin 185.
Aminomethyl-bicyclononanol
 352.
 — caproylaminotoluol 158.
 — dimethoxyäthylcyclopenta-
 nol 350.
 — dioxyphenylcarbinol 830.
Aminomethyldiphenyl-äther
 360, 438, 439.
 — amin 18, 42, 80, 81, 130,
 154, 155.
 — carbinol 713, 714.
 — carbinoläthyläther 713.
 — sulfid 534.
 — sulfon 534, 576.
Aminomethyl-indamin 129.
 — methoxyäthylcyclopentanol
 349.

- Aminomethyl-naphthol 688.
 — nitraminotoluol 140.
 — nitrosaminotoluol 139.
 — nitrosaminoxylol 182.
 — oxyphenylcarbinol 801.
 Aminomethylphenyl-benz-
 amidin 134.
 — carbinbenzoat 629.
 — carbinol 629.
 — dithiocarbamidsäure 136.
 — harnstoff 136.
 — iminobuttersäureäthyl-
 ester 161.
 — iminomethylmalonsäure-
 diäthylester 161.
 — isothiocyant 138.
 — kohlsäureäthylester 572,
 590, 602.
 — kohlsäureanilid 602.
 — leukaauramin 309.
 — maleinamidsäure 159.
 — mercaptan 575, 591, 601.
 — methylnitramin 140.
 — methylnitrosamin 139.
 — oxamid 135.
 — oxamidsäure 134.
 — phthalamidsäure 160.
 — senföl 138.
 — succinamidsäure 159.
 — thioharnstoff 136.
 — urethan 135, 136.
 Aminomethyl-phloroglucin
 828.
 — phloroglucindimethyläther
 829.
 — phloroglucinmethyläther
 829.
 — toluidinthiosulfonsäure
 612.
 Amino-naphthol 665, 667, 670,
 671, 676, 681, 682, 683,
 684, 685, 686.
 — naphtholäthyläther 666,
 667, 678, 683, 686.
 — naphtholmethyläther 666,
 672, 678, 683, 686.
 Amino-naphthyl-aminotoluol
 131.
 — mercaptan 681, 686.
 — oxyessigsäure 678.
 Amino-nitrobenzaminotoluol
 134.
 — orcin 797, 799.
 Amino-oxy- s. Oxy-amino-.
 Amino-oxy-anilindiphenyl-
 amin 502.
 — hydrochinondimethyläther
 826.
 — hydrochinontrimethyl-
 äther 826.
 Amino-phenacetaminotoluol
 159.
 — phenanthrol 723, 724.
 Aminophenanthroläthyläther
 723, 724.
 Aminophenanthrolmethyl-
 äther 724.
 Amino-phenetol 359, 404, 436.
 — phenol 354, 401, 427.
 Aminophenol-äthyläther 359,
 404, 436.
 — allyläther 438.
 — aminoäthyläther 361, 441.
 — benzoyloxyäthyläther 360.
 — benzyläther 360, 404, 439.
 Aminophenolbiscarbonsäure-
 äthylester 485.
 — anilid 485.
 Aminophenolcarbonsäure-
 äthylestercarbonsäure-
 amid 485.
 — anilid 378.
 — propylester 485.
 Aminophenolcarbonsäure-
 amidcarbonsäurediäthyl-
 amid 485.
 — phenylestercarbonsäure-
 chlorid 485.
 Aminophenol-chlorbenzyl-
 äther 360.
 — dimethylaminoäthyläther
 441.
 — dinitrophenyläther 438.
 — isoamyläther 438.
 — isobutyläther 438.
 — methyläther 358, 404, 435.
 — oxyäthyläther 360.
 — phenacyläther 439.
 — phenyläther 359, 404, 438.
 — propyläther 438.
 — tolyläther 360, 438, 439.
 Aminophenoxy-acetophenon
 439.
 — äthoxybenzoesäure 360.
 — benzoesäure 441.
 — essigsäure 361, 440.
 — propionsäure 440.
 Aminophenyl-äthylamin 177.
 — äthylbenzamid 177.
 — äthylidithiocarbamidsäure
 178.
 — aminobenzyläther 616.
 — anilinophenylphenylendi-
 amin 113.
 — benzoat 404, 440.
 — biguanid 101.
 — campheramidsäure 100.
 — cyanamid 101.
 — diaminophenyläthylen 310.
 — dithiocarbamidsäure 23,
 49, 102.
 — formylglycin 106.
 — glycin 50, 105.
 — glycinnitril 105.
 — guanylguanidin 101.
 — harnstoff 48, 101.
 — iminobuttersäureäthyl-
 ester 23.
 — iminobuttersäuremethyl-
 ester 23.
 Aminophenyl-iminomethyl-
 malonsäurediäthylester
 24.
 — isobutytrat 360.
 Aminophenylkohlsäure-
 äthylester 361, 440.
 — diäthylamid 440.
 — diphenylamid 361, 404,
 440.
 — methylanilid 361, 404, 440.
 — methylester 361, 440.
 Aminophenyl-maleinamid-
 säure 22.
 — mercaptan 397, 425, 533.
 — mercaptobenzoessäure 399,
 426, 535.
 — mercaptocessigsäure 399,
 535.
 — naphthol 726.
 — oxamidsäure 47, 99.
 — oxynaphthylmethan 731.
 — phthalamidsäure 22.
 — salicylat 440.
 — succinamidsäure 21, 48,
 100.
 — sulfonäthylalkohol 426.
 — thiocarbonylaminophenyl-
 äthan 249.
 — thioglykolsäure 399, 535.
 — thioharnstoff 23, 49, 102.
 — thionamidsäure 52.
 — thiosalicylsäure 399, 426,
 535.
 — thioschwefelsäure 400.
 — tolylcarbinol 714.
 — tolylsulfid 534.
 — tolylsulfon 534, 548.
 — urethan 22, 101.
 Aminophloroglucin-diäthyl-
 äther 827.
 — dimethyläther 827.
 — methyläther 827.
 Amino-pseudocumenol 642.
 — pyrogallol 825, 826.
 Aminopyrogallol-triäthyläther
 826.
 — trimethyläther 826.
 Amino-resorcin 782, 783, 787.
 Amino-resorcin-äthyläther 782,
 784, 785.
 — diäthyläther 783, 785.
 — dimethyläther 782, 784.
 — methyläther 784.
 Aminosaligenin 800.
 Aminotetrahydro-naphthol
 663.
 — naphtholäthyläther 662.
 — naphthylidithiocarbamid-
 säure 195.
 — umbellulylamin 3.
 Amino-tetraphenyltetra-
 methylenglykol 825.
 — thiobenzaminotoluol 134.
 Amino-thiocarbonylamino-
 dibenzyl 249.

- Aminothiocabonylamino-**
 diphenylmethan 243.
Aminothio-hydrochinon-
 methyläther 790.
 — kresol 575, 591, 601.
 — naphthol 681, 686.
 — phenol 397, 425, 533.
Aminothymol 654.
Aminothymol-äthyläther 653, 654.
 — methyläther 654.
Aminotoluidino-kresoläthyl-
 äther 589, 611.
 — naphtholäthyläther 675.
 — phenol 554.
 — phenoläthyläther 554, 565.
 — toluol 131, 145, 155.
 — xylenoläthyläther 632.
Aminotoluol-sulfaminotoluol
 139, 148.
 — sulfonylmethylamino-
 toluol 148.
 — sulfonylmethylaminooxylol
 184.
Aminotrichloroxyäthylamino-
 toluol 132, 156.
Aminotriphenyl-amin 80.
 — carbinol 738, 739, 740.
 — carbinrhodanid 741.
Amino-trisdimethylaminotri-
 phenylmethan 342, 343.
 — veratrol 780.
 — xylenol 629, 630, 631, 633,
 634.
Aminoxylenol-äthyläther 630,
 634.
 — methyläther 630, 634.
Aminoxyloidinokresoläthyl-
 äther 612.
Amylennitrolanisidin 369.
Amylpropioisäureanisidid 469.
Anhalin 626.
Anhydro-äthoxyaminobenzyl-
 alkohol, polymerer 800.
 — äthylaminobenzylalkohol,
 dimerer 622.
 — aminobenzhydrol, polymere
 res 696.
 — aminobenzylalkohol, poly-
 merer 621.
 — aminomethylbenzylalko-
 hol, polymerer 634.
 — aminotriphenylcarbinol,
 dimeres 739, 740.
 — anilinitriphenylcarbinol
 741.
Anhydrobisdimethylamino-
 phenyl-äthylaminonaph-
 thylcarbinol 775.
 — anilinonaphthylcarbinol
 775.
 — methylaminonaphthyl-
 carbinol 774.
 — oxynaphthylcarbinol 823.
- Anhydro-diaminotriphenyl-**
 carbinol 743.
 — dianilinitriphenylcarbinol
 747.
 — methoxyaminobenzyl-
 alkohol, polymerer 800.
 — methylaminobenzylalko-
 hol, dimerer 621.
 — nitroaminobenzylalkohol,
 polymerer 622.
 — oxybisdimethylaminotri-
 phenylcarbinol 822.
 — tetraoxybisdimethyl-
 aminotriphenylcarbinol
 845.
 — triaminotrimethyltri-
 phenylcarbinol 772.
 — triaminotriphenylcarbinol
 754.
 — trianilinitriphenylcarbinol
 760.
 — trioxyaminotriphenyl-
 carbinol 844.
Anilinblau und seine Carbinol-
 base 768; (Geschicht-
 liches) 733.
Anilino-benzalaminophenol-
 äthyläther 565.
 — benzaminotoluol 158.
 — benzylaminotoluol 131.
 — benzyl-naphthol 730, 732.
 — bisacetaminobenzol 297.
 — cyclohexanol 348.
 — essigsäuredimethylamino-
 anilid 114.
Anilinoformyl-diphenyl-
 oxäthylamin 708.
 — oxydiaminomethyl-di-
 phenyl 705.
 — oxymethylbenzidin 705.
Anilino-fuchsonanil 747.
 — kresol 592.
 — methylborneol 354.
 — naphthol 678, 684.
 — naphtholäthyläther 684.
 — naphtholmethyläther 684.
Anilinonaphthyl-acetat 684.
 — aminotoluol 131.
 — benzoat 684.
Anilino-oxyanilinodiphenyl-
 amin 502.
 — phenol 365, 410, 444.
Anilinophenol-äthyläther 411,
 446.
 — isobutyläther 446.
 — methyläther 366, 411, 445.
Anilinophenyl-benzoat 411,
 447.
 — dithiocarbamidsäure 103.
 — iminomalonsäureureid 24.
 — oxyphenylbenzimidazol-
 dihydrid 297.
Anilinosalicylalaminophenol-
 methyläther 565.
- Anilinothioformyl-diphenyl-**
 oxäthylamin 708.
 — ephedrin 639.
 — pseudoephedrin 639.
Anilinitriphenyl-amin 80.
 — carbinol 739, 741.
 — carbinolmethyläther 741.
Anilinthiosulfonsäure 400.
Anisalamino-benzyl-naphthol
 728.
 — diphenylamin 93.
 — phenol 369, 458.
 — phenolmethyläther 458.
 — phenyltolylsulfid 541.
Anisal-anisidin 458.
 — isodiphenyloxäthylamin
 711.
 — oxynaphthylbenzylamin
 728.
Anisidin 358, 404, 435.
Anisidino-acetonitril 379.
 — acrylsäure 495.
 — äthyl-dithiocarbamidsäure
 381.
 — crotonsäureäthylester 496.
 — cyanacetessigsäureäthyl-
 ester 380.
 — diphenylmethan 367, 451.
 — essigsäure 379, 488.
 — essigsäurenitril 379.
 — isobuttersäurenitril 493.
 — methylenacetessigsäure-
 äthylester 380.
 — methylenmalonsäureäthyl-
 esteranisidid 497.
 — phenylphthalid 496.
 — thioformylhydrazin 480.
Anisoyl-aminonaphthol 680.
 — aminonaphthylanisat 680.
 — aminonaphthylbenzoat
 680.
 — benzoessäureanisidid 498.
 — benzoessäurepseudoanisidid
 498.
 — hordenin 627.
 — oxyphenyläthyl-dimethyl-
 amin 627.
Anissäureanisidid 493.
Anisyl- s. auch (p-) Methoxy-
 benzyl-.
Anisylamin 606.
Anthrachinon-dimethyl-
 aminoanil 91.
 — imiddimethylaminoanil 92.
 — imiddimethylaminophe-
 nylimid 92.
Anthradiamin 269.
Antidimethylbernsteinsäure-
 phenetidid 476.
Apomorphimethindimethyl-
 äther 817.
Arabinose, Benzidinderivat
 der 227.
Arterenol 830.

Aspirophen 506.
Azo-eosin 359.
— grenadin 94.
Azurin 153.

B.

BANDROWSKISCHE Base 296.
Basler Blau 209.
Benzalacetyl-isodiphenyl-
oxäthylamin 711.
— oxynaphthylbenzylamin
730.
— phenylendiamin 20, 96.
Benzalaminoacetamino-
phenylnaphthalin 271.
Benzalaminobenzyl-alkohol
617, 622.
— anilin 168.
— naphthol 727, 730.
— naphthylamin 168.
— phenetidin 505.
Benzalamino-dimethyldiphe-
nylamin 156.
— dimethyldiphenylsulfid
595.
— diphenylamin 85.
— isoamyl-naphthol 689.
— kresol 593.
— methylbenzyltoluidin 185.
— methyldiphenylamin 85.
— naphthol 668, 678.
— phenol 368, 453.
— phenoläthyläther 369, 453.
— phenolmethyläther 453.
— phenylbenzoat 454.
— phenyltolylsulfid 540.
— thymol 655.
Benzal-anisidin 453.
— benzoylnaphthylendiamin
202.
— benzoyloxynaphthyl-
benzylamin 730.
— bisaminophenylsulfid 535.
Benzaldehydbisaminophenyl-
mercaptopal 535.
Benzal-diphenyloxäthylamin
707.
— isodiphenyloxäthylamin
709, 710, 711.
— naphthylendiamin 199.
— oxynaphthylbenzylamin
727, 730.
— oxynaphthylisoamylamin
689.
— phenetidin 369, 453.
— phenylendiamin 19.
Benzamino-äthylphenyl-
carbinol 638.
— aminophenylnaphthol 726.
— benzhydrol 697.
— benzoyldiphenylamin 98.
Benzaminobenzylalkohol 618,
620, 622.

Benzaminobenzyl-anilin 170.
— benzanilid 171.
— benzoat 620.
— naphthol 731.
Benzamino-brenzcatechindi-
methyläther 780.
— chlorbenzaminotoluol 159.
— dimethyldiphenylsulfid
596.
— diphenylamin 21, 98.
— kresol 604.
Benzaminomethyl-benzoyl-
oxyphenylcarbinbenzoat
801.
— benzoyloxyphenylcarbinol
801.
— diphenylamin 21, 158.
— naphthol 689.
Benzamino-naphthol 666, 669,
673, 680, 682, 683.
— naphtholäthyläther 670.
— naphthylanisat 680.
— naphthylbenzoat 666, 670,
671, 673, 680, 682, 683,
684, 685, 686.
Benzaminooxyhydrochinon-
dimethylätherbenzoat
827.
— trimethyläther 827.
Benzaminophenol 372, 416,
469.
Benzaminophenol-äthyläther
469.
— methyläther 373, 469.
— phenacyläther 470.
Benzaminophenoxy-aceto-
phenon 470.
— essigsäure 470.
Benzaminophenyl-acetat 470.
— benzoat 373, 416, 470.
— cyanazomethinphenyl 51.
— kohlenensäureäthylester 470.
— mercaptan 545.
— tolylsulfid 546.
— urethan 103.
Benzaminoresorcin 783.
Benzaminoresorcin-äthyläther
786.
— diäthyläther 786.
— dibenzoat 786.
— dimethyläther 786.
— methyläther 785.
Benzamino-thiophenol 545.
— thymol 657.
— thymoläthyläther 653, 658.
— veratrol 780.
Benzanisidid 373, 469.
Benzhydrol-aminophenol-
methyläther 367, 451.
— anisidin 367, 451.
— phenylendiamin 273.
Benzidin 214.
Benzidinbisdithiocarbonsäure
230.

Benzidin-bisthiocarbonsäure-
amid 229.
— carbonsäureäthylester 228.
— dicarbonsäurediäthylester
228.
— dicarbonsäurediamid 229.
— dicarbonsäurediphenyl-
ester 229.
— diessigsäuredinitril 230.
— diisobuttersäurediamid
231.
— diisobuttersäuredinitril
231.
— dimalonsäuretetraäthyl-
ester 231.
— essigsäurenitril 230.
— oxalylsäure 228.
— sulfonsäure 233.
Benzil-dimethylaminooanil 91.
— nitroanilinoanil 30.
Benzoazurin 808.
Benzochinon- s. Chinon-.
Benzoessäure-anisidid 373, 469.
— phenetidid 469.
Benzoldisulfonylbisphenylen-
diamin 115.
Benzolsulfamino-benzolsulfo-
nylmethylaminooxylol
184.
— bisdimethylaminobenzol
299.
— dimethylaminooxylol 184.
— kresol 600.
— mesitol 648.
— phenol 382, 507.
— phenylbenzolsulfonat 382.
— xylol 631.
Benzolsulfonsäureamino-
benzylamid 173, 174, 176.
— benzylanilid 173.
— benzyltoluidid 173.
— naphthylester 666.
Benzolsulfonsäureanisidid 382,
507.
Benzolsulfonsäuremethyl-
aminobenzylamid 173,
174.
— anisidid 382.
— phenetidid 508.
Benzolsulfonsäure-nitroäth-
oxyanilid 524.
— nitromethoxyanilid 391.
— oxyanilid 382, 507.
— phenetidid 507.
Benzolsulfonyl-benzidin 232.
— cyananisidin 509.
— methoxyphenylcyanamid
509.
Benzolsulfonylmethylamino-
dimethylaminooxylol 184.
— methyldibenzolsulfonyl-
oxyphenylcarbinnitro-
benzoat 833.
— methyldibenzolsulfonyl-
oxyphenylcarbinol 833.

- Benzolsulfonylmethyl-
 benzidin 233.
 — naphthylendiamin 207.
 — phenylendiamin 25, 52, 115.
 Benzolsulfonyl-naphthyl-
 diamin 203, 204, 207.
 — phenylendiamin 24, 52, 114.
 Benzoltrisulfonyltrisphenyl-
 diamin 115.
 Benzoorange 218.
 Benzophenon-carbonsäure-
 anisidid 496.
 — carbonsäurepseudoanisidid
 496.
 — dimethylaminoanil 87.
 — oxyanil 455.
 Benzopurpurin 257.
 Benzoyl-acetondimethyl-
 aminoanil 91.
 — ameisenäure
 s. Phenylglyoxylsäure ...
 — anilinophenol 374, 416.
 — anilinophenylbenzoat 374,
 471.
 — anisoylaminonaphthol 680.
 — benzidin 228.
 — benzoessäureanisidid 496.
 — benzoessäurepseudoanisidid
 496.
 — carbäthoxydiphenyläthyl-
 lendiamin 253.
 — cyanid, Acetaminoanil des
 108; Methylaminoanil des
 107; Oxyanil des 496.
 — diphenyloxäthylamin 708.
 — essigsäurephenetidid 496.
 — hordenin 627.
 — hordeninjodmethylat 627.
 — isodiphenyloxäthylamin
 709, 710, 711.
 — methebeninmethinjod-
 methylat 840.
 Benzoylmethylamino-äthyl-
 phenylcarbinbenzoat 638.
 — methylbenzylcarbinben-
 zoat 640.
 — phenol 373.
 — phenylkohlenäureäthyl-
 ester 373.
 Benzoylmethyl-pseudotropein
 352.
 — tropein 352.
 Benzoylnaphthylendiamin
 199, 202.
 Benzoylnitro-benzoylamino-
 phenol 378.
 — benzylaminophenol 471.
 Benzoyloxy-acetamino-
 methylbenzol 603.
 — benzylaminobenzyl-naph-
 thalin 730.
 Benzoyloxybenzamino-di-
 methylbenzol 631.
 — diphenylmethan 694.
 — methylbenzol 577, 604.
 — methylisopropylbenzol
 658.
 Benzoyloxy-benzoessäure-
 phenetidid 493.
 — benzoyldiphenylamin 374,
 471.
 — benzylacetamid 582.
 — bisbenzaminodiphenyl 692.
 — diäthylaminomethylbenzol
 600.
 Benzoyloxydimethylamino-
 benzoyldiphenylamin
 418, 504.
 — diphenylmethan 695.
 — methylbenzol 600.
 Benzoyloxy-diphenylamin
 411, 447.
 — isovalerylaminomethyl-
 benzo! 604.
 — methylbenzoyldiphenyl-
 amin 416, 471.
 — naphthylbenzylamin 731.
 — naphthylmethylamin 689.
 — önanthoylaminomethyl-
 benzo! 604.
 Benzoyloxyphenyl-äthyl-
 benzamid 625, 627.
 — äthylidimethylamin 627.
 — glycin 489.
 — tribenzoyläthylendiamin
 381.
 — urethan 377.
 Benzoyl-phenylendiamin 20,
 46, 98.
 — salicylsäurephenetidid 493.
 — tolidin 259.
 — toluidinophenylbenzoat
 416, 471.
 Benzophenetidid 469.
 Benzylacetylaminobenzyl-
 acetanilid 170.
 Benzylaminobenzyl-alkohol
 622.
 — anilin 167; Dinitrosoderi-
 vat 173.
 — naphthol 730.
 Benzylamino-diphenyl-
 cyanisothioharnstoff 228.
 — kresol 593.
 — methyldiphenylamin 131.
 — methylphenylcarbinol 629.
 — phenol 413, 448.
 — phenoläthyläther 449.
 — phenolmethyläther 366,
 448.
 Benzyl-anisidin 366, 448.
 — benzidin 281.
 — benzoyldiphenyläthyl-
 diamin 251.
 Benzylbis-bromoxydimethyl-
 benzylamin 644, 648.
 — dibromoxydimethyl-
 benzylamin 646.
 Benzyl-di-acetylphenylendi-
 amin 97.
 — benzoylphenylendiamin
 47, 99.
 — bromacetoxydimethyl-
 benzylacetamid 650.
 — bromoxybenzylamin 585,
 609.
 — bromoxydimethylbenzyl-
 amin 649.
 — phenyläthylendiamin
 250.
 Benzylen-bisthioharnstoff 176.
 — diharnstoff 176.
 — imid, polymeres 616, 619,
 620.
 Benzyliden- s. Benzal-.
 Benzylnitrosaminomethyl-
 phenylcarbinol 629.
 Benzyl-oxy-aminomethyl-
 benzo! 572.
 — methylphenylharnstoff
 573.
 — naphthylbenzylamin 730.
 — phenylharnstoff 484.
 Benzyl-phenetidid 449.
 — phenylendiamin 18, 42, 82.
 — sulfonsäurephenetidid
 382.
 Benzyltetra-brom-acetoxy-
 benzylacetamid 610.
 — oxybenzylacetamid 587,
 610.
 — oxybenzylamin 587, 610.
 Benzyltribrom-acetoxy-
 methylbenzylacetamid
 632.
 — oxymethylbenzylamin 631.
 Benzylviolett 755.
 Bernsteinsäure-anisidid 474.
 — dianisidid 474.
 — diphenetidid 475.
 — phenetidid 474.
 Bindschedlergrün 89; Leuko-
 base des 112.
 Bis- s. auch Di-.
 Bisacetamino-äthylbenzol 177;
 s. auch 178.
 — anilinomethyläther 96.
 — anisol 549.
 — brenzcatechinmethyl-
 ätheracetat 793.
 — cyclohexan 1, 2.
 — dibenzylsulfid 619, 624.
 Bisacetaminodimethyl-di-
 phenyldisulfid 592, 601.
 — diphenylmethan 262.
 Bisacetaminodiphenylamin
 110, 112, 297.

- Bisacetaminodiphenyl-disulfid** 544.
 — disulfoxyd 545.
 — methan 243; s. auch 238.
 — sulfid 543.
 — sulfon 427, 543, 553.
 — sulfoxyd 543.
 — trisulfid 545.
Bisacetaminohydrochinon 791, 793.
Bisacetaminohydrochinon-diacetat 791, 793.
 — methylätheracetat 793.
Bisacetaminomethyl-acetylaminotoluol 303.
 — isopropylbenzol 193.
 — phloroglucintriacetat 829.
Bisacetamino-naphthalin-tetrahydrid 195; s. auch 194.
 — naphthol 676, 687.
 — naphtholäthyläther 675.
 — naphthylacetat 674, 675, 676, 687.
 — naphthylidisulfid 671, 683.
 — phenetol 552, 565.
 — phenol 551, 554, 565.
 — phenoläthyläther 552, 565.
 — phenolmethyläther 549.
Bisacetaminophenyl-acetat 552, 554, 565.
 — acetylen 269.
 — carbonat 464.
 — diacetyläthylendiamin 51, 110.
 — harnstoff 103.
 — naphthalin 271.
Bisacetamino-resorcinacetat 788.
 — resorcindiacetat 788.
 — stilben 268.
 — tetramethyldiphenylmethan 265.
 — thymol 660.
 — tolan 269.
 — toluol 133, 146, 157, 164.
 — trimethylbenzol 191.
 — triphenylamin 113.
 — triphenylcarbinol 747.
 — triphenylmethan 277; s. auch 274.
 — xylo 184; s. auch Diacetylxylylendiamin.
Bisacetoacetylbenzidin 231.
 — naphthylendiamin 204.
 — phenylendiamin 106.
Bisacetoxyphenyl-diacetyläthylendiamin 813.
 — dibenzoyläthylendiamin 814.
 — malonamid 474.
 — oxamid 374, 473.
- Bisacetyläthylamino-acetyldiphenylamin** 113.
 — phenetol 567.
 — phenol 567.
 — phenoläthyläther 567.
 — phenylacetat 567.
Bisacetylanilino-phenol 568.
 — toluol 164.
Bisacetyl-mercaptodiacetylaminomethylbenzol 796.
 — methylaminoacetyldiphenylamin 113.
 — toluidinophenol 568.
Bisäthoxy-benzalbenzidin 226.
 — dimethylphenylthioharnstoff 631.
 — methylbenzalbenzidin 226.
Bisäthoxyphenyl-acetamidin 468.
 — acetylguanidin 482.
 — acetylthioharnstoff 486.
 — äthylendiamin 499.
 — benzoylguanidin 482.
 — carbodiimid 487.
 — formamidin 370, 460.
 — fumaramid 476.
 — guanidin 482.
 — harnstoff 481.
 — iminopentanon 457.
 — iminopentenol 457.
 — malonamid 474.
 — oxamid 473.
 — selenoxamid 473.
 — succinamid 475.
 — tartramid 495.
 — thioharnstoff 482.
 — thiooxamid 473.
Bisäthoxythiobenzoylbenzidin 231.
 — dianisidin 809.
 — phenylendiamin 51, 106.
 — tolidin 259.
Bisäthylacetylamin-acetyldiphenylamin 113.
 — phenetol 567.
 — phenol 567.
 — phenoläthyläther 567.
 — phenylacetat 567.
Bisäthylamino-benzylresorcin 823.
 — dimethyldiphenylamin 147.
 — dimethyldiphenylmethan 263.
 — diphenylamin 112.
 — diphenylmethan 242.
 — kresol 614.
 — methylphenylthioharnstoff 146.
 — naphthylmethan 290.
 — phenol 567.
 — toluol 154.
- Bisäthyl-anilinothioformylaminodiphenylmethan** 243.
 — benzoylaminodimethylbenzoyldiphenylamin 147.
 — benzoylaminonaphthylmethan 290.
 — benzylaminotriphenylmethan 277.
 — mercaptoaminomethylbenzol 796.
 — mercaptobenzalanilin 541.
 — nitrosaminodiphenylmethan 244.
 — nitrosaminophenol 568.
 — sulfonvaleriansäurephenetidid 496.
Bisallyl-oxyphenylthioharnstoff 484.
 — thioureidoxylo 188.
Bisamino-acetaminophenylharnstoff 298.
 — benzhydrylsulfid 697.
Bisaminobenzyl-äthylamin 172.
 — allylamin 172.
 — anilin 172.
 — benzidin 232.
 — isobutylamin 172.
 — methylamin 172.
 — propylamin 172.
 — resorcin 822.
 — toluidin 172.
Bisaminodiphenylamin 232.
 — harnstoff 220.
Bisaminomethylphenyl-äther 596.
 — äthylendiamin 147, 162.
 — harnstoff 135, 146, 160.
 — oxamid 135, 159.
 — succinamid 159.
Bisaminonaphthylidisulfid 667, 671, 681, 683.
Bisaminophenyl-acetamidin 97.
 — acetylen 269.
 — äthan 248.
 — äthylen 267.
 — äthylendiamin 51, 110.
 — äthylenglykoldimethyläther 814.
 — butadiin 273.
 — diacetylen 273.
 — harnstoff 22, 48, 101.
 — heptan 265.
 — phthalamid 22.
 — succinamid 22.
 — sulfonäthan 426.
 — sulfonäthylamin 426.
 — thioharnstoff 102.
 — urethan 113.

Bisaminotetrahydronaphthyl-
 harnstoff 195.
 — thioharnstoff 195.
Bisaminothioformylmethyl-
 aminotriphenylmethan
 277.
Bisanilino-benzylantracen
 292.
 — formylmethylaminodiphe-
 nylmethan 243.
 — naphthylmethan 290.
 — naphthylthioharnstoff 203.
 — phenylthioharnstoff 103.
Bisanilinothioformyl-äthyl-
 aminodiphenylmethan
 243.
 — methylaminodiphenyl-
 methan 243.
 — methylaminotriphenyl-
 carbinol 747.
 — methylaminotriphenyl-
 methan 277.
Bisbenzalamino-dibenzyl-
 sulfid 623.
 — diphenylamin 112.
 — diphenyldisulfid 541.
 — diphenylmethan 243.
 — methylphenyläthylendi-
 amin 147.
 — phenyläthylendiamin 110.
 — toluol 132.
Bisbenzamino-anisol 566.
 — benzylbenzamid 173.
 — cyclobutadiendiol 779.
 — dibenzylsulfid 624.
 — dimethylcyclohexan 3.
 — dimethyldiphenylsulfid
 592.
 — diphenyldisulfid 546.
 — menthen 6.
 — methylcyclohexan 2.
 — methylpyrogallol 834.
 — naphthylbenzoat 687.
 — phenetol 555, 566.
 — phenoläthyläther 555, 566.
 — phenolmethyläther 566.
 — phenylbenzoat 566.
 — phenylcarbonat 470.
 — phenylurethan 113.
 — toluol 134, 158.
 — xylol 184; s. auch Diben-
 zoylxylylendiamin.
Bisbenzolsulfamino-cyclo-
 hexan 2.
 — phenetol 566.
 — phenoläthyläther 566.
 — toluol 139, 162.
 — trimethylbenzol 191.
 — xylol 184.
Bisbenzolsulfonyläthylamino-
 phenetol 566.
 — phenoläthyläther 566.
 — toluol 162.

Bisbenzolsulfonylmethyl-
 aminoxytol 184.
Bisbenzoyläthylamino-dime-
 thylbenzoyldiphenylamin
 147.
 — naphthylmethan 290.
Bisbenzoylanilino-phenol 568.
 — toluol 164.
Bisbenzoyl-methylaminodi-
 methylbenzoyldiphenyl-
 amin 147.
 — oxyphenyldibenzoyläthyl-
 lendiamin 814.
 — phenetidinomethan 471.
 — toluidinophenylbenzoat
 568.
Bisbisacetaminophenyl-
 phenylendiamin 299.
Bisbidimethylaminobenz-
 hydryl-äther 703.
 — amin 309.
 — benzol 345.
 — dianisidin 809.
 — disulfid 704.
 — sulfid 704.
Bisbismethylaminodimethyl-
 benzhydrysulfid 720.
Bisbromdimethoxy-carboxy-
 benzalbenzidin 232.
 — phthalidylbenzidin 232.
Bisbromnitrooxybenzyl-
 methylamin 611.
Bisbromoxy-benzalphenylen-
 diamin 93.
 — dimethylbenzylbenzyl-
 amin 644, 648.
 — dimethylbenzylmethyl-
 amin 643, 648.
 — methoxybenzalbenzidin
 226.
Bisbromphenylxylylendiamin
 180.
Biscarbäthoxyamino-dime-
 thyldiphenylsulfid 592.
 — phenylcarbonat 485.
Biscarbomethoxyaminometho-
 äthylcyclopentan 3.
Biscarboxy-benzalbenzidin
 232.
 — benzaminotrimethylbenzol
 191.
 — benzoylxylylendiamin
 189.
 — cinnamalphenylendiamin
 51.
 — methylaminodiphenyl-
 methan 244.
Bischlor-acetaminomethyl-
 hydrochinon 802.
 — acetaminomethylpyro-
 gallol 834.
 — anilinophenylthioharn-
 stoff 103.

Bischlor-benzalbenzidin 225.
 — benzalphenylendiamin 86.
 — methoxyphenylthioharn-
 stoff 385.
 — nitrobenzalphenylendiamin
 86.
 — phenylxylylendiamin 180.
Biscinnamal-aminodibenzyl-
 sulfid 624.
 — aminotoluol 132.
Biscinnamoylaminotoluol 159.
Biscuminalaminotoluol 132.
Biscyan-benzalbenzidin 231.
 — benzalphenylendiamin 108.
 — isopropyltoluylendiamin
 138.
Biscyanmethyl-benzidin 230.
 — phenylendiamin 106.
 — toluylendiamin 138, 147.
Bisdiacetylaminophloro-
 glucinmethylätherdiace-
 tat 828.
 — thymol 660.
 — thymoläthyläther 660.
 — triphenylmethan 277.
Bisdiäthylamino-benzhydrol
 703.
 — dimethylaminobenzyl-
 triphenylcarbinol 777.
 — dimethylaminobenzyltri-
 phenylmethan 334.
 — dimethyldiphenylmethan
 263.
 — dinaphthyl 290.
 — diphenyläther 443.
 — diphenyldisulfid 540.
 — diphenylmethan 242.
 — diphenylselenid 548.
 — diphenylsulfid 540.
 — diphenylsulfoxyd 540.
 — naphthylmethan 290.
Bisdiäthylaminophenyl-äthan
 254.
 — äthylen 268.
 — carbonat 410.
 — propan 262.
 — propylen 268.
Bisdiäthylaminotriphenyl-
 carbinol 746.
 — methan 276.
Bisdiaminophenyl-äthylen
 342.
 — phenylendiamin 298.
Bisdianilinonaphthylmethan
 344.
Bisdibenzylaminonaphthyl-
 methan 290.
Bisdibrom-acetoxydimethyl-
 benzylmethylamin 649.
 — anilinoformyloxydimethyl-
 benzylmethylamin 646.
 — methoxydimethylbenzyl-
 methylamin 646, 649.

- Bisdibromoxy-benzylmethyl-**
 amin 609.
 — benzyltoluidin 609.
 — dimethylbenzyläthylamin
 646, 650.
 — dimethylbenzylbenzyl-
 amin 646.
 — dimethylbenzylmethyl-
 amin 646, 649.
 — dimethylbenzylxyloidin
 646.
Bisdimethoxy-aminodiphe-
 nylylharnstoff 808.
 — carboxybenzalbenzidin
 232.
 — phenylthioharnstoff 783,
 786, 789.
 — phthalidylbenzidin 232.
Bisdimethylaminoacetamino-
 benzhydrol 704, 705.
 — benzol 297.
 — diphenylmethan 307.
 — triphenylcarbinoläthyl-
 äther 750.
 — triphenylmethan 311, 317.
Bisdimethylaminoäthyl-
 amino-methyltriphenyl-
 methan 320, 323.
 — trimethyltriphenylmethan
 329, 330.
Bisdimethylaminoanilino-
 triphenyl-carbinol 759.
 — methan 316.
Bisdimethylaminobenzamino-
 benzhydrol 705.
 — benzol 298.
 — diphenylmethan 307.
Bisdimethylaminobenzhydrol
 698.
Bisdimethylaminobenzhydrol-
 äthyläther 703.
 — benzyläther 703.
 — bisjodmethylat 703.
 — methyläther 702.
Bisdimethylaminobenzhydryl-
 amin 307.
 — dithiocarbamidsäure 308.
 — dithiocarbamidsäurebis-
 dimethylaminobenz-
 hydylester 704.
Bisdimethylamino-benzidin
 339.
 — benzidinbishydroxymethyl-
 lat 339.
 — benzylaminomethyltri-
 phenylmethan 324.
 — benzylbenzol 282.
Bisdimethylaminocarbäth-
 oxyamino-methyltri-
 phenylcarbinoläthyläther
 769.
 — methyltriphenylmethan
 323.
- Bisdimethylaminocarbäth-**
 oxyamino-triphenylcar-
 binoläthyläther 750.
 — triphenylmethan 311.
Bisdimethylamino-cyclohep-
 ten 5.
 — diäthylaminomethyltri-
 phenylmethan 319.
 — dibenzyl 248.
Bisdimethylaminodibenzyl-
 aminomethyltriphenyl-
 methan 320.
 — disulfid 623.
 — jodmethylat 249.
 — sulfon 623.
Bisdimethylaminodimethyl-
 amino-benzyltriphenyl-
 carbinol 776.
 — benzyltriphenylmethan
 334.
 — phenylfluoren 332.
Bisdimethylaminodimethyl-
 benzhydrol 719.
 — diphenyl 261.
 — diphenylcarbinol 719.
 — diphenylmethan 262, 263.
 — triphenylmethan 283.
Bisdimethylaminodinitro-
 anilinomethyltriphenyl-
 methan 319, 320, 324.
 — anilinotrimethyltriphenyl-
 methan 329.
 — benzalaminobenzol 296.
Bisdimethylaminodiphenyl-
 äther 443.
 — amin 112.
 — disulfid 539.
Bisdimethylamino-diphenyl-
 lenbistrimethylammo-
 niumjodid 339.
 — diphenylin 339.
Bisdimethylaminodiphenyl-
 methan 239.
 — methanbishydroxymethyl-
 lat 242.
 — methandioxyd 242.
 — selenid 547.
 — sulfid 538.
 — sulfoxyd 538.
Bisdimethylaminoisopropyl-
 triphenyl-methan 285.
 — methanbisjodmethylat
 285.
Bisdimethylaminomethyl-
 acetylaminotriphenyl-
 carbinacetat 761.
 — acetylaminotriphenyl-
 methan 317.
 — naphthylaminotriphenyl-
 carbinol 761.
 — naphthylaminotriphenyl-
 methan 316.
- Bisdimethylaminomethyl-**
 phenylcarbinbenzoat 642.
 — phenylcarbinol 642.
 — triphenylmethan 282.
Bisdimethylamino-naphthyl-
 methan 290.
 — nitrocyanbenzalamino-
 benzol 298.
 — oxydimethylaminobenzyl-
 triphenylmethan 777.
 — phenetidindiphenyl-
 methan 506.
Bisdimethylaminophenyl-
 acetaminonaphthyl-
 methan 334.
 — acetoxynaphthylmethan
 773.
 — äthan 248, 253.
Bisdimethylaminophenyl-
 äthylaminonaphthyl-
 carbinol 774.
 — carbinoläthyläther 775.
 — carbinolmethyläther 775.
 — methan 333.
Bisdimethylaminophenyl-
 äthylen 268.
 — aminonaphthylmethan
 333.
 — anilinonaphthylcarbinol
 775.
 — anilinonaphthylmethan
 334.
 — bisacetaminonaphthyl-
 methan 344.
 — carbäthoxymethylamino-
 naphthylcarbinol 776.
 — carbamidsäuremethylester
 298.
 — carbonat 407.
 — cyanazomethinnitrophenyl
 298.
 — diamionaphthylmethan
 344.
 — dimethylaminonaphthyl-
 carbinol 774.
 — dimethylaminonaphthyl-
 methan 333.
 — dimethylidimethylamino-
 phenyläthylcarbinol 772.
 — dioxy-naphthylmethan 823.
 — harnstoff 102, 298.
 — heptan 265.
 — mercaptan 559.
 — methylaminonaphthyl-
 carbinol 774.
 — methylaminonaphthyl-
 methan 333.
 — naphthalin 271.
 — naphthylendiamin 209.
 — oxamid 99.
 — oxyaminonaphthylmethan
 776.
 — oxynaphthylmethan 773.

Bisdimethylaminophenyl-
 propan 261, 262.
 — propanhydroxymethylat
 262.
 — propylen 268.
 — tetraoxynaphthylmethan
 844.
 — thioharnstoff 102.
 — thioschwefelsäure 559.
 — toluidinonaphthylcarbinol
 775.
 — toluidinonaphthylmethan
 334.
Bisdimethylamino-propenyl-
 benzol 194.
 — thiobenzhydrol 703.
 — thiophenol 559.
 — toluidinotriphenylmethan
 316.
 — toluol 130, 145, 154.
 — toluolhydroxymethylat
 bzw. jodmethylat 130,
 145.
 — trimethyltriphenylmethan
 286.
Bisdimethylaminotriphenyl-
 carbinol 741, 742, 743.
 — carbinoläthyläther 745.
 — carbinolbenzyläther 745.
 — carbinolbisjodmethylat
 745.
 — carbinolmethyläther 745.
 — carbinolmethylätherbis-
 jodmethylat 746.
 — carbinthiol 749.
 — methan 273, 274, 275.
 — methanbisjodmethylat
 276.
 — methandioxyd 276.
Bisdimethylaminoxylol 184.
Bisdimethyl-benzalbenzidin
 225.
 — phenyl-naphthylendiamin
 209.
 — phenylxylylendiamin 180.
Bisdinitro-benzalbenzidin 225.
 — benzalphenylendiamin 86.
 — methylphenylphenylendi-
 amin 81.
 — phenylaminophenol 446.
 — phenylbenzidin 223.
Bisdiphenyl-aminotriphenyl-
 methan 277.
 — guanidinodimethyldiphe-
 nylsulfid 592.
Bisformamino-dibenzylsulfid
 619.
 — toluol 133.
 — xylo 184.
Bisisoamylxyphenylharnstoff
 484.
Bisjodäthoxyphenylthioharn-
 stoff 520.

Bisjod-benzalbenzidin 225.
 — methoxyphenylthioharn-
 stoff 520.
Bismarckbraun 39.
Bismethoxybenzalphenylendi-
 amin 92.
Bismethoxybenzyl-amin 608.
 — nitrosamin 609.
 — thioharnstoff 608.
Bismethoxymethylbenzal-
 benzidin 226.
Bismethoxyphenyl-acetami-
 din 372, 468.
 — äthoxyphenylguanidin
 487.
 — äthylendiamin 814.
 — benzoylguanidin 480.
 — carbodiimid 378.
 — diacetyläthylendiamin 814.
 — dianisaläthylendiamin 814.
 — dibenzaläthylendiamin
 814.
 — diformyläthylendiamin
 814.
 — formamidin 370, 460.
 — fumaramid 476.
 — guanidin 376, 479.
 — harnstoff 376, 479.
 — iminophenylmethoxy-
 phenylbutylen 459.
 — malonamid 474.
 — nitrosamin 510.
 — oxamid 374, 472.
 — pentamethylendiamin
 381.
 — succinamid 474.
 — tartramid 495.
 — thioharnstoff 376, 480.
 — xylylendiamin 382.
Bismethoxythiobenzoyl-ben-
 zidin 231.
 — dianisidin 809.
 — phenylendiamin 51, 106.
 — tolidin 259.
Bismethyl-acetonylmethylen-
 phenylendiamin 44, 87.
 — acetylaminocetyl-diphe-
 nylamin 113.
 — aminobenzylresorcin 822.
Bismethylaminodimethyl-
 benzhydrol 720.
 — benzhydrolamin 310.
 — diphenylamin 147.
 — diphenylmethan 263.
Bismethylaminodiphenyl-
 amin 114.
 — disulfid 400.
 — methan 239.
 — methandiessigsäure 244.
 — sulfid 548.
 — sulfoxyd 548.
Bismethylaminophenyl-
 naphthalin 271.

Bismethylamino-thioformyl-
 aminotriphenylmethan
 277.
 — toluol 153.
 — triphenylcarbinol 743.
 — triphenylmethan 275.
 — xylo 182, 183.
Bismethylanilinoformyl-
 aminodiphenylmethan
 243.
Bismethylanilinothioformyl-
 amino-diphenylmethan
 243.
 — triphenylcarbinol 747.
 — triphenylmethan 277.
Bismethyl-anilintoluol 164.
 — benzalbenzidin 225.
 — benzoylaminodimethyl-
 benzoyldiphenylamin
 147.
 — benzylaminodiphenyl-
 methan 243.
 — carboxymethylaminodi-
 phenylmethan 244.
Bismethylcyanamino-diphe-
 nylmethan 243.
 — triphenylcarbinol 747.
 — triphenylmethan 277.
Bismethylcyanmethyldiamino-
 diphenylmethan 244.
Bismethylmercapto-benzidin
 810.
 — diaminodiphenyl 810.
 — phenylthioharnstoff 401.
Bismethylnitrosamino-dime-
 thyldiphenylmethan 263.
 — diphenylmethan 244.
 — diphenylsulfid 549.
 — diphenylsulfoxyd 549.
 — phenyl-naphthalin 272.
 — triphenylcarbinol 747.
 — triphenylmethan 277.
 — xylo 185.
Bisnitrobenzal-aminodi-
 benzylsulfid 624.
 — aminotoluol 168.
 — benzidin 225.
 — diphenyläthylendiamin
 251.
 — diphenylin 212.
 — phenylendiamin 19, 86.
 — rosanilin 769.
Bisnitrobenzoyl-aminophenol
 373, 470.
 — phenylendiamin 21.
Bisnitrobenzylamino-phenol
 414, 450.
 — phenolmethyläther 367.
 — toluol 156.
Bisnitrobenzyl-anisidin 367.
 — benzidin 223.
 — diformylbenzidin 227.
 — phenylendiamin 43.

- Bisnitro-benzyltoluylen-
 diamin 156.
 — methoxyphenylsuccinamid
 523.
 — oxybenzylsuccinamid 588.
 — phenylbenzidin 223.
 — phenylxylylendiamin 180.
 — toluolsulfonylphenyl-
 diamin 25, 52, 115.
 Bis-*ön*anthylidenaminotoluol
 132.
 — oxodimethylcyclohex-
 ylidphenylendiamin 44,
 88.
 — oxophenyliminoam-
 ylidbenzidin 226.
 Bisoxy-aminophenylpropan
 815.
 — anilindiphenylamin 502.
 — benzylamin 582.
 — butylidenaminophenyl-
 methylchinolylcarbinol
 754.
 — cyclohexyläthylamin
 349.
 — cyclohexylamin 348.
 Bisoxydimethylamino-benzyl-
 benzol 822.
 — phenyläthan 814.
 Bisoxyhydrindyl-amin 662.
 — nitrosamin 662.
 Bisoxy-methoxybenzalbenz-
 zidin 226.
 — methylbenzalphenyl-
 diamin 93.
 — methylphenylharnstoff
 618.
 Bisoxynaphthyl-harnstoff
 685.
 — methylamin 688.
 — methylphenylendiamin
 93.
 — methylsuccinamid 689.
 — thioharnstoff 685.
 Bisoxyphenanthrylamin 725.
 Bisoxyphenyl-äthylendiamin
 813.
 — äthylharnstoff 624.
 — diacetyläthylendiamin
 813.
 — dibenzoyläthylendiamin
 813.
 — fumaramid 476.
 — harnstoff 375, 417, 478.
 — malonamid 474.
 — naphthylendiamin 506.
 — oxamid 374, 417, 472.
 — propylamin 641.
 — tartramid 495.
 — thioharnstoff 418, 479.
 Bisoxytetrahydronaphthyl-
 äthylendiamin 665.
 — amin 664.
 Bisphenacetaminotoluol 159.
 Bisphenyl-guanidinodimethyl-
 diphenylsulfid 592.
 — nitrosaminophenol 568.
 — nitrosaminotoluol 164.
 Bisphenylsulfon-aminophenol
 828.
 — cyclopentan 900.
 — dimethylphenylendiamin
 792.
 — menthan 900.
 — phenylendiamin 792.
 Bisphenylthioureido-dime-
 thyldiphenylsulfid 592.
 — menthan 4.
 — menthen 6.
 Bisphenylureido-dimethyl-
 cyclohexan 3.
 — fluoren 266.
 — menthan 4.
 — menthen 6.
 — methylcyclohexan 3.
 Bispropionylamino-dibenzyl-
 disulfid 619.
 — naphthyldisulfid 671.
 — phenylcarbonat 469.
 — toluol 158.
 Bispropyloxyphenylharnstoff
 484.
 Bissalicylaminomethyl-
 brenzcatechin 801.
 — hydrochinon 802.
 Bissalicylalamino-dibenzyl-
 sulfid 624.
 — phenyläthylendiamin 110.
 — toluol 133, 169.
 Bissulfobenzalphenyl-
 diamin 109.
 Bistetraabrom-acetoxylbenzyl-
 methylamin 587.
 — oxybenzylanilin 610.
 — oxybenzylmethylamin 587,
 610.
 Biethioanisoyl-benzilin 231.
 — dianisidin 809.
 — tolidin 259.
 Biethiocarbonyl-aminodiphe-
 nylamin 112.
 — benzidin 230.
 — dianisidin 809.
 — diphenylin 212.
 — tolidin 259.
 Biethionylamino-diphenyl-
 sulfid 546.
 — stilben 268.
 — toluol 139.
 Bis-thiopropionylbenzidin
 228.
 — thioureidodimethyl-
 phenylsulfid 592.
 — toluidinonaphthylmethan
 291.
 — toluolsulfaminotoluol 139.
 Bistoluolsulfonylmethyl-
 aminodiphenyl 214; s.
 auch Ditoluolsulfonyl-
 dimethylbenzidin.
 Bistolymercapto-methyl-
 phenyloxamid 579, 596.
 — methylphenylthioharn-
 stoff 596.
 — phenylformamidin 541.
 — phenyloxamid 546.
 — phenylthioharnstoff 546.
 Bistolylnitrosaminophenol
 568.
 Bistribrom-acetoxymethyl-
 benzylmethylamin 635.
 — oxymethylbenzylmethyl-
 amin 631, 635.
 Bistrichlor-acetylphenyl-
 diamin 20, 97.
 — oxyäthylaminotoluol 156.
 — oxyäthyltoluylendiamin
 156.
 Bistri-methoxybenzalbenzidin
 227.
 — methoxyphenylnitrosamin
 828.
 — methylphenylxylylendi-
 amin 181.
 — nitrophenylphenyl-
 diamin 80.
 Bornylendiamin 6.
 Brenzcatechin, Äthoxyphenyl-
 carbamidsäureester des
 490.
 Brenzcatechin-dipropion-
 säurediphenetidid 492.
 — dipropionsäurephenetidid
 492.
 — methylätherpropionsäure-
 phenetidid 492.
 — propionsäurephenetidid
 492.
 Brenztraubensäure-äthoxy-
 anil 495.
 — anisidid 495.
 — isodiphenyloxäthylimid
 709, 710, 712.
 — methoxyanil 495.
 Brenzweinsäure-anisidid 475.
 — bisbrommethoxyanilid
 516.
 — bisnitromethoxyanilid 523.
 — dianisidid 475.
 — diphenetidid 475.
 — phenetidid 475.
 — phenetididbromäthoxy-
 anilid 516.
 — phenetididnitroäthoxy-
 anilid 523.
 Brilliant-alizarinblau 558.
 — grün und seine Carbinol-
 base 746.
 Bromacetaminoanisol 516.

Bromacetamino-benzylanilin 169.

- methylnaphthol 688.
- methylnaphthylacetat 688.
- naphtholäthyläther 681.
- naphtholmethy läther 673, 681.
- naphthylacetat 673.
- phenetol 386, 516.
- phenol 386, 420, 515.
- phenoläthyläther 386, 463, 516.
- phenolmethy läther 516.
- thymoläthyläther 657.

Bromacetoxy-acetamino-
methybenzol 594.

- acetaminomethylisopro-
- pylbenzol 653.
- benzylacetylanilin 583.
- diacetylaminomethyliso-
- propylbenzol 658.

Bromäthoxy-acetaminodi-
phenyl 693.

- aminodiphenylamin 503, 565.
- aminomethylisopropyl-
- benzol 658.
- nitrobenzalamindiphenyl-
- amin 503.
- phenylsuccinamidsäure
- 516.
- salicylalamindiphenyl-
- amin 565.

Bromamino-acetaminotoluol 140, 163.

- anisol 386, 515.
- benzylacetylanilin 170.
- benzylanilin 167.
- carvacrol 653.
- dimethylaminotoluol 140.
- diphenylamin 28, 78.
- kresol 573, 578, 594, 605.
- kresolbenzyläther 573.

Bromaminomethyl-hydro-
chinon 794.

- naphthol 688.
- phenylkohlsäureäthyl-
- ester 574, 605.

Bromamino-naphtholäthyl-
äther 681.

- naphtholmethy läther 681.
- phenetol 386, 420, 515.
- phenol 386, 420, 515.

Bromaminophenol-äthyläther 386, 420, 515.

- benzyläther 386.
- methy läther 386, 515.

Bromamino-phenylcampher-
amidsäure 55.

- phenylkohlsäureäthyl-
- ester 386.

- thymol 658.
- thymoläthyläther 658.

Brombenzalaminobenzyl-
anilin 168.**Brom-benzaminophenyl-**
benzoat 516.

- benzaminothymol 658.
- benzolsulfaminodimethyl-
- aminotoluol 141.
- benzoyloxybenzamino-
- methybenzol 578, 594.
- benzoylphenylendiamin
- 119.
- benzyloxyaminomethyl-
- benzol 573.

Brombis-acetaminotoluol 141,
163.

- acetoxyacetaminomethyl-
- benzol 794.
- benzaminotoluol 141, 163.

Bromdiacetylaminocarcacrol 653.

- kresol 594.
- methylnaphthol 688.
- naphthol 673.

Bromäthoxy-acetaminodi-
phenyl 693.

- phenetol 516.
- phenoläthyläther 516.

Bromdiacetylphenylendiamin 114.

- kresol 594.
- methylnaphthol 688.
- naphthol 673.
- phenetol 516.
- phenoläthyläther 516.

Bromdiamino-benzol 27, 55.

- butylbenzol 192.
- diphenyl 213.
- toluol 123, 140, 163.
- xylol 185.

Bromdibenzoylamino-kresol 578, 594.

- phenol 516.

Bromdichromsäure 570.

- dichromazin 570.

Bromdimethyl-aminoacet-
aminotoluol 140.

- aminobenzaminotoluol 141.
- phenylendiamin 28.

Bromdinro-acetoxydiphenyl-
amin 516.

- diaminobenzol 60.
- diphenylphenylendiamin
- 60.

Bromdimethylaminophenyl-
methylnitramin 60.

- oxydiphenylamin 516.
- phenylbismethylnitro-
- amin 60.

Bromdinitro-acetoxydiphenyl-
amin 516.

- phenylendiamin 60.
- trianilinobenzol 301.

Bromdioxaminomethyl-
benzol 794.

- diphenylin 213.
- essigsäurephenetidid 463.

Brommethoxy-benzalamino-
benzyl-naphthol 728.

- benzaloxynaphthylbenzyl-
- amin 728.
- phenylurethan 386.

Brommethylbenzyl-amino-
phenolmethy läther 387.

- anisidin 367.

Bromnitroacetaminophenol 393, 423, 525.**Bromnitro-äthoxyamino-**
methyloisopropylbenzol 659.

- äthoxybenzaminomethyl-
- isopropylbenzol 659.

Bromnitroamino-anisol 392.

- phenol 392, 393, 423.
- phenolmethy läther 392.
- thymoläthyläther 659.

Bromnitro-benzalamino-
benzylanilin 168.

- benzaminophenol 525.
- benzaminothymoläthyl-
- äther 659.

Bromnitrobenzol 58, 122.

- oxybenzyläthylamin
- 611.

Bromnitrobenzylamin 611.

- phenylendiamin 58, 122.

Bromoxy-aminomethylbenzol 573, 578, 594, 605.

- aminomethylisopropyl-
- benzol 653, 658.

Bromoxybenzylamin 728.

- benzaloxynaphthylbenzyl-
- amin 728.

Bromoxybenzylamin 728.

- benzaminomethylisopro-
- pylbenzol 658.

Bromoxybenzylamin 728.

- benzylacetylanilin 582.
- benzylanilin 580, 584.

Bromoxybenzylamin 728.

- dimethylaminodimethyl-
- diphenylmethan 716.

Bromoxybenzylamin 728.

- dimethylbenzylanilin 643.
- dimethylbenzyläthylamin
- 643.

Bromoxybenzylamin 728.

- hydrinden 662.
- methylchinonimid 794.

Bromoxybenzylamin 728.

- methylphenylurethan 574,
- 605.

Bromoxybenzylamin 728.

- phenylurethan 386.

Bromphenylendiamin 27, 55.

- bromphenyl-oxyphenylbenz-
- imidazoldihydrid 28.

Bromphenylendiamin 28.

- phenylendiamin 28.
- salicylalphenylendiamin
- 28.

Brompropionsäurephenetidid 463.

- propionylaminophenol-
- äthyläther 468.

Brompropionsäurephenetidid 463.

- salicylalaminobenzyl-
- anilin 168.

Brompropionsäurephenetidid 463.

- tetranitrodimethylphe-
- nylendiamin 60.

Brompropionsäurephenetidid 463.

- triacetylaminothymol 658.
- trinitrodimethylphenyl-
- diamin 60.

Butyl-oxyphenylbenzoyl-
carbamidsäureisoamyl-
ester 487.

- phenylendiamin 191.

Butyrylaminonaphthol 669.

C.

- Campherchinon-äthoxyanil 456.
 — methoxyanil 456.
 — oxyanil 414, 455.
 Campheroxalsäure, Benzidin-derivat der 232.
 Camphersäure-acetamino-anilid 100.
 — aminoanilid 100.
 — bromaminoanilid 55.
 Camphersulfonphenylen-diamin 115.
 Carbäthoxy-äthylaminophenylkohlenensäureäthylester 486.
 — aminodimethyldiphenylsulfid 596.
 Carbäthoxyaminomethylphenyl-oxamid 136, 137.
 — oxamidsäure 136.
 — oxamidsäureäthylester 136, 137.
 Carbäthoxyaminophenylharnstoff 104.
 — kohlenensäureäthylester 485.
 — kohlenensäurepropylester 485.
 — oxamid 104.
 — oxamidsäureäthylester 104.
 — tolylsulfid 546.
 Carbäthoxy-diphenyloxäthylamin 708.
 — isopropylidenisodiphenyloxäthylamin 712.
 — oxyphenylcarbamidsäurepropylester 485.
 — oxyphenylharnstoff 485.
 — oxyphenylurethan 485.
 — phenetidinoacetamid 489.
 Carbaminy- s. Aminoformyl.
 Carbanilsäureaminomethylphenylester 602.
 Carbonyl-benzidin 220.
 — bisdianisidin 808.
 — bisoxyphenylcarbamidsäurepropylester 485.
 — bisoxyphenylurethan 485.
 — dianisidin 808.
 — dibenzidin 220.
 — dileukauramin 308.
 Carboxyäthylidenisodiphenyloxäthylamin 709, 710, 712.
 Carboxymethoxybenzoesäureanisisid 493.
 — phenetidid 493.
 Carboxymethyldiäthyläthoxyphenylammoniumchlorid 379.
 Carvacroxyessigsäurephenetidid 490.
 Carvolin 660.
 Chicagorange 218.
 Chinon-acetaminoaniloxim 96.
 — äthoxyaniloxim 457.
 — aminoanil 88.
 — aminonaphthylimid 202.
 — anilaminoanilinoanil 112.
 — anilinoanil 90.
 — aniloxyanil 456.
 — bisacetaminoanil 297.
 — bisdiaminoanil 296.
 — carbonsäuredibromoxyanil 518.
 — diaminoanil 296.
 — diaminomethylanildimethylmoniumchlorid 303.
 — dibromoxyanil 518.
 Chinondimethylamino-anil 88.
 — anilidimethylmoniumhydroxyd 89.
 Chinondiphenylmethid-anil 741.
 — imid, dimeres 739, 740.
 Chinon-imidaminodinitroanilinoanil 297.
 — imiddiaminomethylanil 302.
 — imidmethoxyanil 456.
 — imidoxyanil 456.
 — methoxyanil 456.
 — methoxyaniloxim 457.
 — methylimid 441.
 — oxyanil 456.
 — oxydimethylanil 635.
 — sulfonsäuredimethylaminoanil 109.
 Chloracetamino-anisol 383, 384, 385, 420, 511.
 — benzylanilin 169.
 — diphenylamin 26, 95.
 — kresolmethyläther 601, 605.
 — methylnaphthol 689.
 — naphtholmethyläther 680.
 — phenetol 384, 420, 511.
 — phenol 371, 384, 511.
 — phenoläthyläther 384, 420, 463, 511.
 — phenolmethyläther 383, 384, 385, 420, 511.
 — phenylacetat 511.
 — thymoläthyläther 657.
 Chloracetoxy-acetaminomethylbenzol 594, 605.
 — acetaminomethylisopropylbenzol 652.
 — benzylacetylamin 583.
 Chloracetyl-anilino-triphenylamin 97.
 — oxynaphthylmethylamin 689.
 — phenylendiamin 117; s. auch 53.
 — salicylaminophenol 465.
 Chlor-äthoxymethyldiphenylamin 448.
 — äthylaminophenol 368.
 Chloral-phenylendiamin 19, 84.
 — tolylendiamin 132, 156.
 Chloramingrün 218.
 Chloraminoacetamino-anisol 555.
 — phenolmethyläther 555.
 — phenylmercaptoessigsäure 563.
 — phenylthioglykolsäure 563.
 Chloramino-anilinocrotonensäureäthylester 27.
 — anisol 383, 384, 420, 511.
 — benzhydrol 697.
 — benzylalkohol 622.
 — benzylanilin 166, 167.
 Chloraminobisdimethylaminomethyltriphenylmethan 318, 319, 321, 323, 324.
 — trimethyltriphenylmethan 328, 329, 330.
 — triphenylmethan 312.
 Chloramino-carvacrol 652.
 — diphenylamin 17, 25, 26, 78.
 — kresol 594, 605.
 — kresolmethyläther 601, 605.
 — methylaminotoluol 148.
 — methylanilinocrotonensäureäthylester 161.
 — methyldiphenylamin 26.
 — methylhydrochinon 794.
 — methylphenyliminobuttersäureäthylester 161.
 — phenanthrol 724.
 — phenetol 383, 420, 511.
 — phenol 383, 420, 510, 511.
 Chloraminophenol-äthyläther 383, 420, 511.
 — benzyläther 383.
 — chlorbenzyläther 384.
 — dinitrophenyläther 512.
 — methyläther 383, 384, 420, 511.
 Chloraminophenoxyessigsäure 385.
 Chloraminophenyl-acetat 384.
 — iminobuttersäureäthylester 27.
 — kohlenensäureäthylester 384, 385.
 — mercaptan 427.
 — sulfamidsäure 54.
 Chloraminoresorcin-diäthyläther 786.
 — dimethyläther 786.
 Chloramino-thiophenol 427.
 — thymol 658.
 Chloranilinoformyloxy-diaminomethyldiphenyl 705.
 — methylbenzidin 705.
 Chloranilino-triphenylamin 80.
 Chlorbenzalamino-benzylanilin 168.
 — diphenylamin 85.

- Chlorbenzalamino-phenol 512.
 — phenyltolylsulfid 540.
 Chlorbenzamino-anisol 383.
 — phenol 420.
 — phenolmethyläther 383.
 Chlorbenzyl-aminophenol 512.
 — oxyaminomethylbenzol 602.
 Chlorbisacetamino-hydrochinon 791.
 — hydrochinondiacetat 791.
 — toluol 148; s. auch 140.
 Chlorbisacetoxyacetaminomethylbenzol 794.
 Chlorbisäthylaminodimethyltriphenylcarbinol 770.
 Chlorbisdiäthylaminotriphenylcarbinol 748.
 — methan 278.
 Chlorbisdimethylaminotriphenylcarbinol 748.
 — carbinolmethyläther 748.
 — methan 273, 277, 278.
 Chlor-bisnitrobenzalphenylen-diamin 26.
 — bromaminophenylkohlen-säureäthylester 387.
 — bromoxyphenylurethan 387.
 — chinondimethylaminoanil 88.
 Chlordiacetyl-amino-carvacrol 662.
 — kresol 594, 605.
 — phenol 511.
 Chlor-diacetylphenylen-diamin 26, 118; s. auch 53, 54.
 — diäthylphenylen-diamin 117.
 Chlordiamino-benzol 25, 53, 54, 117.
 — diphenyl 212.
 — diphenylamin 110.
 — hydrochinon 791.
 — naphthalin 207.
 — resorcin 788.
 — toluol 123, 140, 148, 164.
 — trimethylbenzol 190.
 — xylol 183.
 Chlor-dibenzalphenylen-diamin 26.
 — dibenzoylphenylen-diamin 26, 118; s. auch 53, 54.
 — dibromoxybenzylacetyl-anilin 585.
 — dimercaptoaminobenzol 793.
 — dimethylphenylen-diamin 25, 117.
 Chlordinitroacetamino-anisol 397.
 — phenolmethyläther 397.
 Chlordinitroacetoxydiphenylamin 511, 512.
 Chlordinitro-aminodiphenyläther 512.
 — aminodiphenylamin 17.
 — bisoxyphenylphenylen-diamin 500.
 — methylnitraminomethyl-diphenylamin 143.
 — oxydiphenylamin 365, 384, 445, 511, 512.
 — oxymethyl-diphenylamin 511.
 — phenylacetylnaphthylen-diamin 199.
 — phenylnaphthylendiamin 198.
 — trianilinobenzol 300.
 Chlordioxy-aminomethylbenzol 794.
 — anilidonaphthalin 805.
 — benzylacetamid 796.
 — dimethoxyditoluidinodiphenyl 843.
 Chlor-diphenylin 212.
 — disulphydrylaminobenzol 793.
 — ditoluolsulfonylphenylen-diamin 54.
 Chloroessigsäure-acetaminobenzylamid 176.
 — äthoxyacetaminobenzylamid 614.
 — äthoxylactylaminobenzylamid 614.
 — phenetidid 463.
 Chlorformamino-anisol 384.
 — formyldiphenylamin 94.
 — phenolmethyläther 384.
 Chlorformylanilino-benzylchlorformylaminotoluol 172.
 — chlorformylbenzylaminotoluol 172.
 Chlorformyloxyphenyl-carbamidsäurephenylester 485.
 — carbonimid 488.
 — isocyanat 488.
 Chlormethoxy-acetaminomethylbenzol 601, 605.
 — aminomethylbenzol 601, 605.
 Chlor-methylphenylen-diamin 25.
 — naphthylendiamin 207.
 Chlornitroacetamino-anisol 392.
 — diphenylamin 96.
 — phenolmethyläther 392.
 Chlornitroamino-anisol 392, 423.
 — diphenylamin 41.
 — phenol 392, 524.
 — phenolmethyläther 392, 423.
 Chlornitro-benzalamino-benzylanilin 168.
 — benzolsulfonylaminodimethylaminotoluol 139.
 — bisdimethylaminotriphenylmethan 280.
 — diacetylphenylen-diamin 32.
 — diaminobenzol 58.
 — dibenzoylphenylen-diamin 32.
 — dimethylphenylen-diamin 32.
 — ditoluolsulfonylphenylen-diamin 58.
 — oxybenzylacetamid 588, 610.
 — phenylen-diamin 58.
 Chlornitrosoäthoxymethyl-diphenylamin 510.
 Chloroxy-äthylaminodiphenylamin 502.
 — aminomethylbenzol 594, 605.
 — aminomethylisopropylbenzol 652, 653.
 — aminophenanthren 724.
 — benzylacetylanilin 582.
 — benzylanilin 580.
 — hydrinden 662.
 Chloroxy-methoxy-amino-propylbenzol 802.
 — benzylacetamid 796.
 Chloroxy-methyl-aminodiphenylamin 502.
 — chinonimid 794.
 — isopropylbenzylacetamid 661.
 Chloroxy-phenylurethan 384, 385.
 — propylaminobenzylalkohol 617.
 Chlorphenyl-acetylphenylen-diamin 26.
 — diformylphenylen-diamin 94.
 Chlor-phenylen-diamin 25, 53, 54, 117.
 — phenylphenylen-diamin 25, 26.
 — pikrylaminophenol 511.
 — propionsäureanisidid 468.
 — propionylaminophenol-methyläther 468.
 Chlorpropyl-äthoxyphenylharnstoff 418.
 — methoxyphenylharnstoff 376.
 Chlorsalicylalamino-benzylanilin 168.
 — diphenylamin 92.
 Chlor-toluolsulfonylphenylen-diamin 54, 118.
 — tolylphenylen-diamin 26.
 — triaminobenzol 299.

Chlortrinitroacetamino-anisol 397.
 — phenolmethyläther 397.
 Chlortrinitro-acetoxydiphenylamin 524, 525.
 — oxydiphenylamin 511, 524, 525.
 Chlor-trisdimethylaminotriphenylmethan 317.
 — vanillylacetamid 796.
 Chromechtgelb G G 359.
 Chromotrop 6 B 94.
 Chrompatentgrün 395.
 Chrysamin 218.
 Cinnamalamino-benzyl-naphthol 731.
 — dimethyl-diphenylsulfid 595.
 — diphenylamin 87.
 — naphthol 668, 679.
 — phenol 369, 464.
 — phenyltolylsulfid 541.
 Cinnamal-isodiphenyloxäthylamin 709, 710, 711.
 — oxynaphthylbenzylamin 731.
 Cinnamoyl-hordenin 627.
 — oxyphenyläthyl-dimethylamin 627.
 Cinnamyliden- s. Cinnamal-
 Citraconsäureanisidid 477.
 Citrobenzidylsäure 220.
 Citronensäurediphenetidid 495.
 Citrophen 437.
 Columbiaschwarz R 128, 257.
 Cuminalamino-benzylalkohol 617.
 — benzyl-naphthol 727.
 — diphenylamin 86.
 — phenol 454.
 — thymol 655.
 Cuminaloxynaphthylbenzylamin 727.
 Cuminyl-aminophenol 450.
 — nitrosaminophenol 510.
 Cyan-acetonäthoxyanil 496.
 — acetonoxyanil 496.
 — aminophenylharnstoff 49, 104.
 — anisidin 374, 472.
 Cyanbenzal-acetylphenylen-diamin 108.
 — aminophenol 496.
 — benzoylphenylendiamin 51.
 Cyanisopropylamino-phenol 492.
 — phenolmethyläther 493.
 Cyanisopropylanisidin 493.
 Cyanmethyl-anisidin 379.
 — benzidin 230.
 — phenylendiamin 105.

Cyan-phenetidin 377, 418, 473, 481.
 — phenylendiamin 101.
 Cyclohexendicarbonsäure-anisidid 477.
 — oxyanilid 477.
 — phenetidid 477.
 Cyclohexyl-bisdimethylamino-phenylmethan 269.
 — dimethylaminophenylcarbinol 665.

D.

Deltapurpurin 257.
 des-Methyltropin usw. s. unter Methyltropin usw.
 Desoxybenzoin-dimethylaminoanil 87.
 Di- s. auch Bis-
 Diacetamino- s. Bisacetamino-
 bzw. Diacetyl-amino-
 Diacetoxy-acetaminomethylbenzol 798.
 — acetaminonaphthalin 803, 804, 805, 806.
 — acetyldiphenylamin 468.
 — bisacetaminodiphenyl 807, 810.
 — bisacetaminophenanthren 817.
 — bisdimethylaminotriphenylmethan 821.
 — diacetylaminonaphthalin 806.
 — tetrakisacetaminodiphenyl 811.
 — trisdimethylaminotriphenylmethan 820.
 Diacetylätherbenin 840.
 Diacetylaminobenzylacetat 618.
 — naphthylacetamid 176.
 Diacetylaminobrenzcatechindiäthyläther 780.
 — methylätheracetat 780.
 — methylätheräthyläther 780; s. auch 781.
 — methyläthyläther 780, 781.
 Diacetylaminocarvacrolmethyläther 652.
 Diacetylaminodimethylphloroglucin-methylätherdiacetat 834.
 — triacetat 834.
 Diacetylaminokresol 575, 600, 603.
 Diacetylaminomethylphloroglucin-dimethylätheracetat 829.
 — methylätherdiacetat 829.

Diacetyl-amino-naphthol 666, 669, 673, 680, 682, 683.
 — naphtholäthyläther 669.
 — naphthylmercaptan 681.
 — phenanthrol 725.
 — phenol 371, 416, 464.
 — phenoläthyläther 468.
 — phenylmercaptan 401, 543.
 — phenylsenfö 105.
 Diacetylaminophloroglucin-diäthylätheracetat 828.
 — methylätherdiacetat 828.
 Diacetyl-amino-pseudocumol 643.
 — resorcindiacetat 785.
 — resorcinmethylätheracetat 785.
 — thionaphthol 681.
 — thiophenol 401, 543.
 Diacetyl-benzidin 227.
 — benzoylaminokresol 604.
 — benzyloxynaphthylbenzylamin 731.
 Diacetyl-bis-acetoxyphenyläthylendiamin 813.
 — methoxyphenyläthylendiamin 814.
 — oxyphenyläthylendiamin 813.
 Diacetyl-dianisidin 809.
 — diphenyläthylendiamin 250, 251.
 — diphenylin 212.
 — diphenyloxäthylamin 708.
 — methebenin 840.
 — naphthylendiamin 199, 200, 202, 208; s. auch 204, 205, 206.
 — oxynaphthylbenzylamin 731.
 — phenetidid 468.
 — phenylendiamin 20, 46, 97.
 — tetrahydronaphthylendiamin 195; s. auch 194.
 — tolidin 255, 258.
 — toluylendiamin 133, 146, 157, 164.
 — xylylendiamin 181, 187.
 Diäthoxalyl-tolidin 259.
 — toluylendiamin 135.
 Diäthoxy-aminodiphenylamin 554.
 — benzidin 808.
 Diäthoxybenzolsulfonyl-benzolsulfaminodiphenylamin 568.
 — benzolsulfonylbenzylaminodiphenylamin 569.
 Diäthoxydiamino-diphenyl 808.
 — diphenylamin 793.
 — diphenylmethan 812.

Di- siehe auch Bis-

Diäthoxydiamino-diphenylsulfon 790.
 Diäthoxydimethyldiisopropyl-acetyldiphenylamin 657.
 — diphenylamin 654.
 Diäthoxyoxoaminophenyl-iminodimethoxyphenylbutan 19.
 Diäthylacetylphenylen-diamin 45.
 — diaminhydroxymethylat 95.
 Diäthylamino-benzhydriylamin 247.
 — benzylamin 175.
 — benzyltoluidin 175.
 — cyclohexanol 348.
 — dimethylaminobenzylbenzhydrol 770.
 Diäthylaminocessigsäure-acetaminobenzylamid 176.
 — äthoxyacetaminobenzylamid 615.
 — äthoxylactylaminobenzylamid 615.
 — dioxybenzylamid 797.
 — nitrooxybenzylamid 588.
 Diäthylaminofornyl-cyanmethylenphenylendiamin 109.
 — oxyphenylharnstoff 485.
 Diäthylaminokresol 600.
 Diäthylaminomethyl-diphenylcarbinol 713.
 — methoxybenzylcarbinol 802.
 — phenylbenzoat 600.
 Diäthylamino-phenol 365, 408.
 — phenoläthyläther 365.
 Diäthylaminophenyl-acetat 410.
 — benzoat 410.
 Diäthylaminophenylcyanazomethin-carbonsäureamid 109.
 — carbonsäurenitril 109.
 — nitrophenyl 108.
 — phenyl 107.
 Diäthylamino-phenylkohlen-säurechlorid 410.
 — phenylthionamidsäure s. Dialkylamino....
 — resorcin dimethyläther 783.
 — tetrahydronaphthol 664.
 — tetrahydronaphthylbenzoat 664.
 Diäthyl-benzidin 222, 264.
 — benzoyldiphenyläthylen-diamin 252.
 — bromnitrooxybenzylamin 611.

Diäthylcarbamidsäure-acetaminophenylester 465.
 — aminophenylester 440.
 Diäthyl-cyanbenzalphenylen-diamin 107.
 — diacetylbenzidin 227.
 — diacetylphenylendiamin 97.
 — dibenzoylbenzidin 228.
 Diäthyl dibromacetoxy-benzylamin 585.
 — dimethylbenzylamin 648.
 Diäthyl dibromoxy-benzylamin 584.
 — dimethylbenzylamin 644, 648.
 Diäthyl dicyanmethylenphenylendiamin 109.
 Diäthyl dimethylindamin-sulfid 561.
 — thiosulfonat 562.
 — thiosulfonsäure, Endosalz 562.
 Diäthyl-dinitrobenzalphenylendiamin 85.
 — diphenylbenzoyläthylen-diamin 252.
 Diäthylglycin-acetaminobenzylamid 176.
 — äthoxyacetaminobenzylamid 615.
 — äthoxylactylaminobenzylamid 615.
 — dioxybenzylamid 797.
 — nitrooxybenzylamid 588.
 Diäthyl-malonsäurediphenetiddid 476.
 — naphthylphenylendiamin 83.
 Diäthyl-nitro-benzalphenylen-diamin 85.
 — cyanbenzalphenylendiamin 108.
 — oxybenzylamin 588.
 Diäthyl-oxy-methylisopropylbenzylamin 661.
 — phenetidin 365.
 Diäthylphenylen-diamin 41, 75.
 — diaminchlormethylat 76.
 — diaminthiosulfonsäure 559.
 Diäthyltoluidinamin-sulfid 562.
 — thiosulfonat 563.
 — thiosulfonsäure, Endosalz 563.
 Diäthyltoluylen-diamin 154.
 — diaminthiosulfonsäure 613.
 Diäthyltriäcetyldiaminophenol 567.
 Dialkylaminophenylthionamidsäuren 115.
 Diaminblau 218.

Diamine $C_nH_{2n} + 2N_2$ 1.
 — $C_nH_{2n}N_2$ 5.
 — $C_nH_{2n-4}N_2$ 6.
 — $C_nH_{2n-6}N_2$ 194.
 — $C_nH_{2n-10}N_2$ 196.
 — $C_nH_{2n-12}N_2$ 210.
 — $C_nH_{2n-14}N_2$ 266.
 — $C_nH_{2n-16}N_2$ 266.
 — $C_nH_{2n-18}N_2$ 270.
 — $C_nH_{2n-20}N_2$ 273.
 — $C_nH_{2n-22}N_2$ 288.
 — $C_nH_{2n-24}N_2$ 288.
 — $C_nH_{2n-26}N_2$ 291.
 — $C_nH_{2n-30}N_2$ 292.
 — $C_nH_{2n-32}N_2$ 292.
 — $C_nH_{2n-36}N_2$ 292.
 — $C_nH_{2n-40}N_2$ 293.
 — $C_nH_{2n-52}N_2$ 293.
 Diamin-echtrot 218.
 — grün 218.
 Diaminoacenaphthen 237.
 Diaminoacetaminobenzol 297.
 — naphthalin 305.
 — toluol 302.
 Diaminoacetyldiphenylamin 113.
 Diaminoäthyl-aminotoluol 303.
 — benzol 176, 177.
 — naphthalin 210.
 — phenol 628.
 Diaminoaminoanilinoamino-naphthylaminobenzol 337.
 Diaminoanilino-benzol 295.
 — hydrochinondiäthyläther 793.
 — naphthalin 304.
 — toluol 302.
 Diamino-anisol 567.
 — anthracen 269.
 — benzaminonaphthalin 305.
 — benzaminotoluol 303.
 — benzhydrol 698.
 — benzol 6, 33, 61.
 — benzolsulfaminotoluol 302.
 — benzylidiphenyl 281.
 — bisacetaminodiphenylmethan 341.
 Diaminobisamino-anilinobenzol 337.
 — naphthylaminobenzol 338.
 Diaminobis-benzylaminodimethyldiphenylmethan 342.
 — diäthylaminodiphenylsulfid 559.
 Diaminobisdimethylamino-diphenyl 339, 340.
 — diphenylsulfid 557.
 — diphenylmethan 340.
 — triphenylmethan 343.

- Diaminobrenzcatechin** 782.
Diaminobrenzcatechin-äthyl-äther 793.
 — dimethyläther 782.
 — methyläther 781, 782, 793.
Diamino-butylbenzol 191.
 — camphan 6.
 — carvacrol 653.
 — cumol 189.
 — cyclohexan 1, 2.
 — cymol 192.
Diaminodiäthyl-aminodiphenylmethan 307.
 — benzol 193.
 — diphenyl 264.
Diaminodianilino-benzol 337.
 — diphenylsulfon 567.
Diaminodibenzyl 248, 249.
Diaminodibenzyl-amin 172, 176.
 — diphenyl 291.
 — disulfid 619, 620, 623.
 — sulfid 619, 623.
Diaminodimethylamino-benzol 295.
 — diphenyl 306.
 — diphenylamin 298.
 — methyldiphenylamin 303.
 — methyldiphenylmethan 309.
 — methyltriphenylmethan 318, 319.
 — toluol 302, 303.
Diaminodimethyl-benzhydrol 720.
 — benzol 178, 179, 181, 182, 183, 186, 187, 188.
 — cyclohexan 3.
 — diphenyl 255, 256, 261.
 — diphenyläther 596.
 — diphenylcarbinol 720.
 — diphenyldisulfid 592, 601.
 — diphenylmethan 262, 263.
 — diphenylsulfid 576, 591.
 — triphenylmethan 284.
Diamino-dinaphthyl 289, 290.
 — diphenyl 210, 211, 213, 214.
Diaminodiphenyl-äthan 249.
 — äther 361, 441.
 — äthersulfonsäure 550.
 — amin 52, 110, 295.
 — butan 264.
 — butylen 268.
 — carbinol 698.
 — diphenyl 291.
 — disulfid 400, 426, 536.
 — disulfoxyd 426.
Diaminodiphenylen-bisglykolsäure 809.
 — bistrimethylammoniumhydroxyd 339.
Diaminodiphenylhexadien, Dibenzoylederivat des 270.
Diaminodiphenyl-methan 237, 238.
 — methandiessigsäure 244.
 — sulfid 399, 535.
 — sulfon 399, 426, 536, 553.
 — sulfoxyd 536.
Diamino-ditan 237, 238.
 — dithiohydrochinon 792.
 — divinylidiphenyl 270.
 — durol 193.
 — fluoren 266.
 — formyldiphenylamin 113.
 — fuchsonimid 754.
 — guajacol 781, 782; s. auch **Diaminobrenzcatechin-methyläther**.
 — hydrochinon 791, 792.
 — hydrochinonäthyläther 793.
 — hydrochinonmethyläther 793.
 — isopropylbenzol 189.
 — kresol 588, 597; s. auch **Oxyaminobenzylamin**.
Diaminokresol-äthyläther 588, 613; s. auch **Äthoxyaminobenzylamin**.
 — methyläther 611.
Diamino-menthan 3, 4.
 — menthen 5.
 — mesitol 650.
 — mesitylen 190, 191.
 — methoxymethylbenzol 611.
 — methyläthylbenzol 189.
Diaminomethylaminodimethylamino-diphenylmethan 340.
 — methyldiphenylmethan 341.
Diaminomethyl-aminotoluol 301, 302, 303.
 — benzol 123, 124, 144, 148, 164, 165, 174.
 — cyclohexan 2.
 — dimethoäthylcyclopentan 4.
 — diphenyl 247.
 — diphenylmethan 254, 255.
 — isopropylbenzol 192.
 — methoäthencyclohexan 5.
 — methoäthylcyclohexan 3, 4.
 — methoäthylcyclohexen 5.
 — naphthalin 209.
 — phenylmercaptan 597.
 — phloroglucin 829.
 — tolylnaphthalin 272.
Diamino-naphthalin 196, 200, 201, 203, 204, 205, 207, 208.
 — naphthalintetrahydrid 194.
 — naphthol 674, 675, 676, 686, 687.
 — orcin 799.
 — phenanthren 270.
Diamino-phenanthrol 725.
 — phenetol 564, 567.
 — phenol 549, 553, 563, 564, 567.
 — phenoläthyläther 564, 567.
 — phenolmethyläther 567.
Diaminophenoxy-benzolsulfonsäure 550.
 — naphthalinsulfonsäure 550.
Diaminophenyl-diphenyl 273.
 — mercaptan 555.
 — naphthalin 271.
 — thioschwefelsäure 556.
Diamino-phloroglucinmethyläther 828.
 — pseudocumol 190.
 — pyren 273.
 — pyrogallol 826.
 — resorcin 787, 788.
 — stilben 266, 267.
 — tetraäthylbenzol 194.
Diaminotetramethyl-benzol 193.
 — diphenyl 264.
 — diphenyläther 634.
 — diphenylmethan 265.
 — triphenylmethan 286.
Diamino-thiokresol 597.
 — thiophenol 555.
 — thymol 659.
 — thymoläthyläther 659.
 — tolan 269.
 — toluhydrochinon 795.
 — toluol 123, 124, 144, 148, 164, 165, 174.
 — tribenzylamin 173.
Diaminotrimethyl-benzol 190, 191.
 — bicycloheptan 6.
 — fuchsonimid 772.
Diaminotriphenyl-amin 113.
 — carbinol 742.
 — carbinolmethyläther 743.
 — methan 273, 274.
Diamino-tritan 273, 274.
 — veratrol 782.
 — xylol 178, 179, 181, 182, 183, 186, 187, 188.
Diamin-reinblau 808.
 — scharlach 218.
 — schwarz 218.
Dianilino-diphenylbutylen 268.
 — fuchsonanil 760.
 — phenol 551, 567.
 — salicylaminobenzol 297.
 — tetraphenylxylol 292.
 — toluol 164.
 — triphenylcarbinol 746.
 — triphenylmethan 276.
Dianilschwarz 38.
Dianisalbismethoxyphenyläthylendiamin 814.

- Dianisalphenylendiamin 93.
 Dianisidin 807.
 Dianisidinblau 808.
 Dianisidinomethan 368, 452.
 Dianisoylaminonaphthol 680.
 Dianisyl-amin 608.
 — nitrosamin 609.
 Dibenzal-benzidin 224.
 — bismethoxyphenyläthylendiamin 814.
 — diphenyläthylendiamin 249, 251.
 — phenylendiamin 19, 44, 85.
 — tolidin 255.
 — toluylendiamin 132.
 Dibenzamino- s. Bisbenz-
 amino- bezw. Dibenzoyl-
 amino-
 Dibenzolsulfonyl-aminophenol 382.
 — benzidin 233.
 — bisbromäthylphenylendi-
 amin 116.
 — diäthylphenylendiamin 52, 116.
 — diäthyltoluylendiamin 162.
 — diisobutylxylylendiamin 181.
 — dimethylbenzidin 233.
 — naphthylendiamin 207.
 — phenylendiamin 25, 52, 115.
 — toluylendiamin 139, 162.
 — xylylendiamin 181.
 Dibenzoyladrenalin 832.
 Dibenzoylamino-kresol 577, 604.
 — naphthol 666, 670, 671, 673, 680, 682, 683, 684, 685, 686.
 — phenol 373, 416, 470.
 — phenylmercaptan 401.
 — resorcindiäthyläther 786.
 — thiophenol 401.
 — thymol 658.
 — xylenol 631.
 Dibenzoyl-benzidin 228.
 — bisacetoxypheyläthylendiamin 814.
 — bisbenzoyloxyphenyläthylendiamin 814.
 — bisoxyphenyläthylendiamin 813.
 — dianisidin 809.
 — diphenyläthylendiamin 250, 251.
 — diphenylin 212.
 — diphenyloxäthylamin 708.
 — ephedrin 638.
 — isodiphenyloxäthylamin 712.
 — methanoxyanil 415.
 — methebenin 840.
 Dibenzoyl-naphthylendiamin 199, 202, 204, 207.
 — oxybenzaminomethylbenzol 798.
 Dibenzoyloxybisdimethylamino-diphenylmethan 812.
 — triphenylmethan 821.
 Dibenzoyloxymethyl-acetylaminöäthylphenanthren 818.
 — benzoylaminoäthylphenanthren 818.
 Dibenzoyl-phellandrendiamin 5.
 — phenylendiamin 21, 47, 98.
 — pseudoecephedrin 638.
 — tolidin 259.
 — toluylendiamin 134, 158.
 — xylylendiamin 181, 189.
 Dibenzyl-acetylphenylendiamin 45.
 — amarin 252.
 — aminophenol 367, 450.
 — benzidin 291.
 — benzoyldiphenyläthylendiamin 252.
 — dibenzoyldiphenyläthylendiamin 253.
 — diphenyläthylendiamin 250.
 — oxybenzylphenylendiamin 84.
 — oxydimethyldiisopropyl-diphenylamin 655.
 — phenylendiamin 19, 82.
 Dibromacetamino-anisol 518.
 — phenol 387, 518.
 — phenolmethyläther 518.
 Dibromacetoxybenzyl-acetanilid 585.
 — diäthylamin 585.
 — methylanilin 585.
 — toluidin 609.
 Dibromacetoxydiäthylamino-dimethyldiphenylmethan 718.
 — methanjodmethylyl 718.
 Dibromacetoxydimethylamino-acetaminodimethyldiphenylmethan 719.
 — dimethyldiphenylmethan 716, 719.
 — dimethyldiphenylmethanhydroxymethylyl bezw. Salze 717, 719.
 Dibromacetoxydimethylbenzyl-acetanilid 643, 647, 650.
 — anilin 642, 644.
 — diäthylamin 648.
 — diisoamylamin 644, 648.
 Dibromacetoxydimethylbenzyl-methylanilin 645.
 — naphthylacetamid 647, 650.
 Dibromäthansulfonsäurephenetidid 508.
 Dibromamino-acetaminotoluol 141.
 — anisol 387, 517.
 — diphenylamin 28, 119.
 — kresol 595.
 — phenetol 387, 420, 517.
 — phenol 387, 517.
 — phenoläthyläther 387, 420, 517.
 — phenolmethyläther 387, 517.
 — resorcin 786.
 — resorcindiäthyläther 787.
 Dibromanilinoformyloxydimethylaminodimethyldiphenylmethan 716.
 — benzyanilin 649.
 Dibrombenzamin-anisol 518.
 — phenol 518.
 — phenolmethyläther 518.
 Dibrombenzidin 234.
 Dibrombenzoyl-oxybenzylacetanilid 586.
 — oxydimethylaminodimethyldiphenylmethan 716.
 — oxydimethylbenzyanilin 644.
 — phenylendiamin 120.
 Dibrom-bernsteinsäurediphenetidid 475.
 — chinondimethylaminocanil 89.
 — chinonoxyanil 456.
 Dibromdiacetyl-aminoresorcindiacetat 787.
 — phenylendiamin 24, 55, 120; s. auch 28.
 Dibromdiamino-benzol 28, 55, 119.
 — diphenyl 211; s. auch Dibrombenzidin.
 — methylisopropylbenzol 193.
 — methylpropylbenzol 192.
 Dibrom-dimethylaminocycloheptanol 349.
 — dimethylbenzidin 260.
 — dioxyaminomethylbenzol 798.
 — dioxydiphenylamin 518.
 — gallussäurebromäthoxyanilid 517.
 Dibrommethoxydimethylbenzyl-anilin 644.
 — diisoamylamin 648.
 — methylanilin 645.
 Dibrommethoxyphenylnitrosamin 518.

- Dibromnitro-diaminobenzol 59.
 — phenylendiamin 59.
 Dibromnitrosaminophenol-
 methyläther 518.
 Dibromoxy-aminodimethyl-
 aminodimethyldiphenyl-
 methan 718.
 — aminomethylbenzol 595.
 — anilinonaphthol 667.
 Dibromoxybenzal-aminoben-
 zyl-naphthol 728.
 — oxynaphthylbenzylamin
 728.
 Dibromoxybenzylacet-anilid
 585.
 — anisidid 586.
 — pseudocumidid 586, 610.
 — toluidid 586, 609.
 — xyloidid 586, 609, 610.
 Dibromoxybenzyl-anilin 585.
 — benzanilid 587.
 — benzylamin 585, 609.
 — diäthylamin 584.
 — diisoamylamin 585, 609.
 — methylanilin 585.
 — naphthylacetamid 586.
 — pseudocumidid 609.
 — toluidin 609.
 Dibromoxydiäthylaminodi-
 methyldiphenyl-methan
 718, 719.
 — methaniodmethylat 718.
 Dibromoxydibenzylamin 585,
 609.
 Dibromoxydimethylamino-
 acetaminodimethyldiphe-
 nylmethan 718.
 — dimethyldiphenylmethan
 716, 719.
 — dimethyldiphenylmethan-
 hydroxyäthylat 717.
 — dimethyldiphenylmethan-
 hydroxymethylat 717, 719.
 — diphenylmethan 695.
 Dibromoxydimethylbenzyl-
 acetanilid 643, 647, 650.
 — amin 644.
 — anilin 642, 643, 644, 649.
 — benzanilid 647.
 — benzylamin 649.
 — diäthylamin 644, 648.
 — diisoamylamin 642, 644,
 648.
 — methylanilin 644, 649.
 — naphthylacetamid 647, 650.
 — naphthylamin 646, 649.
 — pseudocumidid 645.
 — toluidin 645.
 — xyloidin 645.
 Dibromoxymethyläthylami-
 nodimethyldiphenylme-
 thanhydroxymethylat
 717.
- Dibrom-phenylendiamin 28,
 55, 119.
 — tetramethylphenylendi-
 amin 55.
 — tolidin 260.
 Dibutylxydimethyldiisopro-
 pyldiphenylamin 655.
 Dicarbonylbenzidin 230.
 Dichloracetamino-anisol 385.
 — phenetol 512.
 — phenoläthyläther 512.
 — phenolmethyläther 385.
 Dichloramino-anisol 385, 513.
 — bisdimethylaminotriphe-
 nylmethan 317.
 — diphenylamin 26.
 — phenetol 512, 514.
 — phenol 385, 512, 513.
 — phenoläthyläther 512, 514.
 — phenolmethyläther 385,
 513.
 — phenylkohlenensäureäthyl-
 ester 385.
 Dichloranilinonaphthol 682.
 Dichlorbenzal-aminophenol-
 äthyläther 453.
 — phenetidid 453.
 Dichlor-benzidin 234.
 — bisacetaminotriphenyl-
 methan 278.
 Dichlorbisdimethylamino-di-
 phenylmethan 244.
 — triphenylcarbinol 748.
 — triphenylmethan 278.
 Dichlor-bismethylaminodime-
 thyltriphenylcarbinol
 770.
 — chinonimidoxyanil 456.
 Dichlordiacetyl-phenylendi-
 amin 24, 27, 52, 114, 118;
 s. auch 54.
 — tolidin 260.
 Dichlordiamino-benzol 27, 54,
 118.
 — diphenylmethan 244.
 — hydrochinon 791.
 — naphthalin 209.
 — toluol 165.
 — triphenylmethan 278.
 — xylol 179, 182.
 Dichlor-dianilinohydrochinon
 792.
 — dibenzoylbenzidin 234.
 Dichlordibrom-diacetylphes-
 nylendiamin 55.
 — oxybenzylacetylanilin 585.
 Dichlordimethyl-aminodiphe-
 nylmethan 903.
 — benzinid 259.
 Dichlordinitro-acetoxydiphe-
 nylamin 513.
 — äthoxydiphenylamin 386.
- Dichlordinitro-methoxydiphe-
 nylamin 385.
 — oxydiphenylamin 513.
 — oxymethyldiphenylamin
 513.
 Dichlor-dioxybisdiäthyl-
 aminotriphenylmethan
 820.
 — diphenylphenylendiamin
 118.
 — naphthylendiamin 209.
 — nitrobisdimethylamino-
 triphenylmethan 280.
 — oxyaminodiphenylamin
 503.
 — oxydimethylaminodi-
 phenylamin 513.
 — oxyphenylurethan 385.
 — pararosanilin 762.
 — phenylendiamin 27, 54,
 118.
 — pikrylaminophenol 513.
 — tolidin 259.
 — triaminotriphenylcarbinol
 762.
 — trinitroacetoxydiphenyl-
 amin 525.
 — trinitrooxydiphenylamin
 513, 525.
 Dicinnamal-benzidin 226.
 — phenylendiamin 87.
 — tolidin 258.
 — toluylendiamin 132.
 Dicinnamoyltoluylendiamin
 159.
 Dicuminal-diphenyläthylens-
 diamin 251.
 — tolidin 258.
 — toluylendiamin 132.
 Dicyanphenylendiamin 50.
 Diformylbenzidin 227.
 — bismethoxyphenyläthylens-
 diamin 814.
 — diphenyläthylendiamin
 251.
 — diphenyloxäthylamin 707.
 — phenylendiamin 45, 94.
 — tolidin 258.
 — toluylendiamin 133.
 Digalloylphenylendiamin 106.
 Diglykolamidsäure-dianisidid
 419, 506.
 — diphenetidid 419, 507.
 Dihydrocarvyldiamin 5.
 Diisoamylbrom-nitrooxy-
 benzylamin 611.
 — oxydimethylbenzylamin
 643.
 Diisoamylidibrom-acetoxy-
 dimethylbenzylamin 644,
 648.
 — methoxydimethylbenzyl-
 amin 648.

- Diisoamylidibrom-oxybenzyl-amin 585, 609.
 — oxydimethylbenzylamin 642, 644, 648.
 Diisoamyl-phenylendiamin 76.
 — tetrabromoxybenzylamin 587, 597.
 — tribromoxymethylbenzyl-amin 631, 635.
 Diisobutyl-oxyethylisopropylbenzylamin 661.
 — xylylendiamin 180.
 Disocyan-mesitol 651.
 — trimethylbenzol 190.
 Dijod-aminophenol 520.
 — diaminobenzol 56, 120.
 — phenylenbisphenylharnstoff 56.
 — phenyldiamin 56, 120.
 Dimercapto-aminodiphenyl 810.
 — aminomethylbenzol 795.
 — phenyldiamin 792.
 Dimethebeninmethinhydroxymethylat 839.
 Dimethoxy-acetaminopropylbenzol 802.
 — acetoxymethylacetylaminomethylphenanthren 840.
 — äthoxyphenylimino-methylbenzoesäure 498.
 Dimethoxyamino-diphenylamin 782.
 — diphenylmethan 813.
 — diphenylcarbonimid 808.
 — diphenylisocyanat 808.
 — diphenylisothiocyanat 809.
 — diphenylsenföhl 809.
 — phenanthren 816, 817.
 — propylbenzol 802.
 Dimethoxy-benzalaminophenoläthyläther 458.
 — benzaminohydrochinon-dimethyläther 789.
 — benzhydrylamin 813.
 — benzidin 807.
 Dimethoxybenzoyloxy-dimethylaminomethylphenanthrenjodmethylat 840.
 — methylbenzoylaminomethylphenanthren 840.
 Dimethoxybenzyl-amin 796.
 — aminoacetaldehyddiäthylacetal 796.
 Dimethoxy-bisacetaminodiphenylmethan 813.
 — bispikrylaminodiphenyldisulfid 791.
 — carbäthoxyaminophenanthren 816, 817.
 Dimethoxydiamino-benzhydrol 836.
 — dimethyldiphenyl 815.
 — diphenyl 807.
 — diphenylcarbinol 836.
 — diphenyldisulfid 791.
 — diphenylmethan 812, 813.
 — diphenylsulfon 790.
 Dimethoxydibenzylamin 608.
 Dimethoxydimethylaminomethylphenanthren 817.
 — bismethoxyphenylacetonaphthen 845.
 — diphenylacenaphthen 824.
 — phenyliminobenzoylacetone 93.
 — triphenylmethan 819.
 Dimethoxydimethylbenzidin 815.
 — diisopropyldiphenylamin 654.
 Dimethoxydiphenylamin 451.
 Dimethoxydiphenyl-bisäthylbenzoylisothioharnstoff 809.
 — diisothiocyant 809.
 — dileukauramin 809.
 — disenföhl 809.
 Dimethoxy-oxyanilinophthalid 498.
 — oxyphenyliminomethylbenzoesäure 498.
 — paraleukanilin 821.
 — pararosanilin 841.
 — phenacetaminomethyl-dimethoxyphenylcarbinol 833.
 — phenetidinophthalid 498.
 Dimethoxyphenyl-äthylamin 800.
 — äthyl-dimethoxyphenyl-essigsäureamid 801.
 — dimethoxydimethylaminomethylphenyläthyl 843.
 — senföhl 786.
 Dimethoxytetraäthoxy-pararosanilin 846.
 — triaminotriphenylcarbinol 846.
 Dimethoxytri-amino-triphenylcarbinol 841.
 — triphenylmethan 821.
 Dimethylacetoxy-naphthylacetylphenylendiamin 685.
 — phenyläthylamin 626.
 Dimethylacetyl-carbäthoxymethylenphenylendiamin 108.
 — naphthylendiamin 202.
 Dimethylacetylphenylendiamin 20, 45, 95.
 Dimethylacetylphenylendiaminhydroxymethylat 45, 95.
 Dimethyläthoxyphenyl-naphthamidin 471.
 Dimethyläthyl-acetaminomethylphenylammoniumbromid 133.
 — oxyanilinophenylammoniumjodid 502.
 — oxyphenyläthylammoniumhydroxyd 627.
 Dimethylamarin 252.
 Dimethylaminoacetaminomethylacetylaminobenzol 297.
 — phenylacetat 551.
 — toluol 133, 146, 157.
 — toluoljodmethylat 157.
 Dimethylaminomethylphenylcarbinol 637, 638, 639.
 Dimethylaminocanilinochinonoxim 93.
 — diphenylmethan 243.
 — essigsäuredimethylaminonilid 114.
 — naphthol 685.
 — pentadienaldimethylaminoanil 88.
 Dimethylaminobenzaminophenylbenzoat 552.
 — xylol 184.
 Dimethylamino-benzhydrol 696.
 — benzhydroläthyläther 697.
 — benzhydrylamin 246.
 — benzophenonchlorid 903.
 Dimethylaminobenzyl-acetat 622.
 — alkohol 622.
 — amin 175.
 — diäthylaminobenzylbenzol 283.
 — oxydiäthylaminobenzylbenzol 770.
 — oxydimethylaminobenzylbenzol 770.
 — toluidin 175.
 Dimethylaminobisacetaminobenzol 297.
 — diphenyl 306.
 — methyltriphenylmethan 319.
 — toluol 303.
 Dimethylaminobis-äthylbenzylaminotriphenylcarbinol 761.
 — benzalaminodiphenyl 306.
 — diäthylaminomethyltriphenylmethan 319.
 — dimethylaminophenylanthracendihydrid 335.

- Dimethylaminobis-salicylal-aminodiphenyl 306.
 — thiocarbonylaminodiphenyl 306.
 Dimethylamino-borneol 353.
 — campherjodmethylat, Benzoesäureester seiner Enolform 354.
 — cycloheptanol 349.
 — cycloheptenol 351.
 — cyclooctenol 352.
 — diacetylaminocetyl-diphenylamin 113.
 Dimethylaminodiäthylaminodimethylaminobenzyltriphenylcarbinol 777.
 — dimethylaminobenzyltriphenylmethan 334.
 — phenylanthracen 289.
 — phenylanthracendihydrid 288.
 Dimethylaminodimethylamino-benzylbenzhydrol 770.
 — phenylanthracen 288.
 — phenylanthracendihydrid 288.
 — phenylbenzofluoren 291.
 — phenylfluoren 288.
 Dimethylamino-dimethylbicyclononanoldimethylat 354.
 — diphenylamin 79.
 — diphenylendiisothiocyanat 306.
 — diphenylendisensöl 306.
 — diphenylin 306.
 — diphenylsulfon 537, 548.
 Dimethylaminoformyl-benzalphenylendiamin 107.
 — cyanmethylenphenylendiamin 109.
 Dimethylamino-hydrochinon-dimethyläther, Hydroxymethylat des 789.
 — kresol 599.
 Dimethylaminomethylbenzylcarbinbenzoat 640.
 — benzylcarbinol 640.
 — bicyclononanoldimethylat 352.
 — cyanmethylenaminodiphenylmethanjodmethylat 244.
 — dimethylaminophenylfluoren 288.
 — dioxyphenylcarbinol 833.
 — diphenylsulfon 537, 548.
 Dimethylaminomethylenamino-phenylmercaptan 560.
 — thiophenol mono- und polymeres 560.
 Dimethylaminomethylmethoxybenzylcarbinbenzoat 802.
 — methoxybenzylcarbinol 802.
 — naphthol 688.
 Dimethylaminomethylnitrosamino-diphenylmethan 244.
 — phenyl-naphthalin 272.
 — xylol 184.
 Dimethylaminomethylphenylacetat 600.
 — benzoat 600.
 — carbinbenzoat 629.
 — carbinol 629, 660.
 Dimethylamino-naphthol 670.
 — naphthylaminotoluol 131.
 — nitrobenzaminophenyl-nitrobenzoat 552.
 — oxybenzyltriphenylcarbinol 824.
 — phenol 362, 405, 442.
 Dimethylaminophenol-äthyläther 407, 443.
 — methyläther 363, 407, 443.
 — vinyläther 363.
 Dimethylaminophenylacetat 407, 443.
 — anthrachinonylsulfon 538, 549.
 — anthrylsulfon 538, 548.
 — benzoat 407.
 Dimethylaminophenylbenzylcarbinol 706.
 — cyanisothioharnstoff 103.
 — nitrosamin 117.
 Dimethylaminophenylbisäthylaminonaphthylcarbinol 777.
 — methan 335.
 Dimethylaminophenylbisaminonaphthylcarbinol 778.
 — methan 335.
 Dimethylaminophenylbisdimethylaminonaphthylmethan 335.
 — methylaminonaphthylcarbinol 777.
 — methylaminonaphthylmethan 335.
 — oxynaphthylmethan 825.
 — toluidinonaphthylcarbinol 778.
 — toluidinonaphthylmethan 335.
 Dimethylaminophenylcarbamylazomethin-nitrophenyl 107.
 — phenyl 107.
 Dimethylaminophenylcuminylnitrosamin 117.
 Dimethylaminophenylcyanazomethin-carbonsäureamid 109.
 — carbonsäurenitril 109.
 — nitrophenyl 107.
 — phenyl 107.
 Dimethylaminophenyl-dithiobiuret 103.
 — glycin 105.
 — glycynamid 105.
 — glycinitril 105.
 — harnstoff 102.
 Dimethylaminophenyliminoacetessigsäureäthylester 108.
 — acetylaceton 92.
 — benzoylaceton 92.
 Dimethylaminophenylkohlen-säurechlorid 408.
 — mercaptan 537.
 — methylnitrosamin 53, 116.
 — naphthylcarbinol 732.
 — naphthylsulfon 537, 538, 548.
 — nitrosaminophenol 419.
 — oxamid 99.
 — oxamidsäure 99.
 — oxamidsäurehydroxymethylat 47; inneres Anhydrid 47, 99.
 — phenylnitrosamin 116.
 — succinamidsäurehydroxymethylat, inneres Anhydrid des 48.
 — thioharnstoff 102.
 — thionamidsäure s. Diäthylamino
 — tolylsulfon 537, 548.
 Dimethylamino-salicylalaminomethyl-diphenylamin 162.
 — tetrahydronaphthol 664.
 — tetrahydronaphthylbenzoat 664.
 — thiocarbäthoxyaminothiocarbonylaminodiphenyl 306.
 — thiophenol 537.
 — triphenylcarbinol 739, 740.
 Dimethyl-anisalphenylen-diamin 93.
 — anisidin 363, 407, 443.
 — anisoyloxyphenyläthylamin 627.
 — benzalphenylendiamin 84.
 — benzidin 220, 255, 256.
 Dimethylbenzidin-diessigsäuredinitril 231.
 — disulfonsäures Natrium 224.

Dimethylbenzochinonoxyanil 457.
 Dimethylbenzoyl-diphenyl-äthylendiamin 252.
 — oxyphenyläthylamin 627.
 — phenylendiamin 21, 46, 98.
 — phenylendiaminhydroxymethylat 46.
 Dimethyl-benzylphenylen-diamin 82.
 — bernsteinsäurephenetidid 475, 476.
 — biscyanmethylbenzidin 231.
 — bromnitrophenylallyliden-phenylendiamin 87.
 — bromphenylallylidenphenylendiamin 86.
 — chinondimethylamino-anil 90.
 Dimethylchlor-acetylphenylendiamin 95.
 — nitrophenylallyliden-phenylendiamin 86, 87.
 — phenylallylidenphenylen-diamin 86.
 Dimethyl-cinnamalphenylen-diamin 86.
 — cinnamoyloxyphenyläthylamin 627.
 — cuminalphenylendiamin 86.
 — cuminylphenylendiamin 82.
 Dimethylcyan-benzalphenylendiamin 107.
 — methylphenylendiamin 105.
 Dimethylcyclohexandion-acetaminoanil 45, 96.
 — aminoanil 44, 88.
 — bisaminoanil 44.
 Dimethyldiacetyl-diphenyl-äthylendiamin 251.
 — phenylendiamin 46, 97.
 Dimethyldiäthyl-dibenzyl-pararosanilin 761.
 Dimethyldiäthylindamin-sulfid 560.
 — thiosulfonat 561.
 — thiosulfonsäure, Endosalz 561.
 Dimethyldiäthylphenylen-diamin 76.
 — diaminbischydroxymethylat 76.
 Dimethyl-dibenzoyldiphenyl-äthylendiamin 252.
 — dicyanmethylenphenylen-diamin 109.
 Dimethyldihydroresorcin-acetaminoanil 45, 96.
 — aminoanil 44, 88.
 — bisaminoanil 44.

Dimethyldimethylamino-phenyl-äthylbisdimethylaminophenylcarbinol 772.
 — glycolphenylendiamin 114.
 Dimethyl-dinaphthylphenylendiamin 83.
 — dinitrobenzalphenylen-diamin 85.
 Dimethyldiphenyl-äthylen-diamin 250.
 — benzoyläthylendiamin 252.
 — diacetyläthylendiamin 251.
 — dibenzoyläthylendiamin 252.
 Dimethyldiphenylen-bis-oxamidsäureäthylester 259.
 — diarnstoff 259.
 — diisothiocyanat 259.
 — dileukauramin 309.
 — disenfö 259.
 — diurethan 259.
 Dimethyldiphenylin 256.
 Dimethyldiphenyl-methylen-phenylendiamin 87.
 — oxäthylamin 707.
 — toluylendiamin 164.
 — xylylendiamin 180.
 Dimethyl-ditolyphenylen-diamin 42, 81, 82.
 — formylphenylendiamin 94.
 — glycinphenetidid 506.
 Dimethylindamin-thiosulfonat 561.
 — thiosulfonsäure 561.
 Dimethyl-isopropylbenzyl-phenylendiamin 82.
 — methoxybenzylphenylen-diamin 608.
 — morphotebainmethinjod-methylat 837.
 — naphthylendiamin 201.
 — naphthylphenylendiamin 43, 82, 83.
 Dimethylnitro-aminoformylbenzalphenylendiamin 107.
 — benzalphenylendiamin 84.
 — cinnamalphenylendiamin 86.
 — cyanbenzalphenylen-diamin 107.
 — phenylbenzimidazoldihydrid 156.
 Dimethyloxy-acetaminobenzylamin 614.
 — benzalphenylendiamin 93.
 — benzylamin 580.
 — methylisopropylhexahydrobenzylamin 351.
 — naphthylmethylanilin 688.

Dimethyloxy-naphthylphenylendiamin 685.
 — phenyläthylamin 626.
 Dimethylphenetidin 407, 443.
 Dimethylphenyl-anisidin 414.
 — benzylmethylenphenylen-diamin 87.
 Dimethylphenylendiamin 15, 39, 40, 71, 72, 178, 179, 181, 182, 183, 187, 188.
 Dimethylphenylendiamin-bisthiosulfonsäure 792.
 — disulfonsäures Natrium 83—84.
 — hydroxymethylat bezw. Salze 40, 75.
 — thiosulfonsäure 557.
 Dimethylphenylengrün 89.
 Dimethylphenyl-glycolphenylendiamin 114.
 — leukaauramin 308.
 — methoxyphenylmethylen-phenylendiamin 93.
 — naphthylendiamin 271.
 — nitrosaminoacetylphenylendiamin 114.
 — phenetidin 414.
 — phenylendiamin 79.
 Dimethyl-pikrylphenylendiamin 42.
 — pseudogranatolin 352.
 — salicylalphenylendiamin 92.
 Dimethyltoluindamin-sulfid 562.
 — thiosulfonat 562.
 — thiosulfonsäure, Endosalz 562.
 Dimethyltoluylendiamin 153.
 — diaminthiosulfonsäure 612.
 Dimethyl-trinitrobenzalphenylendiamin 85.
 — triäthylaminophenylpropan 331.
 Dinaphthyl-benzidin 223, 224.
 — diacetylphenylendiamin 46, 97.
 — dibenzoylphenylendiamin 47, 99.
 Dinaphthylin 290.
 Dinaphthyl-phenylendiamin 43, 83.
 — xylylendiamin 181, 189.
 Dinitroacetamino-anisol 393, 394, 425, 526, 527, 528, 530.
 — diphenyläther 463.
 — diphenylamin 96.
 — methyldiphenylamin 133.
 — phenetol 394, 526.
 — phenol 396, 425, 526, 528, 530.
 — phenoläthyläther 394, 526.

- Dinitroacetamino-phenoldi-
 nitrophenyläther 530.
 — phenolmethylläther 393,
 394, 425, 526, 527, 528,
 530.
 — phenoxyessigsäure 526,
 527, 530.
 — phenylacetat 530.
 — phenylphthalamidsäure
 101.
 Dinitroacetoxy-diphenylamin
 366, 446.
 — methyldiphenylamin
 448.
 Dinitroacetylbenzoylamino-
 phenol 530.
 Dinitroäthansulfonylamino-
 phenetol 531.
 — phenoläthyläther 531.
 Dinitroäthoxy-diphenylamin
 366, 393, 423, 424.
 — methylaminomethylbenzol
 575.
 Dinitroäthoxyphenyl-äthyl-
 nitramin 394.
 — methylnitramin 394.
 — sulfoxyddiphenylamin
 401.
 — urethan 531, 532.
 Dinitroäthylamino-anisol 393,
 424.
 — phenetol 393.
 — phenoläthyläther 393.
 — phenolmethylläther 393,
 424.
 Dinitroäthylnitramino-anisol
 394.
 — phenetol 394.
 — phenoläthyläther 394.
 — phenolmethylläther 394.
 Dinitroamino-anisol 393, 394,
 395, 423, 424, 525, 527,
 528, 529.
 — diphenyläther 438.
 — diphenylamin 41, 79.
 — kresol 591, 595, 601, 614.
 Dinitroaminomethyl-amino-
 toluol 142.
 — diphenylamin 42, 81, 131,
 155.
 — nitraminotoluol 143.
 — nitrosaminotoluol 142.
 — phenylmethylnitramin
 143.
 — phenylmethylnitrosamin
 142.
 Dinitroamino-phenetol 393,
 423, 525.
 — phenol 394, 424, 525, 527,
 529, 548.
 Dinitroaminophenol-äthyl-
 äther 393, 423, 525.
 — dinitrophenyläther 529.
 Dinitroaminophenolmethyl-
 äther 393, 394, 395, 423,
 424, 525, 527, 528, 529.
 Dinitroamino-phenoxyessig-
 säure 526, 527, 528, 529.
 — phenylaminonaphthyl-
 phenylendiamin 200.
 — phenylbenzoat 395.
 — resorcin 783.
 — resorcindimethyläther 787.
 Dinitroanilino-acetamino-
 phenol 566.
 — brencatechindimethyl-
 äther 781.
 — formaminotoluol 133.
 Dinitroanilinohydrochinon-
 äthyläther 789.
 — diäthyläther 790.
 — dimethyläther 789.
 — methyläther 789.
 Dinitroanilinomethyl-nitr-
 aminotoluol 143.
 — nitrosaminotoluol 143.
 — phenylmethylnitramin 143.
 — phenylmethylnitrosamin
 143.
 Dinitroanilino-phenoläthyl-
 äther 393, 423, 424.
 — phenolmethylläther 393,
 423, 424.
 — resorcindimethyläther 787.
 — veratrol 781.
 Dinitrobenzalamino-naphthol
 668, 671, 681, 683, 684,
 686.
 — naphtholmethylläther 684.
 — naphthylacetat 668.
 — naphthylbenzoat 682.
 — phenoläthyläther 454.
 Dinitrobenzal-benzidin 224.
 — phenetidid 454.
 Dinitrobenzamino-anisol 394,
 526.
 — phenol 396, 528.
 — phenolmethylläther 394,
 526.
 — phenylacetat 530.
 Dinitro-benzanthron 901.
 — benzidin 235, 236.
 — benzoyltoluidinophenyl-
 benzoat 416.
 — benzylaminacetamino-
 phenol 566.
 Dinitrobisacetamino-diphenyl-
 disulfid 547.
 — diphenylmethan 246.
 — toluol 164.
 Dinitrobisamino-naphthyl-
 phenylendiamin 200.
 — phenylphenylendiamin 60.
 Dinitrobiscarboxymethyl-
 aminodiphenylmethan
 246.
 Dinitrobisdiäthylaminodi-
 phenylmethan 246.
 Dinitrobisdimethylamino-di-
 phenylmethan 245, 246.
 — phenyläthan 254.
 — triphenylmethan 280.
 Dinitrobismethyl-aminotoluol
 142, 165.
 — nitrosaminotoluol 143.
 Dinitrobis-nitrobenzoylamino-
 phenol 530.
 — oxyphenylphenylendi-
 amin 500.
 Dinitrochloranilinomethyl-
 nitraminotoluol 143.
 — phenylmethylnitramin
 143.
 Dinitrodiacetyl-aminophenol
 530.
 — benzidin 237.
 — phenylendiamin 59, 123;
 s. auch 32.
 Dinitrodiäthoxy-acetamino-
 diphenylamin 790.
 — dimethylaminodiphenyl-
 amin 790.
 — diphenylamin 790.
 — diphenyl-naphthylamin 790.
 Dinitrodiamino-anisol 552.
 — benzol 32, 59.
 — diphenyl 210; s. auch Di-
 nitrobenzidin.
 Dinitrodiaminodiphenyl-disul-
 fid 401, 547.
 — methan 245, 246.
 — methandieessigsäure 246.
 — sulfon 547.
 Dinitrodiamino-methyldiphe-
 nylamin 32.
 — phenetol 553.
 — phenoläthyläther 553.
 — phenolmethylläther 552.
 — toluol 142, 165.
 Dinitrodianilino-anisol 568.
 — diphenylsulfon 547.
 — phenolmethylläther 568.
 — toluol 165.
 Dinitrodianisidin 809.
 Dinitrodimethoxy-benzidin
 809.
 — diaminodiphenyl 809.
 — diphenylamin 781, 787,
 789.
 Dinitrodimethylamino-acet-
 aminophenol 566.
 — diphenylamin 18, 41, 79.
 — methyldiphenylamin 81.
 — methylnitraminotoluol
 143.
 — methylphenylmethylnitr-
 amin 143.
 — phenol 424.

- Dinitrodimethyl-benzidin 260, 261.
 — phenylendiamin 59.
 Dinitro-dinaphthylphenylen-diamin 59.
 — dinitrophenoxydiphenylamin 446.
 — dioxydiphenylamin 451, 785.
 Dinitrodiphenyl-diformylphenylendiamin 94.
 — phenylendiamin 59.
 Dinitroformaminomethyl-diphenylamin 133.
 Dinitromethoxy-acetaminostilben 722.
 — diphenylamin 366, 393, 423, 424, 446.
 — methylaminomethylbenzol 575.
 — methylidiphenylamin 447.
 Dinitromethoxyphenyl-äthyl-nitramin 394.
 — methylnitramin 394.
 — methylnitrosamin 393.
 Dinitromethylamino-anilino-toluol 142.
 — anisol 393, 423, 424.
 — dimethylaminotoluol 142.
 — dimethylidiphenylamin 142.
 — diphenylamin 79.
 — kresol 575, 601.
 — kresoläthyläther 575.
 — kresolmethyläther 575.
 — methylidiphenylamin 142.
 — methylnitrosaminotoluol 143.
 — methylphenylmethyl-nitrosamin 143.
 — phenetol 393, 423.
 — phenoläthyläther 393, 423.
 — phenolmethyläther 393, 423, 424.
 — phenylbenzoat 526.
 — phenylnitrobenzoat 526.
 — resorindimethyläther 787.
 — toluidinotoluol 142.
 Dinitromethylnitramino-anisol 394.
 — dimethylidiphenylamin 143.
 — methylidiphenylamin 143.
 — phenetol 394.
 — phenoläthyläther 394.
 — phenolmethyläther 394.
 Dinitromethylnitrosamino-anisol 393.
 — methylidiphenylamin 143.
 — phenolmethyläther 393.
 — phenylnitrosaminotoluol 143.
 Dinitronaphthylamino-hydrochinondiäthyläther 790.
 — methylnitraminotoluol 143.
 — methylphenylmethyl-nitramin 143.
 — phenol 367, 450.
 Dinitronitrobenzamin-anisol 530.
 — phenol 530.
 — phenolmethyläther 530.
 — phenoxyessigsäure 527.
 Dinitronitrotoluolsulfonylnitrobenzoylaminophenol 531.
 — oxyanilinoessigsäure 531.
 — oxyphenylglycin 531.
 Dinitrooxyacetaminodiphenylamin 566.
 Dinitrooxyäthoxy-acetaminodiphenylamin 790.
 — diphenylamin 789.
 Dinitrooxyamino-diphenylamin 381, 500, 551.
 — methylbenzol 591, 595, 601, 614.
 Dinitrooxy-anilinoessigsäure 531.
 — diphenylamin 365, 444.
 — mercaptodiphenylamin 427, 451.
 — methoxydiphenylamin 789.
 Dinitrooxymethyl-aminomethylbenzol 575, 601.
 — diphenylamin 447, 577, 603.
 Dinitrooxyphenylcarbamid-säure-äthylester 396.
 — methylester 396.
 Dinitrooxyphenyl-carbonimid 397.
 — glycin 531.
 — guanidin 397.
 — harnstoff 396.
 — isocyanat 397.
 — naphthylamin 367, 450.
 — oxyphenylphenylendiamin 500.
 — urethan 396.
 Dinitrooxy-rhodandiphenylamin 427, 451.
 — sulphydryldiphenylamin 427, 451.
 Dinitroperibenzanthron 901.
 Dinitrophenyl-anisidin 366, 446.
 — benzidin 223.
 Dinitrophenylendiamin 32, 53, 59.
 Dinitrophenylmethoxyacetaminophenyläthylen 722.
 Dinitrophenyl-naphthylendiamin 207, 208.
 — nitrosaminomethylnitraminotoluol 143.
 — phenetidin 366.
 Dinitroso-bisnitrobenzylbenzidin 233.
 — diäthylbenzidin 233.
 — diäthylphenylendiamin 116.
 — dibenzylidiphenyläthylen-diamin 253.
 Dinitrosodimethyl-diphenyl-äthylendiamin 253.
 — phenylendiamin 53, 116.
 — phenylnaphthylendiamin 272.
 Dinitrosodinitrodiphenylphenylendiamin 123.
 Dinitrosodiphenyl-dibenzyl-äthylendiamin 253.
 — phenylendiamin 53, 117.
 — toluylendiamin 164.
 Dinitrosoditolylphenylendiamin 53, 117.
 Dinitrotetraäthylbenzidin 236.
 Dinitrotetramethyl-benzidin 235, 236.
 — phenylendiamin 60.
 Dinitrotolidin 260, 261.
 Dinitrotoluidinomethyl-nitraminotoluol 143.
 — phenylmethyl-nitramin 143.
 Dinitrotoluolsulfamino-anisol 527.
 — phenol 531.
 — phenolmethyläther 527.
 Dinitrotoluolsulfonyloxy-anilinoessigsäure 531.
 — diphenylamin 447.
 — phenylglycin 531.
 Dinitro-triaminobenzol 300.
 — trianilinobenzol 300.
 — trimethylaminobenzol 300.
 — tritoluidinobenzol 300.
 Diönanthyliden-benzidin 224.
 — toluylendiamin 132.
 Dioxydimethylaminophenylimino-dimethoxyphenylbutan 93.
 — methoxyphenylbutan 93.
 — pentan 92.
 — phenylbutan 92.
 Dioxy-acetaminonaphthalin 803, 804.
 — äthylaminodiphenylmethan 811.
 Dioxyamino-benzol 779, 782, 783, 787.
 — dimethylbenzol 801.
 — diphenylamin 434, 551, 554.

- Dioxyamino-diphenylmethan 811.
 — methylbenzol 795, 797, 799.
 — naphthalin 803, 804, 805, 806.
 — phenanthren 817.
 Dioxybenzalmino-benzyl-naphthol 729.
 — phenoläthyläther 458.
 — phenolmethyläther 458.
 Dioxybenzal-anisidin 458.
 — oxynaphthylbenzylamin 729.
 — phenetidin 458.
 Dioxybenzaminotriphenylmethan 819.
 Dioxybenzidin 807, 811.
 Dioxybenzyl-amin 796.
 — anilin 793.
 — anisidin 794.
 — benzamid 795, 796.
 — chloracetamid 796.
 — phenetidin 794.
 — toluidin 794.
 Dioxybisacetaminodiphenyl 810.
 Dioxybisäthylamino-benzylbenzol 823.
 — dimethyldiphenylmethan 815.
 Dioxybisamino-benzylbenzol 822.
 — phenylbutan 816.
 Dioxybisdiäthylaminodiphenylmethan 812.
 Dioxybisdimethylamino-anilindiphenylmethan 812.
 — dimethyldiphenylmethan 815.
 — diphenylmethan 811, 813.
 — triphenylcarbinol 841.
 — triphenylmethan 819, 820, 821.
 Dioxybismethylaminobenzylbenzol 822.
 Dioxybisoxymethylamino-benzyl-naphthalin 823.
 Dioxydiamino-benzol 782, 787, 788, 791, 792.
 — dimethyldiphenylmethan 815.
 — dinaphthyl 823.
 — diphenyl 807, 810, 811.
 — diphenylsulfon 790.
 — methylbenzol 795, 799.
 — naphthalin 804, 805, 806.
 — phenanthren 817.
 Dioxy-dibenzylamin 582.
 — dimethoxydipseudocumidinodiphenyl 843.
 Dioxydimethyl-aminomethyl-naphthalin 806.
 — diisopropyldiphenylamin 654.
 — diphenylamin 635.
 Dioxy-diphenylamin 414, 451.
 — ditoluidinodiphenylmethan 812.
 — formaminomethylbenzol 798.
 Dioxymethoxy-aminodimethylbenzol 834.
 — dimethylaminoäthylphenanthrenjodmethyolat 839.
 — methylaminoäthylphenanthren 838.
 Dioxymethylaminodiphenylmethan 811.
 Dioxytetraamino-benzol 793.
 — diphenyl 807, 810.
 Dioxytetrakisacetaminodiphenyl 811.
 Dioxytriamino-diphenyl 807.
 — methylbenzol 795, 799.
 Dioxytrisdimethylaminotriphenylmethan 820.
 Dioxy-Verbindungen
 $C_nH_{2n-4}O_2$, Amino-derivat 779.
 $C_nH_{2n-6}O_2$, Amino-derivate 779.
 $C_nH_{2n-8}O_2$, Amino-derivat 803.
 $C_nH_{2n-12}O_2$, Amino-derivate 803.
 $C_nH_{2n-14}O_2$, Amino-derivate 807.
 $C_nH_{2n-18}O_2$, Amino-derivate 816.
 $C_nH_{2n-20}O_2$, Amino-derivate 818.
 $C_nH_{2n-22}O_2$, Amino-derivate 819.
 $C_nH_{2n-26}O_2$, Amino-derivate 823.
 $C_nH_{2n-28}O_2$, Amino-derivate 823.
 $C_nH_{2n-30}O_2$, Amino-derivate 824.
 $C_nH_{2n-34}O_2$, Amino-derivat 825.
 Diphenacetyl-phenylendiamin 21.
 — toluylendiamin 159.
 Diphenblau 73.
 Diphenetidin 808.
 Diphenetidinoäthylbernsteinsäure-diäthylester 497.
 — diphenetidid 498.
 Diphenetidinomethan 452.
 Diphenylacetaminobenzylharnstoff 171.
 Diphenyl-acetylbenzoyläthylendiamin 251.
 — acetylphenylendiamin 96.
 — äthoxyphenylguanidin 481.
 Diphenyläthylen-bisthioharnstoff 250.
 — diamin 249, 250.
 — diharnstoff 250.
 Diphenylamin-blau und seine Carbinolbase 760.
 — grün 747; Carbinolbase 746.
 Diphenylamino-benzylharnstoff 171.
 — methylphenylharnstoff 160.
 Diphenyl-benzaminobenzylharnstoff 171.
 — benzidin 223, 291.
 — benzoylcarbäthoxyäthylendiamin 253.
 Diphenylbenzyl-äthylendiamin 250.
 — benzoyläthylendiamin 251.
 Diphenylbisacetoxymethylphenylidiacetyläthylendiamin 816.
 Diphenylbisdiäthylaminophenyläthan 291.
 — phenylanthracendihydrid 293.
 Diphenylbisdichloroxyphenyläthylendiamin 814.
 Diphenylbisdimethylaminophenyl-äthylen 292.
 — äthylenglykol 824.
 — anthracendihydrid 293.
 Diphenyl-bisnitrobenzyläthylendiamin 251.
 — bisoxymethylphenyläthylendiamin 816.
 — carbamidäureaminophenylester 361, 404, 440.
 — chlorphenylacetylphenylendiamin 97.
 Diphenyldiacetyl-äthylendiamin 250, 251.
 — bisacetoxymethylphenyläthylendiamin 816.
 — naphthylendiamin 209.
 — phenylendiamin 40, 97.
 — toluylendiamin 164.
 Diphenyldibenzaläthylendiamin 249, 251.
 Diphenyldibenzoyläthylendiamin 250, 251.
 — phenylendiamin 47, 98.
 — toluylendiamin 164.
 Diphenyldibenzyl-äthylendiamin 250.
 — benzoyläthylendiamin 252.
 — dibenzoyläthylendiamin 253.

- Diphenyl-dibromoxydimethyl-
benzylharnstoff 660.
 — dicuminaläthylendiamin
251.
 — diformyläthylendiamin
251.
 — diformylphenylendiamin
94.
 — dimethylaminophenyl-di-
hydroanthranol 778.
 — disalicylaläthylendiamin
251.
 — dithiocarboxyäthylendi-
amin 250.
 Diphenylenbis-äthylbenzoyl-
isothioharnstoff 230.
 — allylthioharnstoff 229.
 — carbamidsäurephenylester
229.
 — cyanazomethinphenyl 231.
 — diisocamylthioharnstoff
229.
 — diisobutylthioharnstoff
229.
 — dithiocarbamidsäure 230.
 — isoamylthioharnstoff 229.
 — isopropylthioharnstoff 229.
 Diphenylenbismethyl-diäthyl-
ammoniumhydroxyd 222.
 — phenylthioharnstoff 229.
 Diphenylenbisphenyl-harn-
stoff 229.
 — thioharnstoff 212, 229.
 Diphenylenbis-thioharnstoff
212, 229.
 — tolylthioharnstoff 229.
 — trimethylammoniumjodid
212.
 Diphenylen-dicarbonimid 230.
 — diharnstoff 229.
 — diisocyanat 230.
 — diisothiocyanat 212, 230.
 — dileukauramin 309.
 — disenfö 212, 230.
 — diurethan 228.
 Diphenylin 211.
 Diphenylinbisthiocarbon-
säureamid 212.
 Diphenyl-methoxyphenyl-
benzamidin 374.
 — methylenaminophenol 455.
 — naphthimidazoldihydrid
199.
 — naphthylendiamin 200,
201, 208.
 Diphenyloxäthyl-amin 706; s.
auch Aminomethyl-di-
phenylcarbinol (S. 713).
 — harnstoff 708.
 — urethan 708.
 Diphenyloxyphenyl-acetyl-
phenylendiamin 381.
 — guanidin 375.
 Diphenyl-pararosanilin 759.
 — phenylendiamin 42, 80.
 Diphenylphenyl-thioureido-
benzylharnstoff 171.
 — ureidobenzylharnstoff 171.
 Diphenyl-tetramethylendi-
amin 264.
 — toluylendiamin 164.
 — xylylendiamin 180.
 Diphthalidylbenzidin 232.
 Dipikrylphenylendiamin 80.
 Dipropionyl-aminokresol 603.
 — naphthylendiamin 199.
 — toluylendiamin 158.
 Dipropyl-essigsäurephenetidid
469.
 — malonsäurediphenetidid
476.
 — oxymethylisopropylben-
zylamin 661.
 Direktbraun 69.
 Disalicylaminophenol 493.
 Disalicylal-benzidin 226.
 — diphenyläthylendiamin
251.
 — diphenylin 212.
 — phenylendiamin 92.
 — tolidin 255, 258.
 — toluylendiamin 133.
 Diselendiglykolsäure-dianisi-
did 380, 489.
 — diphenetidid 491.
 Distyryläthylendiamin, Di-
benzoylderivat des 270.
 Disulphydryl-aminodiphenyl
810.
 — aminomethylbenzol 795.
 — phenylendiamin 792.
 Dithio-acetanilid 544.
 — allophansäurephenetidid
377, 483.
 — anilin 536.
 — carboxydiphenyläthylen-
diamin 250.
 — diäthylanilin 540.
 — dianisidin 810.
 — dimethylanilin 539.
 Dithiokohlensäureäthylester-
acetaminophenylester
543.
 — aminophenylester 535.
 — dimethylaminophenyl-
ester 538.
 Dithionyl-benzidin 233.
 — naphthylendiamin 203.
 — phenylendiamin 52, 116.
 — tolidin 259.
 — toluylendiamin 139.
 Ditolidino-dinaphthyl 289.
 — phenol 567.
 — toluol 145.
 Ditoluolsulfonylacetyl-amino-
phenol 509.
 Ditoluolsulfonyl-aminophenol
508.
 — benzidin 233.
 — dimethylbenzidin 233.
 — dimethylphenylendiamin
115.
 — phenylendiamin 25, 52,
115.
 — toluylendiamin 139.
 Ditoluyphenylendiamin 21.
 Ditolyl-diacetylphenylendi-
amin 46, 97.
 — dibenzoylphenylendiamin
47, 99.
 — diformylphenylendiamin
94.
 — naphthylendiamin 200,
208, 209.
 — phenylendiamin 42, 81.
 — toluylendiamin 145.
 — tribenzoyldiaminophenol
568.
 — xylylendiamin 180.
 Diureidodimethyldiphenyl-
sulfid 592.
 Divanillalbenzidin 226.
 Divinylbenzidin 270.
 DOEBNERSches Violett 743;
Carbinolbase des 742.
 Dulcin 480.
 E.
 Echtsäureviolett 702.
 Edinol 800.
 Emeraldin 112.
 Ephedrin 636.
 Essigsäure-anisidid 371, 416,
461.
 — bromphenetidid 462.
 — phenetidid 371, 416, 461.
 Eugenolglykolsäurephenetidid
490.
 F.
 Firnblau und seine Carbinol-
base 770.
 Fluorenblau und seine Base
773.
 Formamino-kresolmethyl-
äther 603.
 — naphthol 669, 672, 679.
 — phenol 370, 459.
 — phenoläthyläther 370, 460.
 — phenolmethylether 370,
459.
 — xylenol 630.
 Form-anisidid 370, 459.
 — phenetidid 370, 460.
 Formylamino- s. Formamino-.

Formyl-anilinophenol 460.
 — diphenyloxäthylamin 707.
 Formylnitrobenzylaminophenol-äthyläther 460.
 — methyläther 370, 460.
 Formyl-phenylendiamin 45, 94.
 — toluidinophenol 415, 460.
 Fuchsin 765; (Geschichtliches) 732; Carbinolbase des 763.
 Fuchson-anil 741.
 — imid dimeres 740.
 Fumarsäure-dianisidid 476.
 — diphenetidid 476.

G.

Galaktoseäthoxyanil 459.
 Galloylaminophenoläthyläther 494.
 Gallussäurephenetidid 494.
 Gluc- s. Glyk-
 Glutacondialdehyd-bisäthoxyanil 455.
 — bisaminodiphenylimid 226.
 — bisdimethylaminoanil 88.
 — bismethoxyanil 369, 455.
 — bisoxyanil 455.
 — dinitrooxyanil 424.
 Glycin (Entwickler) 488.
 Glycin-anisidid 382, 419, 506.
 — phenetidid 382, 419, 506.
 Glycylaminophenol-äthyläther 382, 419, 506.
 — methyläther 382, 419, 506.
 Glycylaminothymoläthyläther 668.
 Glykose, Benzidinderivat der 227.
 Glykoseäthoxyanil 459.
 Glyoxalbisdimethylaminoanil 87.
 Guajacolglykolsäurephenetidid 490.

H.

Hept- s. auch Önanth-
 Heptabrom-acetoxydiphenylamin 519.
 — benzoyloxydiphenylamin 519.
 — oxydiphenylamin 519.
 Heptaoxy-Verb., Aminoderivate einer 846.
 Hexaacetoxytrisacetaminotriphenylmethan 846.
 Hexaacetyltriaminophenol 571.
 Hexaäthyl-paraleukanilin 316.
 — pararosanolin 759.

Hexaäthyl-triaminotriphenylcarbinol 759.
 — xylylenbisammoniumhydroxyd, Salze 180, 188.
 Hexamine 347.
 Hexaaminohexabenzyläthan 348.
 Hexabromoxydiphenylamin 519.
 Hexachlor-benzoyloxydiphenylamin 514.
 — oxydiphenylamin 514.
 Hexahydrophenylendiamin 1, 2.
 Hexaisoamylxylylenbisammoniumhydroxyd, Salze 187.
 Hexamethoxy-diphenylamin 828.
 — pararosanolin 846.
 — triaminotriphenylcarbinol 846.
 Hexamethyl-leukanilin 322.
 — leukanilinbisjodmethylat-hydrojodid 322.
 — paraleukanilin 315.
 — paraleukanilintrioxyd 315.
 — paraleukanilintrishydroxymethylat 315.
 — pararosanolin 755.
 — pararosanolinhydroxymethylat 758.
 — pararosanolintrisjodmethylat 759.
 — phellandrenbisammoniumhydroxyd und Salze 5.
 — phenylenbisammoniumjodid 41, 75.
 — rosanilin 767.
 — triaminotriphenylcarbinol 749, 750, 755.
 — triaminotriphenylcarbinthiol 762.
 — xylylenbisammoniumhydroxyd 179.
 Hexanitro-bisdimethylamino-triphenylmethan 280.
 — dimethylbenzidin 237.
 Hexaoxy-bisdimethylamino-triphenylmethan 845.
 — paraleukanilin 846.
 — triaminotriphenylmethan 846.
 Hexaoxy-Verb., Aminoderivate der 845.
 Hexaphenyl-pararosanolin 760.
 — triaminotriphenylcarbinol 760.
 — xylylendiamin 292.
 Hexapropylxylylenbisammoniumhydroxyd, Salze 186, 188.
 Hippuryltoluyldiamin 147.

Hofmannviolett 767, 768.
 Holocain 468.
 HOMOLKasche Basen 733.
 Homoveratroyl-aminomethyl-dimethoxyphenylcarbinol 833.
 — homoveratrylamin 801.
 Homoveratrylamin 800.
 Hordenin 626.
 Hordenin-hydroxyäthylat 627.
 — hydroxymethylat 627.
 — methylätherhydroxymethylat 627.
 Hydramin 70.
 Hydrazophenin 337.
 Hydrobenzoin-anilid 712.
 — toluidid 712.
 Hydrochinon-bisaminophenyläther 439.
 — phenylätheraminophenyläther 439.
 Hypnoacetin 464.

I.

Imino-bisphenylsenföhl 112.
 — diborneol 353.
 Iminodiessigsäure-dianisidid 419, 506.
 — diphenetidid 419, 507.
 Immedial-gelb 128.
 — orange 128.
 — reinblau 501.
 — schwarz 445.
 Indamin $C_{18}H_{14}O_4N_4$ 71.
 Indenoxy-bromid 662.
 — chlorid 662.
 Indochromogen 559.
 Indophenol $C_{12}H_{10}ON_2$ 70.
 — $C_{12}H_{11}ON_2$ 504.
 — $C_{12}H_9O_2NBr_2$ 517.
 — $C_{12}H_8ON_2Cl_2$ 118.
 — $C_{13}H_{12}ON_2$ 435.
 — $C_{14}H_{13}O_2N$ 435.
 Isoamylaminobenzyl-amin 175.
 — naphthol 730.
 Isoamyl-dibromoxybenzylacetamid 585.
 — dimethylaminophenylcarbinol 661.
 Isoamyliden-aminoisoamyl-naphthol 689.
 — oxynaphthylisoamylamin 689.
 Isoamyl-oxy-naphthylbenzylamin 730.
 — phenylharnstoff 484.
 — phenylthioharnstoff 484.
 Isobornsteinsäure-äthylester-anisidid 475.
 — äthylesterphenetidid 475.
 — anisidid 475.

Isobornsteinsäure-bisamino-
anilid 22.
— bisoxyanilid 475.
— dianisidid 475.
— diphenetidid 475.
— phenetidid 475.
Isobutyl-bisaminobenzylamin
172.
— dimethylaminophenyl-
carbinol 660.
Isobutyl-oxo-diphenylamin
446.
— phenylharnstoff 484.
— phenylthioharnstoff 484.
Isobutylphenylendiamin 76.
Isodiphenyl-oxäthyl-amin 706,
709, 710.
— harnstoff 712.
Isophedrin 637.
Isonitrosomalonsäureanisisid-
oxim 497.
Isopikraminsäure 527.
Isopropyl-acetphenetidid 467.
— acetylaminophenoläthyl-
äther 467.
— aminobenzylalkohol 617.
— benzylaminophenol 450.
— bornsteinsäurephenetidid
476.
— chinondimethylaminoanil
90.
— dimethylaminophenyl-
carbinol 651.
Isopropyliden-aminobenzyl-
alkohol 617.
— aminobenzyl-naphthol 730.
— aminophenol 452.
— oxynaphthylbenzylamin
730.
Isopropylphenacetin 467.
Isovaleral- s. Isoamyliden-
Isovaleryl-aminokresol 603.
— aminonaphthol 669.
— benzoylaminokresol 604.
Isovaleryliden- s. Isoamyliden-

J.

Janus-braun 40, 175.
— rot 40.
Jodacetamino-anisol 388, 520.
— phenetol 520.
— phenoläthyläther 520.
— phenolmethyläther 388,
520.
Jodamino-anisol 519.
— diphenylamin 29.
— phenetol 519.
— phenoläthyläther 519.
— phenolmethyläther 519.
Jod-diaminodiphenyl 213.
— diphenylin 213.
— grün und seine Carbinol-
base 767.
— phenylphenylendiamin 29.

K.

Keto- s. Oxo-
Kohlensäure-bisäthoxyanil
487.
— bismethoxyanil 378.
Kolumbia-grün 218.
— schwarz 128, 257.
Kreosolglykolsäurephenetidid
490.
Kresoxysäurephenetidid
490.
Kresyl- s. Toly-
Kryofin 490.
Kryogengelb G 137, 218; R
137.
Krystallviolett 756; Carbinol-
base 755.

L.

Lactophenin 492.
Lactylamino-phenol 491.
— phenoläthyläther 491.
— phenolmethyläther 491.
— phenoxyessigsäureamid
492.
— phenylsalicylat 492.
Lactylsalicylaminophenol
492.
Lanacylblau 670.
Laudanosomethin 843.
Laurinoylaminophenol 372.
Laurinsäuredibromoxyben-
zylanilid 586.
Laurylaminophenol 372.
Lentin 38.
Leukanilin 321.
Leukauramin 307.
Leukauramin G 310.
Leukauramin-dithiocarbon-
säure 308.
— dithiocarbonsäurebisdi-
methylaminobenzhydryl-
ester 704.
Leuko-dimethylphenylengrün
112.
— krystallviolett 315.
— malachitgrün 275.
— protoblan 821.
— protorot 844.
— toluylenblau 303.
Lichtgrün 758.

M.

Malachitgrün 744, Carbinol-
base 743; Geschichtliches
über Malachitgrün 733.
Maleinsäure-anisidid 477.
— phenetidid 477.
Malonsäure-äthylesteranisisid
474.
— äthylesterphenetidid 474.

Malonsäure-anisidid 474.
— dianisidid 474.
— diphenetidid 474.
— phenetidid 474.
Manchesterbraun 39.
Mandelsäure-carbäthoxyanilid
494.
— carbomethoxyanilid 494.
Mercapto- s. auch Sulfhydryl-
Mercapto-aminodiphenyl 693.
— aminomethylbenzol 575,
591, 601.
— diaminomethylbenzol 597.
Merichinondimethyldiioni-
um-bromid 73.
— nitrat 74.
Meridichlordimethyldiphen-
chinondimoniumchlorid
260.
Meridimethyldiphenochinon-
diimoniumchlorid 258.
Meridiphenochinon-bisdi-
methylmoniumchlorid
222.
— bismethylmoniumchlorid
221.
Mesitylenbisphthalamidsäure
191.
Mesostilbendiamin 250.
Mesoxalsäure-äthylesternitril,
Methylaminoanil des 109.
— anisididoxim, Oxim des
497.
Metachrombraun 38, 128, 395.
Methacetin 461.
Methandisulfonsäure-bisäthyl-
phenetidid 508.
— diphenetidid 508.
Methandisulfonylbisphenylen-
diamin 115.
Methansulfonsäure-acet-
aminophenylester 466.
— aminophenylester 441.
— bisacetaminophenylester
552.
— diaminophenylester 551.
Methansulfonyl-acetylmino-
phenol 466.
— diacetyldiaminophenol
552.
— phenylendiamin 114.
Methebenin 838.
Methebeninmethin-jodmethy-
lat 839.
Methionsäure-bisäthylpheneti-
did 508.
— bisaminoanilid 115.
— diphenetidid 508.
Methoäthyl- s. Isopropyl-
Methobutyl- s. Isoamyl-
Methopropyl- s. Isobutyl-
Methoxyacetamino-benzyl-
acetamid 613.
— diphenyl 693.
— diphenylmethan 695.

Methoxyacetamino-methylbenzol 575, 590, 603.
 — methylisopropylbenzol 652, 657.
 — phenanthren 724.
 — phenylkohlenensäureäthylester 781.
 — phenylkohlenensäurediäthylamid 781.
 Methoxyacetoxy-acetaminomethylbenzol 798.
 — benzylbenzamid 797.
 — diacetylaminophenanthren 816.
 — methylacetylaminodäthylphenanthren 818.
 Methoxy-äthoxyacetoxy-methylacetylaminodäthylphenanthren 840.
 — allylphenoxyessigsäurephenetidid 490.
 Methoxyamino-acetaminomethylbenzol 612.
 — benzylamin 613.
 — bisdimethylaminomethyltriphenylmethan 762.
 — dimethylbenzol 630, 634.
 — diphenylamin 381, 503, 564.
 — diphenylmethan 695.
 — methylbenzol 572, 574, 590, 599, 602.
 — methylisopropylbenzol 652, 654.
 — phenanthren 724.
 — phenylkohlenensäureäthylester 781.
 — phenylkohlenensäurediäthylamid 781.
 — phenylmercaptan 790.
 Methoxyanilino-pentadienalmethoxyanil 369, 455.
 — triphenylmethan 735, 737.
 Methoxybenzal- s. auch Anisal-
 Methoxy-benzalaminobenzyl-naphthol 728.
 — benzaloxynaphthylbenzylamin 728.
 — benzaminodiphenylmethan 695.
 — benzhydrylamin 695.
 — benzidin 690.
 — benzoesäureanisidid 493.
 Methoxybenzophenon-carbonsäureanisidid 498.
 — carbonsäurepseudoanisidid 498.
 — dimethylaminoanil 93.
 Methoxybenzoyl- s. Anisoyl-
 Methoxybenzyl-acetamid 582, 608.
 — acetanilid 608.
 — amin 580, 606.

Methoxybenzylamino-acetaldehyd 608.
 — acetaldehyddiäthylacetal 608.
 — phenol 607.
 Methoxybenzyl-anilin 606.
 — harnstoff 583, 608.
 — naphthylamin 582, 607.
 — naphthylnitrosamin 609.
 — phenylnitrosamin 608.
 — thioharnstoff 608.
 — toluidin 581, 607.
 — tolylnitrosamin 608.
 Methoxybis-acetaminodiphenyl 690.
 — anisalaminodiphenyl 690.
 — dimethylaminotriphenylmethan 736, 737.
 Methoxycarbäthoxyoxymethylbenzalaminophenoläthyläther 459.
 — aminophenolphenacyläther 459.
 — phenetidin 459.
 Methoxydiacetoxy-diacetylaminodimethylbenzol 834.
 — methylacetylaminodäthylphenanthren 837, 840.
 Methoxydiacetylaminomethylisopropylbenzol 652.
 Methoxydiamino-diphenyl 690.
 — diphenylamin 504.
 — methyldiphenyl 705.
 — triphenylmethan 737.
 Methoxy-dibenzoyloxy-methylbenzoylaminomethylphenanthren 837.
 — dimethylaminophenyliminobenzoylacetone 93.
 — dimethyldiphenylamin 414, 447.
 — diphenylamin 366, 411, 445.
 — essigsäurephenetidid 489.
 — formaminomethylbenzol 603.
 Methoxymethyl-benzidin 705.
 — bisbisdimethylaminobenzhydrylbenzol 778.
 — diphenylamin 412, 413, 447.
 — phenoxyessigsäurephenetidid 490.
 — phenyläthylacetanilid 642.
 — phenyläthylanilin 642.
 — phenylharnstoff 573.
 — phenylthioharnstoff 573.
 Methoxynaphthylmethylenaminobenzyl-naphthol 728.
 — oxynaphthylbenzylamin 728.

Methoxyphenacyloxybenzalaminophenol-äthyläther 458.
 — phenacyläther 459.
 Methoxy-phenacyloxybenzalphenetidin 458.
 — phenoxyessigsäurephenetidid 490.
 Methoxyphenyl-acetylcarbamidsäureäthylester 486.
 — acetylurethan 486.
 — äthoxyphenylacetamidin 461, 463, 468.
 Methoxyphenyläthylamin 624, 625, 626.
 — anilin 624.
 Methoxyphenyl-äthylendiamin 380.
 — äthylphenylthioharnstoff 625.
 — äthylurethan 625.
 — anilinothioformyläthylendiamin 381.
 — anisidinothioformylguanidin 376.
 — anisoylharnstoff 479.
 — benzoylcarbamidsäurepropylester 487.
 — benzoylharnstoff 479.
 — biguanid 480.
 — bisäthoxyphenylguanidin 487.
 — carbonimid 378, 487.
 — cyclohexandionäthoxyanil 459.
 — dibenzoyläthylendiamin 381.
 — dihydroresorcinäthoxyanil 459.
 — dithiocarbamidsäuremethylester 377.
 — formiminoäthyläther 370.
 — glycin 379, 488.
 — glycylurethan 379.
 — guanylguanidin 480.
 — harnstoff 376.
 Methoxyphenylimino-buttersäureäthylester 496.
 — butyrophenon 457.
 — campher 456.
 — methylacetessigsäureäthylester 380.
 — methylmalonsäureäthylesteranisidid 497.
 — propionsäure 495.
 Methoxyphenyl-isocyanat 378, 487.
 — isothiocyant 378, 487.
 — maleinamidsäure 477.
 — malonamidsäure 474.
 — malonamidsäureäthylester 474.
 Methoxyphenylmethoxyaminobenzylcarbinol 836, 837.

Methoxyphenylmethoxy-methoxybenzalamino-benzylcarbinol 836.
 — phenylguanylthioharnstoff 376.
 Methoxyphenyl-methylnitrosamin 383.
 — naphthylamin 367, 450.
 — oxamid 472.
 — oxamidsäure 374, 472.
 — oxamidsäureäthylester 472.
 — oxybenzylnitrosamin 584.
 — oxyphenylbenzimidazol-dihydrid 565.
 — phenylnitrosamin 509.
 — phthalamidsäure 477.
 — propylamin 636.
 — senföl 378, 487.
 — suocinamidsäure 474.
 — thioharnstoff 376.
 — thiosemicarbazid 480.
 — urethan 375, 479.
 Methoxysalicylalaminodiphenylamin 565.
 Methoxythiobenzoessäure-anisidid 494.
 — phenetidid 494.
 Methoxytoluolsulfamino-methylbenzol 605.
 Methoxyureidophenylkohlen-säure-äthylester 781.
 — diäthylamid 781.
 Methylacetamino-benzyl-anilin 174.
 — benzylsulfid 619.
 — dimethylphenylnitrosamin 182.
 — methylphenylnitrosamin 139.
 Methylacetaminophenyl-carbinaacetat 628.
 — sulfid 542.
 — sulfiddibromid 542.
 — sulfoxyd 542.
 Methylacetphenetidid 466.
 Methylacetylamino-äthylphenylcarbinol 638.
 — methylnitrosaminotoluol 162.
 — phenol 372, 466.
 — phenoläthyläther 466.
 — phenylacetat 466.
 — phenylkohlen-säureäthylester 467.
 — phenylkohlen-säuremethyl-ester 467.
 Methyl-acetylphe-drinhydr-oxymethylat 638.
 — äthoxyphenylglycyliharnstoff 489.
 Methyläthylamino-naphthol 678.
 — naphthylacetat 678.
 — phenol 364.

Methyläthyl-chinondimethyl-aminoanil 90.
 — glykolsäurephenetidid 493.
 — nitrophenylbenzimidazol-dihydrid 156.
 — oxyphenylbenzimidazol-dihydrid 156.
 — phenylendiamin 189.
 Methylal- s. Formyl-
 Methylallyl-äthoxyphenylbenzylammoniumhydr-oxyd 449.
 — aminophenoläthyläther 444.
 — aminophenolmethyläther 365, 444.
 — anisidin 365, 444.
 — methoxyphenylbenzylammoniumhydroxyd 367, 449.
 — phenetidid 444.
 Methylaminoäthyl-dimethoxyphenylcarbinol 834.
 — dioxypheylcarbinol 834.
 — phenylcarbinol 636, 637, 639.
 Methylaminobenzyl-acetamid 169.
 — äther 616, 621.
 — amin 166.
 — carbinol 639.
 — sulfid 618, 620.
 Methylaminobisdimethyl-amino-methyltriphenylmethan 324.
 — triphenylcarbinol 755.
 — triphenylmethan 314.
 Methylamino-borneol 353.
 — cycloheptenol 351.
 — dimethoxyphenyläthylalkohol 833.
 Methylaminodimethylamino-diphenylmethan 239.
 — methyl-diphenylmethan 254.
 — phenylnaphthalin 271.
 — triphenylmethan 745.
 — xylol 183.
 Methylamino-dimethylphenylnitrosamin 182.
 — diphenylamin 17.
 Methylaminoformyläthylcyanbenzalphenylen-diamin 108.
 — dicyanmethylenphenylen-diamin 109.
 — dinitrobenzalphenylen-diamin 106.
 — nitrocyanbenzalphenylen-diamin 108.
 Methylaminoformylmethyl-dicyanmethylenphenylen-diamin 109.
 — nitrocyanbenzalphenylen-diamin 108.

Methylaminokresol 599.
 Methylaminomethyl-benzylcarbinol 640.
 — dimethoxyphenylcarbinol 833.
 — dioxypheylcarbinol 829, 832.
 — phenylcarbinol 640.
 — phenylnitramin 140.
 — phenylnitrosamin 139.
 Methylamino-nitrobenzalaminotoluol 156.
 — phenol 362, 404, 441.
 — phenoläthyläther 442.
 — phenolmethyläther 362, 442.
 Methylaminophenyl-benzoat 442.
 — carbinol 628.
 — cyanazomethincarbon-säureäthylester 109.
 — cyanazomethinnitrophenyl 107.
 — cyanazomethinphenyl 107.
 — dioxynaphthylmethan 818.
 — iminomalonsäureureid 24.
 — oxynaphthylmethan 726, 731.
 — sulfid 399, 533.
 — tolylcarbinol 715.
 — tolylsulfoniumjodid 534.
 Methylamino-thioformyl-diphenyloxäthylamin 708.
 — triphenylcarbinol 740.
 Methylanilino-cyclohexanol 348.
 — phenolmethyläther 447.
 Methyl-anisidin 362, 442.
 — anisidinoisopropylketoxim 369.
 — anisidinsulfonsaures Natrium 368.
 Methylbenzamino-benzyläther 622.
 — benzylsulfid 619.
 — methylphenylcarbinbenzoat 641.
 Methyl-benzidin 247.
 — benzidinsulfonsaures Natrium 224.
 — benzochinonimidoxyanil 457.
 Methylbenzoylamino-äthylphenylcarbinbenzoat 638.
 — methylbenzylcarbinbenzoat 640.
 — phenol 373.
 — phenylkohlen-säureäthylester 373.
 Methylbenzoyl-nitrobenzoylaminophenol 373.
 — oxyphenylurethan 378.
 — phenylendiamin 98.
 — pseudotropein 352.
 — tropein 352.

Methylbenzylamino-phenol 413.
 — phenoläthyläther 449.
 — phenolmethyläther 367, 449.
 Methylbenzyl-anisidin 367, 449.
 — phenetidin 449.
 — phenylendiamin 82.
 Methylbis-aminobenzylamin 172.
 — bromnitrooxybenzylamin 611.
 — bromoxydimethylbenzylamin 643, 648.
 Methylbisdibrom-acetoxydimethylbenzylamin 649.
 — anilinoformyloxydimethylbenzylamin 646.
 — methoxydimethylbenzylamin 646, 649.
 — oxybenzylamin 609.
 — oxydimethylbenzylamin 646, 649.
 Methylbisdimethylaminophenyl-amylen 269.
 — carbinol 713.
 Methylbismethoxyphenylisothiokarnstoff 378.
 Methylbistetra-brom-acetoxybenzylamin 587.
 — oxybenzylamin 587, 610.
 Methylbistri-brom-acetoxy-methylbenzylamin 635.
 — oxymethylbenzylamin 631, 635.
 Methylbrom-acetaminophenylsulfid 547.
 — dinitromethylaminophenylnitramin 60.
 Methyl-carbäthoxycyanmethylenphenylendiamin 109.
 — chinondimethylaminoanil 90.
 Methylchlor-acetaminophenylsulfid 547.
 — aminoacetaminophenylsulfid 563.
 — aminophenylsulfid 547.
 Methylcyan-äthylnitrocyanbenzalphenylendiamin 108.
 — benzalphenylendiamin 107.
 — methylnitrocyanbenzalphenylendiamin 108.
 Methylcyclohexandion-aminoanil 44.
 — trioxim 902.
 Methyl-diäcetyl-aminophenol 466.
 — apomorphin 818.
 Methyl-diäthylacetaminophenylammoniumhydroxyd 95.

Methyl-diäthyl-aminomethylphenylcarbinol 641.
 — aminophenylammoniumchlorid 76.
 — oxytetrahydronaphthylammoniumjodid 664.
 Methyl-dibenzoylphenylendiamin 98.
 Methyl-dibrom-acetoxybenzyl-anilin 585.
 — acetoxydimethylbenzyl-anilin 645.
 — methoxydimethylbenzyl-anilin 645.
 — oxybenzyl-anilin 585.
 — oxydimethylbenzyl-anilin 644, 649.
 Methyl-dihydroresorcinaminoanil 44.
 — dimethoxymethylaminobenzylcarbinol 835.
 Methyl-dimethylamino-methylbenzylcarbinbenzoat 652.
 — methylbenzylcarbincinamat 652.
 — methylbenzylcarbinol 651.
 — methylphenylcarbinol 641.
 — methyltolylcarbinol 660.
 — phenylcarbinol 628.
 — phenylnitrosamin 53, 116.
 — phenylsulfid 537.
 — phenylsulfon 537.
 Methyl-dinitro-äthoxyphenyl-nitramin 394.
 — aminomethylphenyl-nitramin 143.
 — aminomethylphenyl-nitrosamin 142.
 — anilinomethylphenyl-nitramin 143.
 — anilinomethylphenyl-nitrosamin 143.
 — benzalaminophenylalaninamid 106.
 — chloranilinomethylphenyl-nitramin 143.
 — dimethylaminomethylphenyl-nitramin 143.
 — methoxyphenyl-nitramin 394.
 — methoxyphenyl-nitrosamin 393.
 — methylaminomethylphenyl-nitrosamin 143.
 — naphthylaminomethylphenyl-nitramin 143.
 — oxyphenylguanidin 397.
 — toluidinomethylphenyl-nitramin 143.
 Methyl-dioxy-methoxyphenanthryl-äthylphenylthioharnstoff 840.
 — methylaminobenzylcarbinol 835.

Methyl-diphenyl-bisdimethylaminophenylanthracendi-hydrid 293.
 — oxäthylthioharnstoff 708.
 Methyl-en-aminophenol, polymeres 452.
 — bisaminophenoläthyläther 452.
 — bisaminophenolmethyläther 368, 452.
 — bisbenzoesäurephenetidid 471.
 — dianisidin 368, 452.
 — diphenetidin 452.
 — rot 74.
 — tolylendiamin, polymeres 132.
 Methyl-ephedrin 637.
 — ephedrinhydroxymethylat 638.
 — grün 758.
 Methylisopropyl-chinondimethylaminanil 91.
 — phenylendiamin 192.
 Methylmalonsäure-äthylester-anisidid 475.
 — äthylesterphenetidid 475.
 — anisidid 475.
 — bisaminoanilid 22.
 — bisaminomethyl-anilid 159.
 — bisoxyanilid 475.
 — dianisidid 475.
 — diphenetidid 475.
 — phenetidid 475.
 Methylmercapto-phenylisothiocyanat 401.
 — phenylsenföhl 401.
 — phenylthioharnstoff 401.
 Methylmethoxyphenyl-nitrosamin 383.
 Methylmethyl-acetylaminomethylphenyl-nitrosamin 162.
 — aminomethylphenylcarbinol 640.
 — aminophenyläthylcarbinol 651.
 — benzoylaminomethylphenylcarbinbenzoat 641.
 — nitrosaminophenyläthylcarbinol 651.
 Methyl-naphthylendiamin 209.
 Methyl-nitro-benzalphenylendiamin 19.
 — benzoylaminophenol 373.
 — cyanbenzalphenylendiamin 107.
 — dimethylaminophenyl-nitrosamin 58; s. auch 122.
 — methoxyphenyl-nitrosamin 391.
 — phenylbenzimidazoldihydrid 19.

- Methylnitrophenyltolylbenzimidazoldihydrid 156.
 Methylnitrosamino-äthylphenylcarbinol 639.
 — phenol 383.
 Methyloxyäthyl-aminophenol-methyläther 368.
 — anisidin 368.
 Methyloxy-aminobenzyläther 800.
 — benzylanilin 581, 607.
 Methyloxyphenyl-benzimidazoldihydrid 19.
 — dimethylaminophenylbenzimidazoldihydrid 162.
 — isopropylphenylthioharnstoff 639.
 — nitrosamin 383.
 — tolylbenzimidazoldihydrid 157.
 — urethan 378.
 Methylphenacetin 466.
 — phenetidid 442.
 Methylphenyl-acetaminophenylcarbinacetat 713.
 — aminophenylcarbinol 712.
 — aminophenylharnstoff 48.
 — anisidin 447.
 — carbamidäureaminophenylester 361, 404, 440.
 — dimethylaminophenylcarbinol 713.
 — dioxymethoxyphenanthryl-äthylthioharnstoff 840.
 Methylphenylen-diamin 15, 39, 71, 123, 124, 144, 148, 164.
 — diaminsulfonsaures Natrium 83.
 Methylphenyl-methoxyphenylisothioharnstoff 377.
 — methylenaminophenol-äthyläther 454.
 — methylenphenetidid 454.
 — naphthylendiamin 198.
 — oxyphenylisopropylthioharnstoff 639.
 — phenylendiamin 17.
 — tolylbenzimidazoldihydrid 156.
 Methylphloramin 795.
 — phthalsäureoxyanilid 374.
 — pikrylphenylendiamin 79.
 Methylpseudo-ephedrin 637.
 — ephedrinhydroxymethylat 638.
 — tropin 351.
 Methyl-salicylalphenylendiamin 19.
 — säure- s. Carboxy-.
 — sulfophenylbenzimidazoldihydrid 161.
 — thio- s. Methylmercapto-.
- Methyl-toluidinophenol-methyläther 447.
 — tolylendiaminthio-sulfonsäure 612.
 — tolylanisidin 447.
 — tolylnaphthylendiamin 272.
 — tribenzylrosanilin 769.
 Methyltrinitro-äthoxyphenyl-nitramin 425.
 — dimethylaminophenyl-nitrosamin 61.
 — methoxyphenylnitramin 425.
 — methylaminophenyl-nitramin 61.
 — oxyphenylnitramin 425.
 Methyltropin 351.
 Methyltropin-dibromid 349.
 — hydroxymethylat 352.
 Methylviolett 755.
 Metochinon 442.
 Metol 442.
 MICHLERSches Hydrol 698.
 Milchsäure-anisidid 491.
 — bromphenetidid 492.
 — chlorphenetidid 492.
 — phenetidid 491.
 Monomethylphenylendiamin-sulfonsaures Natrium 83.
 Monoxy-Verbindungen
 $C_nH_{2n-8}O$, Aminoderivate 662.
 $C_nH_{2n-12}O$, Aminoderivate 665.
 $C_nH_{2n-14}O$, Aminoderivate 690.
 $C_nH_{2n-16}O$, Aminoderivate 721.
 $C_nH_{2n-18}O$, Aminoderivate 723.
 $C_nH_{2n-20}O$, Aminoderivate 726.
 $C_nH_{2n-22}O$, Aminoderivate 732.
 $C_nH_{2n-24}O$, Aminoderivate 773.
 $C_nH_{2n-28}O$, Aminoderivate 773.
 $C_nH_{2n-30}O$, Aminoderivate 776.
 $C_nH_{2n-34}O$, Aminoderivate 777.
 $C_nH_{2n-38}O$, Aminoderivate 778.
 $C_nH_{2n-40}O$, Aminoderivate 778.
 Morphigenin 724.
 Morphigeninchlorid 725.
- N.
- Naphthacetin 669.
 Naphthacetol 669.
 Naphthalinsulfonyl-äthylbenzidin 233.
 — phenylendiamin 115.
 Naphthazarinzwischenprodukt, Leukoverbindung des 805.
 Naphthidin 289.
 Naphthoblau und seine Carbinolbase 774.
 Naphthochinonbisdimethylaminophenylmethid-äthylimid 775.
 — methylimid 774.
 Naphthochinon-dibromoxyanil 518.
 — dimethylaminoanil 91.
 — imid, dimeres 665.
 — imidoxyanil 457.
 Naphtholblau 91.
 Naphthoxyessigsäurephenetidid 490.
 Naphthylacetyl-naphthylen-diamin 199.
 — phenylendiamin 45, 96.
 Naphthylamino-benzyl-naphthol 730.
 — dimethyldiphenylamin 131.
 — methyldiphenylamin 131.
 — phenol 450.
 Naphthylaminophenol-äthyläther 450, 451.
 — methyläther 367, 450.
 Naphthyl-anisidin 367, 450.
 — benzidin 223.
 — benzoylphenylendiamin 46.
 — diacetylphenylendiamin 46.
 — dibenzoylphenylendiamin 47.
 Naphthylenbis-allylthioharnstoff 200.
 — aminocrotonsäureäthylester 204.
 — iminobuttersäureäthylester 204.
 — oxamid 202, 204.
 Naphthylenbisoxamid-säure 204.
 — säureäthylester 202; s. auch 204.
 Naphthylenbisphenyl-harnstoff 200.
 — thioharnstoff 200.
 Naphthylendiamin 196, 200, 201, 203, 204, 205, 207, 208.
 Naphthyl-leukauramin 308.
 — naphthylbenzidin 224.
 — naphthylendiamin 198, 202.
 — naphthylphenylendiamin 43, 83.
 — oxynaphthylbenzylamin 730.

- Naphthyl-phenetidin 450, 451.
 — phenylendiamin 43, 82, 83.
 Neu-echtblau 702.
 — fuchsin und seine Carbinolbase 771.
 — indigblau 702.
 — methylenblau 145.
 — patentblau 702.
 — phosphin 175.
 Neurodin 486.
 Neusolidgrün und seine Carbinolbase 748.
 Nitroacetamino-anisol 388, 389, 390, 422, 521, 522.
 — brenzcatechinmethylläther 779, 781.
 — brenzcatechinmethyllätheracetat 779, 781.
 — diphenylamin 20, 31, 95.
 — diphenylsulfid 542.
 — hydrochinondimethylläther 789.
 — kresol 578.
 — kresolmethylläther 606.
 — naphthol 673, 681.
 — naphtholäthyläther 670.
 — naphthylacetat 674, 681.
 — phenetol 388, 389, 391, 522.
 — phenol 422, 423, 520, 521.
 Nitroacetaminophenol-äthyläther 388, 389, 391, 522.
 — methylläther 388, 389, 390, 422, 521, 522.
 Nitroacetaminophenyl-acetat 391, 522.
 — oxamidsäure 122.
 — phthalamidsäure 122.
 Nitroacetaminothymoläthyläther 659.
 Nitroacetoxyacetamino-methyl-benzol 595.
 — isopropylbenzol 653, 659.
 Nitroacetoxybenzyl-acetyl-anilin 583.
 — anilin 581.
 Nitroacetyl-nitrobenzoylaminophenol 522.
 — phenylendiamin 121.
 Nitroäthansulfonylamino-phenetol 523.
 — phenoläthyläther 523.
 Nitroäthoxy-acetaminomethylisopropylbenzol 659.
 — aminomethylisopropylbenzol 659.
 — benzaminomethylisopropylbenzol 659.
 — diphenylamin 422, 446.
 — nitroanilinodiphenylsulf-oxyl 401.
 Nitroäthoxyphenyl-äthyl-nitrosamin 391.
 — harnstoff 523.
 — urethan 523.
 Nitroäthylamino-benzhydrol 697.
 — diäthylaminoxylol 185.
 — diphenylamin 80.
 Nitroäthylensulfonylamino-phenetol 524.
 — phenoläthyläther 524.
 Nitroäthylnitrosamino-phenetol 391.
 — phenoläthyläther 391.
 Nitroäthylphenylphenylendiamin 30.
 Nitroaminoacetamino-diphenylamin 110.
 — phenol 552, 563.
 Nitroamino-äthylidiphenylamin 30.
 — anilinodiphenylmethan 247.
 — anisol 388, 389, 390, 421, 422, 520, 521.
 — benzaminotoluol 163.
 — benzhydrol 697.
 — benzylalkohol 622.
 Nitroaminobisdiphenylamino-methyltriphenylmethan 319, 321, 325.
 — trimethyltriphenylmethan 328.
 — triphenylmethan 312.
 Nitroamino-brenzcatechin 781.
 — brenzcatechinmethylläther 779, 780.
 — carvacrol 653.
 — dimethylaminomethyltriphenylmethan 281, 282.
 — diphenylamin 17, 29, 41, 78, 79; Benzilderivat des 30.
 — diphenylsulfid 534.
 — diphenylphthalamid-säure 235.
 — guajacol 779, 780.
 Nitroaminohydrochinon-dimethylläther 789.
 — methyllätheräthyläther 789.
 Nitroamino-kresol 574, 578, 595, 605.
 — kresolmethylläther 606.
 Nitroaminomethylamino-dimethylaminotoluol 302.
 — toluol 141, 163, 164.
 Nitroaminomethyl-diphenylamin 30, 130.
 — hydrochinon 795.
 — isopropylphenylbenzoat 653, 659.
 Nitroamino-naphthol 667.
 — naphtholmethylläther 673.
 — phenanthrol 725.
 — phenetol 388, 389, 390, 422, 520, 521.
 Nitroaminophenol 388, 390, 391, 421, 422, 520, 521.
 Nitroaminophenol-äthyläther 388, 389, 390, 422, 520, 521.
 — dinitrophenyläther 521.
 — methylläther 388, 389, 390, 421, 422, 520, 521.
 Nitroamino-phenoxyessigsäure 520, 521.
 — phenyloxamidsäure 122.
 — phenylurethan 31.
 — resorcin 783.
 — thiophenol 401.
 — thymol 659.
 — thymoläthyläther 659.
 — toluidinomethyldiphenylmethan 255.
 — xylenolmethylläther 635.
 Nitroanilino-benzyl-naphthol 731.
 — phenol 421.
 — phenoläthyläther 422.
 — phenylglycin 32.
 Nitroanisalaminophenol 390.
 Nitrobenzalaminobenzylalkohol 617.
 — anilin 168.
 — naphthol 727.
 Nitrobenzalaminodimethyldiphenylamin 156.
 — diphenylamin 85.
 — methylbenzyltoluidin 185, 186.
 — methyldiphenylamin 85.
 — naphthol 666, 668, 678, 679.
 — phenol 368, 414, 453.
 Nitrobenzalaminophenol-äthyläther 454.
 — methylläther 369, 453.
 Nitrobenzalaminophenyliminobuttersäureäthylester 24.
 — tolylsulfid 540, 541.
 Nitrobenzal-anisidin 369, 453.
 — benzidin 224.
 — isodiphenyloxäthylamin 711.
 — oxynaphthylbenzylamin 727.
 — phenetidin 454.
 — phenylendiamin 19.
 Nitrobenzamino-anisol 390, 391, 522.
 — brenzcatechinmethyllätherbenzoat 781.
 — diphenylamin 31.
 — methyldiphenylamin 31.
 — phenol 372, 373, 390, 469.
 — phenolmethylläther 390, 391, 522.
 — phenoxyessigsäure 523.
 — phenylbenzoat 422.
 — resorcinbisnitrobenzoat 786.

- Nitrobenz-amino-thymoläthyl-
 äther 659.
 — triphenylcarbinol 741.
 Nitro-benzanthron 901.
 — benzidin 235.
 Nitrobenzolsulfamino-anisol
 391.
 — phenetol 524.
 — phenoläthyläther 524.
 — phenolmethyläther 391.
 Nitrobenzoyl-cyanid, Bis-
 dimethylaminoanil des
 298.
 — methylaminophenol 373.
 Nitrobenzoyloxy-aminome-
 thylisopropylbenzol 653,
 659.
 — phenylurethan 378.
 Nitrobenzoylphenylendiamin
 21, 46, 98, 122.
 Nitrobenzyl-acetanisid 372.
 — acetylaminophenolmethyl-
 äther 372.
 Nitrobenzyl-amino-phenol 448.
 — phenoläthyläther 449.
 — phenolmethyläther 366,
 367, 449.
 — phenylbenzoat 449.
 Nitrobenzyl-anisidin 366, 367,
 449.
 — benzoylaminophenol 471.
 — formanisid 370, 460.
 — formphenetidid 460.
 Nitrobenzylformyl-amino-
 phenolmethyläther 370,
 460.
 — phenylendiamin 20.
 Nitrobenzyl-phenetidin 449.
 — phenylendiamin 19.
 Nitrobisacetamino-methyl-
 phenol 636.
 — naphthylacetat 674.
 — phenol 552.
 — toluol 141, 163.
 Nitrobis-aminomethylphene-
 tol 636.
 — benzaminobutylbenzol
 192.
 — benzaminotoluol 141, 164.
 — benzolsulfaminotoluol 142.
 — chloracetaminomethyl-
 phenetol 636.
 Nitrobidäthylamino-acet-
 aminomethylphenetol
 636.
 — dimethyltriphenylmethan
 284.
 — diphenylmethan 245.
 — triphenylmethan 279, 280.
 Nitrobidimethylamino-dime-
 thyltriphenylmethan 283.
 — diphenylmethan 245.
 — methyltriphenylmethan
 281.
 — toluol 163.
 Nitrobidimethylamino-tri-
 phenylcarbinol 748, 749.
 — triphenylmethan 278, 279,
 280.
 — triphenylmethanbisjod-
 methylat 279, 280.
 Nitrobis-methylaminotoluol
 163.
 — toluolsulfaminotoluol 142.
 Nitrocinnamalamino-naph-
 thol 668, 679.
 — phenol 369, 454.
 — phenoläthyläther 454.
 — phenolmethyläther 454.
 Nitrocinnamal-anisidin 454.
 — phenetidin 454.
 Nitrocinnamoylamino-anisol
 390.
 — phenolmethyläther 390.
 Nitrodiacetylaminoc-carvacrol
 653.
 — kresol 595.
 — naphthol 674, 681.
 — naphtholäthyläther 670.
 — phenol 391, 522.
 — thymol 659.
 Nitrodiacetyl-naphthylen-
 diamin 203.
 — phenylendiamin 31, 57,
 121; s. auch 58.
 Nitrodiäthylaminobenzhydrol
 697.
 Nitrodiamino-amylbenzol 193.
 — benzol 29, 57, 58, 120.
 — butylbenzol 192.
 — dibutyltriphenylmethan
 287.
 — dimethyltriphenylmethan
 284, 285.
 — diphenylamin 110.
 — diphenylmethan 245.
 — phenol 563.
 — tetramethyltriphenyl-
 methan 286, 287.
 — toluol 141, 142.
 — trimethylbenzol 191.
 — triphenylmethan 278, 279.
 — xylol 181, 185, 189.
 Nitrodibenzoyl-aminophenol
 523.
 — phenylendiamin 31, 57.
 Nitrodibrom-benzoyloxyben-
 zylacetylanilin 586.
 — oxybenzylacetylanilin 585.
 Nitrodimethoxydiaminotri-
 phenylmethan 820, 821.
 Nitrodimethylamino-acet-
 aminotoluol 163.
 — anisol 390.
 — benzhydrol 697.
 — benzhydroljodmethylat
 697.
 — diäthylaminomethyltri-
 phenylmethan 281.
 Nitrodimethylamino-di-
 methylaminophenyl-
 fluoren 288.
 — phenolmethyläther 390.
 Nitrodimethylaminophenyl-
 bisäthylaminonaphthyl-
 methan 336.
 — bisanilinonaphthylmethan
 336.
 — bismethylaminonaphthyl-
 methan 335.
 — bistoluidinonaphthyl-
 methan 336.
 — methylnitrosamin 58; s.
 auch 122.
 — oxamidsäureäthylester
 122.
 Nitrodimethyl-benzidin 260.
 — formylphenylendiamin
 121.
 — phenylendiamin 29, 57.
 Nitrodioxyamino-methylben-
 zol 795.
 — phenanthren 817.
 Nitrodiphenyldiacetylphenyl-
 endiamin 122.
 Nitroditoluolsulfonyl-amino-
 phenol 524.
 — benzidin 235.
 — phenylendiamin 58.
 Nitro-formaminodiphenyl-
 amin 31.
 — formylphenylendiamin
 121.
 — methoxyacetaminomethyl-
 benzol 606.
 Nitromethoxyamino-dime-
 thylbenzol 635.
 — methylbenzol 606.
 Nitromethoxybenzal-amino-
 benzyl-naphthol 728.
 — oxynaphthylbenzylamin
 728.
 Nitromethoxy-benzylacet-
 amid 611.
 — diphenylamin 366, 445.
 — phenylmethylnitrosamin
 391.
 — toluolsulfaminomethyl-
 benzol 606.
 Nitromethylamino-acetamino-
 toluol 141.
 — anisol 388.
 — benzhydrol 697.
 — diphenylamin 30.
 — phenetol 388.
 — phenoläthyläther 388.
 — phenolmethyläther 388.
 Nitromethylnitrosamnio-ani-
 sol 391.
 — phenolmethyläther 391.
 Nitromethyl-phenyldibrom-
 oxybenzylacetamid 586.
 — phenylendiamin 29, 120.

- Nitromethylphenylphenylen-
 diamin 30.
 Nitronaphthyl-acetylphenyl-
 lendiamin 31.
 — benzoylphenylendiamin
 31.
 — phenylendiamin 30.
 Nitronitro-acetaminobenzyl-
 acetylanilin 174.
 — aminobenzylanilin 173.
 Nitronitrobenzalamino-phen-
 tol 520.
 — phenoläthyläther 520.
 Nitronitromethyl-acetylami-
 nobenzylacetylanilin 174.
 — aminobenzylanilin 174.
 Nitronitrotoluolsulfonyl-ace-
 tylaminophenol 522.
 — nitrobenzoylaminophenol
 523.
 Nitrooxyacetaminomethyl-
 benzol 578.
 Nitrooxyamino-diphenylamin
 499.
 — methylbenzol 574, 578,
 595, 605.
 — methylisopropylbenzol
 653, 659.
 — phenanthren 725.
 Nitrooxyaminophenyl-carbon-
 imid 564.
 — harnstoff 564.
 — isocyanat 564.
 Nitrooxybenzal-aminobenzyl-
 naphthol 728.
 — oxynaphthylbenzylamin
 728.
 Nitrooxybenzyl-acetylanilin
 583.
 — äthylanilin 588.
 — amin 587, 610.
 — anilin 580, 581.
 — benzamid 588, 611.
 — chloracetamid 588, 610.
 — diäthylamin 588.
 — formamid 588.
 Nitrooxy-diphenylamin 421,
 444.
 — methylphenylharnstoff
 590.
 — naphthylbenzylanilin 731.
 — phenylharnstoff 391.
 Nitro-peribenzanthron 901.
 — phenoxyessigsäurephene-
 tidid 490.
 Nitrophenyl-acetylphenylen-
 diamin 31.
 — anisidin 366, 445.
 — benzoylphenylendiamin
 31.
 — benzyläther 900.
 Nitrophenylendiamin 29, 57,
 58, 120.
 Nitrophenylformylphenylen-
 diamin 31.
 Nitrophenyl-leukauramin 308.
 — oxyphenylthioharnstoff
 479.
 — phenetidin 446.
 — phenylendiamin 29.
 Nitrosoacetamino-benzylani-
 lin 173.
 — benzyltoluidin 173.
 — diphenylamin 96.
 Nitrosoäthoxy-diphenylamin
 457, 509.
 — methyl-diphenylamin 509.
 Nitrosoäthylamino- s. auch
 Äthylnitrosamino-.
 Nitrosoäthyl-aminokresol 601.
 — phenyl-naphthylendiamin
 200.
 Nitrosoamino-anisol 388.
 — benzyltoluidin 173.
 — phenolmethyläther 388.
 Nitroso-anilinophenol 421.
 — benzoylnaphthylendiamin
 203.
 — benzylbenzoyldiphenyl-
 äthylendiamin 253.
 — bisdimethylaminophenyl-
 naphthalin 272.
 — chlormethylphenylpheneti-
 din 510.
 — diäthylaminokresol 601.
 — dibenzalphenylendiamin
 57.
 — dibenzylbenzoyldiphenyl-
 äthylendiamin 253.
 — dimethoxydiphenylamin
 510.
 Nitrosodimethylamino-ani-
 linophenol 421.
 — diphenylamin 116.
 — kresol 601.
 — phenetol 421.
 — phenoläthyläther 421.
 Nitrosodimethyl-benzoyldi-
 phenyläthylendiamin 253.
 — benzylphenylendiamin
 117.
 — diphenylbenzoyläthylen-
 diamin 253.
 — isopropylphenylphenylen-
 diamin 117.
 — phenylphenylendiamin
 116.
 Nitrosodiphenyl-benzylben-
 zoyläthylendiamin 253.
 — dibenzylbenzoyläthylen-
 diamin 253.
 Nitrosohexamethoxydiphenyl-
 amin 828.
 Nitrosomethoxybenzyl-anilin
 608.
 — naphthylamin 609.
 — toluidin 608.
 Nitrosomethoxydiphenylamin
 457, 509.
 Nitrosomethylamino- s. auch
 Methylnitrosamino-.
 Nitrosomethyl-aminokresol
 601.
 — anisidin 383.
 Nitrosonitro-benzylphenetidin
 510.
 — trimethylphenylendiamin
 58, 122.
 Nitrosooxyäthylaminomethyl-
 benzol 601.
 Nitrosooxybenzyl-anilin 584,
 597, 608.
 — anisidin 584.
 — naphthylamin 584, 609.
 — toluidin 584.
 Nitrosooxydiäthylaminome-
 thylbenzol 601.
 Nitrosooxydimethylamino-di-
 phenylamin 93, 419.
 — methylbenzol 601.
 Nitrosooxydiphenylamin 419,
 509.
 Nitrosooxymethyl-aminome-
 thylbenzol 601.
 — diphenylamin 419.
 — diphenylaminsulfonsäure
 412.
 Nitrosophenylamino- s. Phe-
 nylnitrosamino-.
 Nitrosophenyl-anisidin 457,
 509.
 — phenetidin 457, 509.
 Nitrosopseudoephedrin 639.
 Nitrosotetramethyl-phenylen-
 diamin 57.
 — phenyl-naphthylendiamin
 272.
 Nitroso-toluidinophenol 421.
 — tolylphenetidin 509.
 Nitrosotrimethyl-phenylendi-
 amin 53, 116.
 — phenyl-naphthylendiamin
 272.
 Nitroso-trinitrotrimethylphe-
 nylendiamin 61.
 — trisdimethylaminotriphe-
 nylmethan 313.
 Nitrotetra-aminodimethyltri-
 phenylmethan 343.
 — oxyaminobenzol 842.
 — phenylphenylendiamin 58,
 121.
 Nitrotolidin 260.
 Nitrotoluolsulfamino-anisol
 391, 523.
 — kresolmethyläther 606.
 — phenetol 524.
 — phenoläthyläther 524.
 — phenolmethyläther 391,
 523.
 — phenoxyessigsäure 524.
 Nitrotoluolsulfonyl-acetyl-
 aminophenol 522.
 — oxydiphenylamin 447.

Nitrotolyl-benzoylphenylendiamin 31.
 — phenylendiamin 30.
 Nitro-triacetyldiaminonaphthol 674.
 — triaminobenzol 294.
 — trimethylphenylendiamin 120.
 Nitrotrisacetaminobenzol 294.
 Nitrotrisdimethylamino-methyltriphenylmethan 321, 325.
 — triphenylmethan 317.

O.

Oct- s. Okt.
 Önanthoyl-aminokresol 604.
 — benzoylaminokresol 604.
 Oktabromoxydiphenylamin 519.
 Opiansäure-äthoxyanil 498.
 — oxyanil 498.
 Orthokohlensäuretetraakisaminoanilid 49, 102.
 Orthophosphorsäure- s. Phosphorsäure-
 Oxalsäureäthylester-anisidid 472.
 — phenetidid 473.
 Oxalsäureamid-anisidid 472.
 — phenetidid 473.
 Oxalsäure-anisidid 374, 472.
 — bisäthoxyphenylamidin 473.
 Oxalsäurebismethoxyphenylamidin 374, 472.
 — imidchlorid 374, 473.
 Oxalsäure-dianisidid 374, 472.
 — diphenetidid 473.
 — nitrilanisididoximacetat 472.
 — phenetidid 473.
 Oxalylbenzidin 220.
 Oximinomalonssäureanisididoxim 497.
 Oxodimethylcyclohexylidenacetylphenylendiamin 45, 96.
 — phenylendiamin 44, 88.
 Oxomethylcyclohexylidenphenylendiamin 44.
 Oxyacetamino-anthracen 723.
 — benzyltrimethylamin 614.
 — diacetylaminomethylisopropylbenzol 660.
 — dimethylbenzol 631.
 — diphenyl 693.
 Oxyacetaminomethyl-acetylaminomethylbenzol 614.
 — benzol 574, 577, 593, 600, 603.
 — isopropylbenzol 652, 657.

Oxyacetamino-phenanthren 725.
 — phenylnaphthalin 726.
 Oxyacetoxycetaminonaphthalin 803.
 Oxyacetyl-anilnotriphenylamin 381.
 — diphenylamin 372.
 Oxyäthoxy-aminoäthylbenzol 801.
 — dimethyldiisopropylidiphenylamin 654.
 — trimethyldiphenylamin 795.
 Oxyäthylamino-anthracendihydrid 722.
 — diphenylamin 502.
 — methylbenzol 600.
 — methyldiphenylamin 504.
 — phenolmethylläther 367.
 — phenylsulfon 426.
 Oxyäthyl-anisidin 367.
 — methylanisidin 368.
 Oxyamine 348.
 Oxyamino-äthylbenzol 625, 628, 629.
 — anilinodiphenylamin 502.
 — anthracen 723.
 — benzol 354, 401, 427.
 Oxyaminobenzyl-acetat 800.
 — alkohol 800.
 — amin 589, 613.
 — benzamid 589, 614.
 — naphthalin 727, 729.
 — naphthol 819.
 Oxyamino-bisdimethylaminotriphenylcarbinol 822.
 — dimethylaminodiphenylamin 555.
 — dimethylbenzol 629, 630, 631, 633, 634.
 — diphenyl 690, 692.
 Oxyaminodiphenyl-amin 499, 500, 554.
 — benzol 735.
 — methan 693, 694; s. auch Aminodiphenylcarbinol.
 Oxyamino-fluoren 721, 722.
 — hydrinden 662.
 Oxyaminomethyl-anthracen 725.
 — benzol 572, 574, 576, 579, 589, 590, 593, 598, 601, 606; s. auch Aminobenzylalkohol.
 — diphenylamin 419, 504, 554, 577.
 — isopropylbenzol 652, 654.
 Oxyamino-naphthalin 665, 667, 670, 671, 676, 681, 682, 683, 684, 685, 686.
 — naphthalintetrahydrid 663.
 — phenanthren 723, 724.
 — phenylnaphthalin 726.
 — trimethylbenzol 642, 648.

Oxyanilino-anisidinodiphenylamin 503.
 — buttersäureäthylester 380, 492.
 — campherylidenessigsäure 497.
 — crotonsäurenitril 496.
 — dimethyldiphenylamin 635.
 — diphenylamin 502.
 — essigsäure 379, 488.
 — essigsäureoxyanilid 506.
 — isobuttersäureäthylester 492.
 — isobuttersäurenitril 492.
 — methylbenzol 592.
 — methyldiphenylamin 577.
 — methylenecampher 456.
 — pentadienaloxyanil 455.
 — propionsäureäthylester 491.
 — toluidinodiphenylamin 502.
 Oxybenzal- s. auch Salicylal-
 Oxybenzalamino-benzylalkohol 617.
 — naphthol 728.
 Oxybenzalamino-methylbenzol 593.
 — isopropylbenzol 655.
 Oxybenzal-aminophenyltolylsulfid 541.
 — oxynaphthylbenzylamin 728.
 Oxybenzamino-aminophenyl-naphthalin 726.
 — diphenylmethan 694; s. auch Benzaminobenzhydrol.
 — methylbenzol 604.
 — methylisopropylbenzol 657.
 — phenol 493.
 Oxybenzhydrazylamin 693.
 Oxybenzidin 690.
 Oxybenzolsulfamino-dimethylbenzol 631.
 — methylbenzol 600.
 — trimethylbenzol 648.
 Oxybenzoyl- s. auch Salicyl-
 Oxybenzoyldiphenylamin 374, 416.
 Oxybenzylacetat-amid 582.
 — anilid 582.
 — anisidid 583.
 — phenetidid 583.
 Oxybenzyl-äthylanilin 607.
 — amin 579, 606.
 — aminomethylbenzol 593.
 — aminophenol 582.
 — anilin 580, 597, 606.
 — anisidin 582, 607.
 — benzamid 583.
 — dimethylamin 580.
 — harnstoff 583.

- Oxybenzyliden- s. Oxybenzal-
u. Salicylal-.
- Oxybenzyl-isothiocyanat 608.
- methoxyphenylnitrosamin 584.
- methylanilin 581, 607.
- naphthylamin 581, 607.
- naphthylnitrosamin 584, 609.
- phenetidin 582, 607.
- phenylendiamin 583, 584.
- phenylnitrosamin 584, 597, 608.
- pseudocumidin 581.
- senföl 608.
- toluidin 581, 607.
- toluylendiamin 584.
- tolylnitrosamin 584.
- xyldin 581.
- Oxybisacetamino-diphenyl 692.
- methylisopropylbenzol 660.
- Oxybisäthyl-aminomethyl-
benzol 614.
- benzylaminotriphenyl-
methan 737.
- Oxybis-anisalaminodiphenyl 690, 692.
- carbylaminotrimethyl-
benzol 651.
- diacetylaminomethyliso-
propylbenzol 660.
- Oxybisdiäthylamino-triphe-
nylcarbinol 822.
- triphenylmethan 737.
- Oxybisdimethylamino-dime-
thylaminophenylfluoren 773.
- diphenylmethan 694; s.
auch Bisdimethylamino-
benzhydrol.
- methyltriphenylmethan 762, 763.
- triphenylmethan 735, 737.
- Oxybis-formaminodiphenyl 692.
- methyleyanaminotetra-
phenylmethan 776.
- nitrobenzalaminodiphenyl 692.
- salicylalaminodiphenyl 692.
- Oxy-chinondimethylamino-
aniloxim 93.
- cuminalaminomethyliso-
propylbenzol 655.
- diäthoxyphenylharnstoff 828.
- diäthylaminomethylbenzol 600.
- Oxydiamino-äthylbenzol 628.
- benzol 549, 553, 563, 564, 567.
- diphenyl 690, 691.
- diphenylamin 504.
- Oxydiaminomethyl-benzol 588, 597; s. auch Oxy-
aminobenzylamin.
- diphenyl 705.
- isopropylbenzol 653, 659.
- Oxydiamino-naphthalin 674, 675, 676, 686, 687.
- phenanthren 725.
- phenylcarbonimid 571.
- phenylisocyanat 571.
- trimethylbenzol 650.
- triphenylmethan 735.
- Oxydihydrofencholenamin 350.
- Oxydimethoxy-dimethyl-
aminoäthylphenanthren-
jodmethylat 839.
- methylaminoäthylphen-
anthren 838.
- Oxydimethylamino-anilino-
benzylalkohol 799.
- benzyltriphenylcarbinol 824.
- dimethylaminophenyl-
fluoren 773.
- dimethyldiphenylmethan 716.
- diphenylamin 418, 501.
- diphenylmethan 695; s.
auch Dimethylamino-
benzhydrol.
- methylbenzol 599.
- methyldiphenylamin 577.
- nitrocyanzalamino-
diphenylamin 555.
- oxymethyldiphenylamin 799.
- Oxydimethylbenzyl-acet-
anilid 647.
- anilin 643, 647.
- Oxydiphenyl-amin 365, 410, 444.
- dimethylaminophenyl-
anthracendihydrid 778.
- Oxy-diphenylin 691.
- diphenylloxamidsäure 693.
- fluorenylharnstoff 721.
- formaminodimethylbenzol 630.
- formyldiphenylamin 460.
- glutacondialdehydbisäth-
oxyanil 457.
- hydrindamin 662.
- isobuttersäurephenetidid 493.
- isobutyraminophenol-
äthyläther 493.
- isovalerylaminomethyl-
benzol 603.
- Oxymethoxy-acetamino-
methylbenzol 798.
- äthoxydimethylamino-
äthylphenanthrenjod-
methylat 839.
- Oxymethoxy-äthoxymethyl-
aminoäthylphenanthren 839.
- aminocallylbenzol 803.
- aminomethylbenzol 797, 798.
- Oxymethoxybenzal- s. auch
Vanillal-.
- Oxymethoxybenzalamino-
phenol 458.
- phenoläthyläther 458.
- phenolmethyläther 458.
- phenolphenyacyläther 459.
- Oxymethoxy-benzalbenzidin 226.
- benzaminomethylbenzol 798.
- benzylbenzamid 797.
- benzylchloracetamid 796.
- bisdimethylaminotri-
phenylmethan 821.
- propyloxydimethylamino-
äthylphenanthrenjod-
methylat 839.
- propyloxydimethylamino-
äthylphenanthren 839.
- Oxymethylacetyl-diphenyl-
amin 416.
- diphenylamindisulfon-
säure 416.
- diphenylamintrisulfon-
säure 416.
- Oxymethylamino-diphenyl-
amin 501.
- methylbenzol 599.
- Oxymethylbenzidin 705.
- Oxymethylbenzyl-acetanilid 632.
- anilin 632.
- toluidin 632.
- Oxymethyl-butyraminophe-
noläthyläther 493.
- diphenylamin 411, 412, 447, 448, 592.
- Oxymethyldiphenylamin-di-
sulfonsäure 412.
- sulfonsäure 412.
- trisulfonsäure 413.
- Oxymethyl-formyldiphenyl-
amin 415, 460.
- hexahydrobenzylanilin 349.
- Oxymethylisopropylbenzyl-
benzamid 661.
- chloracetamid 661.
- diäthylamin 661.
- diisobutylamin 661.
- dipropylamin 661.
- salicylamin 661.
- Oxymethylisopropylhexa-
hydrobenzyl-äthylamin 351.
- amin 350.
- anilin 351.
- dimethylamin 351.

Oxymethyl-oxymethyldi-phenylamin 799.
 — phenyläthylacetanilid 642.
 — phenyläthylanilin 642.
 — phenylharnstoff 618.
 — phenylurethan 573, 591, 604.
 Oxy-naphthochinonoxy-naphthylimid 671, 685.
 — naphthoesäureanisidid 494.
 — naphthylaminonaphthochinon 671, 685.
 Oxynaphthylbenzyl-amin 727, 729.
 — anilin 730, 732.
 — benzylamin 730.
 — isoamylamin 730.
 — naphthylamin 730.
 Oxynaphthyl-isoamylamin 689.
 — methylamin 688.
 — methyldimethylamin 688.
 Oxynaphthylmethyl-aminobenzyl-naphthol 728.
 — oxynaphthylbenzylamin 728.
 Oxynitrocyanbenzalaminomethyldiphenylamin 555.
 Oxyönanthoylaminomethylbenzol 604.
 Oxyoxophenylmethoxyphenylisocindolin 496.
 Oxyoxy-aminobenzyl-naphthalin 819.
 — naphthylbenzylamin 819.
 Oxyphenylacetylcarbamidsäure-äthylester 486.
 — isoamylester 486.
 — isobutylester 486.
 — methylester 486.
 — propylester 486.
 Oxyphenylacetyl-glycin 489.
 — urethan 486.
 Oxyphenyl-äthoxyphenylacetamidin 468.
 — äthylamin 624, 625.
 Oxyphenyläthyl-benzamid 625, 627.
 — dimethylamin 626.
 Oxyphenyläthylendiamin 380.
 Oxyphenyläthyl-nitrosamin 383.
 — phenylthioharnstoff 629.
 Oxyphenyl-alanin-äthylester 491.
 — aminophenylphenylendiamin 502.
 — anilinophenylphenylendiamin 502.
 Oxyphenylbenzoylcarbamidsäure-methylester 487.
 — propylester 487.
 Oxyphenyl-bisguanid 478.
 — camphoformenamin 456.

Oxyphenyl-camphoformenamin-carbonsäure 497.
 — carbäthoxythioharnstoff 479.
 — cuminylnitrosamin 510.
 — cyanazomethinphenyl 496.
 — dimethylaminophenyl-nitrosamin 419.
 — dinitronaphthylamin 367, 450.
 — glycin 379, 488.
 — glycinamid 418; s. auch 488.
 — glycinoxylanilid 506.
 — guanylguanidin 478.
 — harnstoff 375, 417, 478.
 Oxyphenylimino-buttersäurenitril 496.
 — butyrophenon 415.
 — campher 414, 455.
 — campherylessigsäure 497.
 — caprophenon 415.
 — methylcampher 456.
 — valerophenon 415.
 Oxyphenyl-maleinamidsäure 476.
 — methoxyphenylphthalimidin 496.
 — methylnitrosamin 383.
 — naphthylamin 450.
 — naphthylendiamin 505.
 — oxamid 417, 471.
 — oxamidsäure 417.
 — oxamidsäureäthylester 471; s. auch 417.
 — phenylnitrosamin 419, 509.
 — phthalamidsäure 374, 417, 477.
 Oxyphenylpropionylcarbamidsäure-methylester 486.
 — propylester 486.
 Oxyphenyl-succinamidsäure 474.
 — sulfondimethylaminonilinonaphthalin 806.
 — thioallophanesäureäthylester 479.
 — thioharnstoff 375, 417, 478.
 — thioharnstoffcarbonsäure-äthylester 479.
 — toluidinophenylphenylendiamin 502.
 — tolylnitrosamin 419.
 — urethan 375, 478.
 Oxy-propionylaminomethylbenzol 603.
 — rosinon 17.
 Oxytoluidino-benzylalkohol 799.
 — phenylcyanazomethin-nitrophenyl 555.
 Oxytri-amino-benzol 569, 571.
 — fluoren 722.
 — naphthalin 676.

Oxytrimethylhexahydrobenzylanilin 360.
 Oxytrisdimethylaminotriphenylmethan 736.

P.

Palmitinsäure-dibromacetoxylbenzylanilid 587.
 — dibromoxybenzylanilid 586.
 Palmitoyl-aminophenol 372, 469.
 — naphthylendiamin 199.
 Para-dimethylbernsteinsäurephenetidid 476.
 — fuchsin 752; Carbinolbase 750.
 — leukanilin 313.
 — phenylenblau 69.
 — rosanilin 750; (Geschichtliches) 733.
 Pentaacetyldiaminotherm 660.
 Pentaamine 345.
 Penta-amino-benzol 346.
 — cyclopentadien 345.
 — dimethyltriphenylmethan 346.
 — methylbenzol 346.
 — toluol 346.
 Pentabrom-aminodiphenylamin 78.
 — anilinobenzoldiazoniumbromid 78.
 — anilinobenzoldiazoniumnitrat 78.
 — benzoyloxydiphenylamin 519.
 — diphenylamin 78.
 — oxydiphenylamin 518.
 — oxymethyldiphenylamin 412.
 Pentakis-acetaminobenzol 346.
 — diäthylaminophenyläthan 347.
 — dimethylaminophenyläthan 347.
 Pentamethylacetylparaleukanilin 317.
 — leukanilintrisjodmethylat 322.
 — naphthylparaleukanilin 316.
 — naphthylpararosanilin 761.
 — paraleukanilin 314.
 — pararosanilin 755.
 Pentanitro-diäthylphenylendiamin 61.
 — dimethylphenylendiamin 61.
 — oxymethyldiphenylamin 412.

Pentaoxy-Verbindung, Amino-
derivat einer 845.
Pentyl- s. Amyl-.
Phellandrendiamin 5.
Phenacetaminomethylphenyl-
carbinol 629.
Phenacetin 461.
Phenacyloxyphenylharnstoff
484.
Phenetidin 359, 404, 436.
Phenetidino-acrylsäure 495.
— aminoformylglutarsäure-
diäthylester 495.
— crotonsäureäthylester 496.
— crotonsäurenitril 496.
— cyanglutarsäurediäthyl-
ester 495.
— essigsäure 379, 488.
— essigsäurephenetidid 506.
— glutaconsäurediäthylester
497.
— methoxyphenylcyclo-
hexenoncarbonsäureäthyl-
ester 498.
— methylenacetessigsäure-
phenetidid 497.
— methylenacetylaceton 369.
— methylenmalonsäureäthyl-
esterphenetidid 380.
— phenylcyclohexenoncar-
bonsäureäthylester 497.
— propanbiscarbonsäure-
äthylestercarbonsäure-
amid 495.
— propanbiscarbonsäure-
äthylestercarbonsäure-
nitril 495.
— propantricarbonsäure 495.
— tricarballysäure 495.
— tricarballysäurediäthyl-
esteramid 495.
— tricarballysäurediäthyl-
esternitril 495.
Phenokoll 506.
Phenolblau 88.
Phenoxy-acetaminophenol
469.
— essigsäureanisidid 489.
— essigsäurephenetidid 490.
— propionsäurephenetidid
492.
Phenylacetamino-benzyl-
nitrosamin 173.
— benzylsulfon 624.
Phenyl-acetoxyphenylthio-
harnstoff 485.
— acetylphenylendiamin 199,
202, 271.
— acetylphenylendiamin 95.
— äthoxalylaminomethyl-
phenylthioharnstoff 136.
Phenyläthoxyphenyl-acet-
amidin 463.
— glycyilharnstoff 489.
— guanylthioharnstoff 482.

Phenyläthoxyphenyl-harn-
stoff 377, 481.
— nitrosamin 509.
— phthalamidsäure 417, 478.
— thioharnstoff 418.
Phenyl-äthylbenzylamino-
phenylthioharnstoff 103.
— äthylendiamin 177.
Phenylamino- s. Anilino-.
Phenylaminobenzyl-äther 616.
— carbinol 706.
— sulfon 623.
Phenylaminomethyl-phenyl-
harnstoff 160.
— phenyloxamid 135.
Phenylaminonaphthyl-harn-
stoff 199, 207.
— thioharnstoff 207.
Phenylaminophenyl-harnstoff
22, 48, 101.
— thioharnstoff 23, 49, 102.
Phenylanilino-benzylcarbinol
712.
— formyloxyfluorenylharn-
stoff 721.
— formyloxyphenylharnstoff
485.
— methylphenylharnstoff
171.
Phenyl-anisalphenylendiamin
93.
— anisidin 366, 411, 445.
— anisyläthylamin 715.
Phenylbenzal-acetylnaphthyl-
endiamin 271.
— naphthylendiamin 199,
202.
— phenylendiamin 85.
Phenyl-benzidin 222.
— benzoylphenylendiamin
21, 98.
Phenylbenzyl-äthoxyphenyl-
guanylisothioharnstoff
482.
— phenylendiamin 82.
Phenylbisdiäthylamino-
phenyl-butan 285.
— propan 283.
Phenylbisdimethylamino-
benzhydrysulfon 704.
— naphthylmethan 292.
— phenyläthan 281.
— phenylharnstoff 298.
— phenylnaphthylanthracen-
dihydrid 293.
— phenylthioharnstoff 298.
Phenylcarbäthoxyamino-me-
thylphenylthioharnstoff
137.
— phenyloxamid 104.
Phenyl-carbamidsäureacet-
aminophenylester 372.
— carbaminyl- s. Anilino-for-
myl-.

Phenyl-cinnamalphenylen-
diamin 87.
— cuminalphenylendiamin
86.
— cyclohexandionäthoxyanil
457.
— diacetylaminophenylthio-
harnstoff 103.
— diacetylnaphthylendiamin
271.
— diaminophenyläthylen
266.
— dibenzoylphenylendiamin
98.
— dihydroresorcinäthoxyanil
457.
— dimethoxyphenylthioharn-
stoff 783, 789.
Phenyldimethylamino-me-
thylphenylthioharnstoff
160.
— phenylbenzylcarbinol 762.
— phenylnitrosamin 116.
— stryrylcarbinol 722.
Phenyldinitro-oxyphenylharn-
stoff 396.
— phenylphenylendiamin 18.
Phenyldiphenylin 273.
Phenyldiphenyl-oxäthylharn-
stoff 708.
— oxäthylthioharnstoff 708.
Phenylenbis-acetylacetamid
44, 87.
— äthylnitrosamin 116.
— allylthioharnstoff 23, 50,
105.
— aminocrotonsäurenitril 24,
51, 106.
— aminomethylenmalon-
säurediäthylester 51, 109.
— benzoylharnstoff 23.
— campherchinonimid 88.
— cinnamoylameisensäure-
imid 51.
— cyanamid 50.
— cyanazomethinphenyl 108.
— dimethyl-dihydroresorcin-
imid 44, 88.
— glykosimin 20.
— iminobuttersäurenitril 24,
51, 106.
— iminocampher 88.
— iminomethylmalonsäure-
diäthylester 51, 109.
— isosuccinamidsäureäthyl-
ester 100.
— malonamidsäureäthylester
100.
— methylnitrosamin 53, 116.
— oxamid 48, 100.
— oxamidsäure 47, 100.
— phenylharnstoff 49.
— phenylnitrosamin 53, 117.
— phenylthioharnstoff 23, 50,
105.

- Phenylbis-sebacinamid-
säureäthylester 48.
— succinamidsäure 48, 100.
— thiocarbamidsäureäthyl-
ester 50, 104.
— thioharnstoff 50, 105.
— thiourethan 50, 104.
— tolylnitrosamin 53, 117.
— trimethylammoniumjodid
41, 75.
- Phenyl-braun 39.
— diamin 6, 33, 61.
- Phenylendiamin-bisthio-
sulfonsäure 792.
— tetrakis-thiosulfonsäure
842.
— thiosulfonsäure 556.
- Phenyl-dicarbonimid 50, 105.
— dicarbylamin 44, 84.
— dicarbylamin-tetrabromid
105.
— diharnstoff 23, 49, 104.
— diglycin 51, 106.
— diisocyanat 50, 105.
— diisocyanid 44, 84.
— diisocyanid-tetrabromid
105.
— diisothiocyanat 23, 50, 105.
— dileukauramin 308.
— disenfö 23, 50, 105.
— diurethan 23, 49, 104.
— harnstoff, polymerer 39,
71.
— thioharnstoff, polymerer
39, 71.
- Phenylformylphenyljodo-
niumjodid, Benzidin-
derivat des 225.
- Phenylglykolyaminophenyl-
kohlenensäure-äthylester
494.
— methylester 494.
- Phenyl-glyoxylsäureamid,
Dimethylaminoanil 107.
— leukauramin 307.
- Phenylmethoxybenzyl-harn-
stoff 583.
— nitrosamin 608.
- Phenylmethoxyphenyl-acet-
amidin 461.
— äthylthioharnstoff 625.
— biguanid 376.
— guanylguanidin 376.
— harnstoff 376.
— nitrobenzylharnstoff 378.
— nitrosamin 509.
— phthalamidsäure 417, 478.
— propylamin 715.
— thioharnstoff 376, 480.
- Phenyl-methylnitrosamino-
methylphenylthioharn-
stoff 140.
— naphthylendiamin 197,
201, 271.
- Phenylnitrobenzalnaphthyl-
diamin 202.
- Phenylnitrosamino-benzyl-
nitrosaminotoluol 173.
— essigsäuredimethylamine-
anilid 114.
— phenol 419, 509.
- Phenyl-oxybenzyl-harnstoff
583.
— nitrosamin 584, 597, 608.
- Phenyl-oxydimethylphenyl-
phenylendiamin 635.
- Phenyl-oxy-methyl-phenyl-
harnstoff 604, 618.
— phenylphenylendiamin
577.
— phenylthioharnstoff 618,
622.
- Phenyl-oxyphenanthrylharn-
stoff 725.
- Phenyl-oxyphenyl-äthylthio-
harnstoff 629.
— harnstoff 375, 417, 478.
— naphthimidazoldihydrid
199.
— nitrosamin 419, 509.
— phenylendiamin 502.
— phthalamidsäure 417, 478.
— thioharnstoff 375, 417, 479.
- Phenyl-phenetidin 411, 446.
— phenetidinothioformyl-
guanidin 483.
— phenylendiamin 16, 76.
— pikrylphenylendiamin 18.
— salicylal-naphthylendi-
amin 199, 202.
— salicylalphenylendiamin
92.
— sulfonbisdimethylamino-
diphenylmethan 694; s. auch Phenylbisdimethyl-
aminobenzhydrysulfon.
— sulfonessigsäurephenetidid
491.
— thebenylthioharnstoff 840.
- Phenylthiocarbaminyl- siehe
Anilinothioformyl-.
- Phenylthioureido-dimethyl-di-
phenylsulfid 579, 596.
— hydrochinondimethyläther
789.
— menthanol 350.
— menthol 350.
— methylnitrosaminoxylol
183.
— methylphenyloxamid-
säureäthylester 136.
— methylphenylurethan 137.
— phenyltolylsulfid 546.
— resorcindimethyläther 783.
- Phenyltoluidinobenzylcarbi-
nol 712.
- Phenyltolyl-acetaminobenzyl-
harnstoff 172.
— aminobenzylharnstoff 171.
- Phenyltolylbenzamin-
benzylharnstoff 172.
- Phenyltolylmercapto-methyl-
phenylharnstoff 579, 596.
— methylphenyloxamid 596.
— methylphenylthioharn-
stoff 579, 596.
— phenylharnstoff 546.
— phenylthioharnstoff 546.
- Phenyl-tolynaphthylendi-
amin 200.
— tolylphenylthioureidoben-
zylharnstoff 172.
— tolylphenylureidobenzyl-
harnstoff 172.
— trinitrophenylphenylendi-
amin 18.
— trisdimethylaminophenyl-
äthan 334.
— ureidodimethyldiphenyl-
sulfid 579, 596.
— ureidophenylkohlenensäure-
anilid 485.
— ureidophenyltolylsulfid
546.
- Phloramin 787.
- Phosphorsäure-diphenetidid
510.
— triphenetidid 510.
— trinitroäthoxyanilid 524.
- Phthalsäure-anisidid 477.
— phenetidid 477.
- Pikraminsäure 394.
- Pikrylacetylphenylendiamin
96.
- Pikrylamino-phenol 365, 411,
445.
— phenylacetat 366, 446.
— phenylbenzoat 366, 447.
— thiophenol 400.
- Pikryl-anisidin 366, 446.
— naphthylendiamin 208.
— phenetidin 366, 446.
— phenylendiamin 17, 41, 79.
- Propandisulfonsäurebisäthyl-
phenetidid 508.
- Propenyl- s. Allyl-.
- Propionylamino-kresol 603.
— phenylkohlenensäureäthyl-
ester 469.
- Propionyl-oxy-acetamino-
methylbenzol 603.
— propionylaminomethyl-
benzol 603.
- Propyl-bisaminobenzylamin
172.
— bismethoxyphenylisothio-
harnstoff 379.
— breuzcatechin, Äthoxy-
phenylcarbamidsäure-
ester des 480.
— dimethylaminophenylcar-
binol 651.
- Propyloxyaminomethyl-
benzol 572.

Propyloxy-methylphenyl-
harnstoff 573.
— methylphenylthioharnstoff
573.
— phenylharnstoff 484.
— phenylthioharnstoff 484.
Propylphenylendiamin 76.
Prothebenin 839.
Prothebeninmethinjod-
methylat 839.
Protoblau 841.
Protorot 845.
Pseudo-dithioacetanilid 544.
— ephedrin 636, 637.
Pyraninorange 57, 218.
Pyranin, lösliches 474.
Pyrogallol, Äthoxyphenyl-
carbamidsäureester des
480.
Pyruvylaminophenolmethyl-
äther 495.

R.

Rheonin 38.
Rhoduline 130, 131.
Rodinal 434.
Rosanilin 763; (Geschicht-
liches) 733.
Rosaurin 257.

S.

Säure-alizarinbraun 38.
— fuchsin 764.
— violett 6 BN 413.
— violette 755, 765.
Salicylaminophenol 493.
— phenoläthyläther 493.
— phenolmethyläther 493.
— phenylsalicylat 493.
Salicyl-benzidin 231.
— phenylendiamin 51, 106.
Salicylaminobenzyl-alkohol
617, 622.
— anilin 168.
— anisidin 381.
— naphthol 727, 731.
— naphthylamin 169.
— phenetidin 505.
Salicylaminodimethyl-di-
phenyl-amin 146, 157.
— sulfid 595.
Salicylaminodiphenylamin
92.
— diphenyliurethan 228.
— methylbenzyltoluidin 186.
— methyldiphenylamin 92.
— phenol 369, 415, 457.
— phenoläthyläther 369, 458.
— phenolmethyläther 457.
— phenyltolylsulfid 541.
Salicylalanisidin 457.

Salicylal-benzidincarbon-
säureäthylester 228.
— isodiphenyloxäthylamin
711.
— oxynaphthylbenzylamin
727, 731.
— phenetidin 369, 458.
Salicylamin 579.
Salicylsäure-anisidid 493.
— anisididessigsäure 493.
— essigsäurephenetidid 490.
— phenetidid 493.
— phenetididessigsäure 493.
Salophen 465.
Sebacinsäurebisaminoanilid
22.
Selencyanessigsäure-anisidid
380, 489.
— phenetidid 491.
Selendiglykolsäuredipheneti-
did 491.
Selenoxalsäurediphenetidid
473.
Setocyanin und seine Carbi-
nolbase 770.
Setoglaucin und seine Carbi-
nolbase 748.
Sinalbinsenöl 608.
Solidogen 175, 176.
Spritblau und seine Carbinol-
base 768.
Stearoylphenylendiamin 97.
Stilbendiamin 249.
Sulphydryl-acetaminomethyl-
benzol 576.
— aminodiphenyl 693.
— aminomethylbenzol 575,
591, 601.
— diaminomethylbenzol 597.
Sulfidgrün 560.
Sulfoacetaminophenol-äthyl-
äther 499.
— methyläther 499.
Sulfobenzaltolylendiamin
161.
Sulfoessigsäure-anisidid 499.
— phenetidid 499.
Sulfondieessigsäuredipheneti-
did 491.
Sulfonsäuregrün 561.
Suprarenin 830, 832.

T.

Tanninorange 175.
Tetraacetoxy-acetaminoben-
zol 842.
— bisacetaminobenzol 842.
Tetraacetyl-benzidin 227.
— glykoseäthoxyanil 459.
— rosanilin 769.
— tolidin 258.
— triaminophenol 570.
— xylylendiamin 189.

Tetraäthoxy-benzidin 843.
— diaminodiphenyl 843.
Tetraäthyl-benzidin 222.
— benzidinbishydroxy-
methylat 222.
Tetraäthyl-diamino-benzhy-
drol 703.
— diphenylmethan 242.
— triphenylcarbinol 746.
— triphenylmethan 276.
Tetraäthyl-indaminsulfid 561.
— indaminthiosulfonat 562.
— indaminthiosulfonsäure,
Endosalz 562.
— paraleukanilin 316.
— phenylendiamin 76, 194.
— rosanilin 768.
— xylylendiamin 180.
— xylylendiaminbishydroxy-
äthylat, Salze 180, 188.
Tetraamine $C_6H_{2n}-2N_4$ 336.
— $C_6H_{2n}-8N_4$ 338.
— $C_6H_{2n}-10N_4$ 338.
— $C_6H_{2n}-12N_4$ 342.
— $C_6H_{2n}-18N_4$ 342.
— $C_6H_{2n}-22N_4$ 344.
— $C_6H_{2n}-24N_4$ 344.
— $C_6H_{2n}-26N_4$ 344.
— $C_6H_{2n}-28N_4$ 345.
— $C_6H_{2n}-34N_4$ 345.
Tetraamino-acetaminodime-
thyltriphenylmethan 347.
— anisol 571.
— benzol 336, 337.
— bisacetaminodimethyl-di-
phenyl 347.
— cyclopentadienol 354.
Tetraaminodimethyl-diphenyl
341.
— diphenyldisulfid 598.
— diphenylmethan 342.
— triphenylmethan 343.
Tetraamino-dinaphthyl 344.
— diphenyl 338, 339, 340.
— diphenyldisulfid 553, 556.
— diphenylmethan 340, 341.
— diphenylsulfon 567.
— ditan 340, 341.
— hydrochinon 793.
— methylbenzol 338.
— naphthalin 338.
— phenetol 571.
— phenoläthyläther 571.
— phenolmethyläther 571.
— stilben 342.
— toluol 338.
— trimethyltriphenylmethan
344.
— triphenylbenzol 344.
Tetraanilinobenzol 337.
— naphthalin 338.
Tetrabenzolsulfonyl-diamino-
phenol 552.
— phenylendiamin 25, 53, 116.

Tetrabenzoyltriaminophenol 571.

Tetrabenzylphenylendiamin 43, 82.

Tetrabrom-acetoxybenzyl-acetanilid 587.

— benzidin 234.

— benzoyloxydiphenylamin 517.

— diacetylphenylendiamin 56.

— diaminobenzol 56.

— dimethylbenzidin 256.

Tetrabromoxy-benzylacetanilid 587.

— benzylanilin 587, 610.

— benzylbenzylamin 587, 610.

— benzyldiisocamylamin 587, 597.

— dibenzylamin 587, 610.

— dimethylaminodiphenylmethan 693.

— diphenylamin 517.

Tetrabrom-phenylendiamin 56.

— tetraacetylbenzidin 235.

— tolidin 256.

Tetrachlor-acetoxydiäthylaminodiphenylmethan 695.

— acetylphenylendiamin 27.

— äthylacetylphenylen-diamin 27.

— aminodiphenylamin 118.

— aminophenol 386.

— benzidin 234.

— benzylacetylphenylen-diamin 27.

— diacetylphenylendiamin 54, 116.

— diaminobenzol 119.

— diphenylphenylendiamin 119.

— oxydiäthylaminodiphenylmethan 695.

— oxydiphenylamin 514.

— phenylendiamin 119.

— salicylaminodiphenylamin 119.

— tetraacetylbenzidin 234.

Tetrahydronaphthylen-diamin 194, 195.

— thioharnstoff, polymerer 195.

Tetrahydrophthalsäure-anisidid 477.

— oxyanilid 477.

— phenetidid 477.

Tetraisoamylxylylen-bis-hydroxyisocamylat, Salze 187.

— diamin 186.

Tetraisobutylxylylendiamin 180, 186, 189.

Tetrajod-diaminobenzol 120.

— phenylendiamin 120.

Tetrakisacetamino-benzol 337.

— diphenyl 339.

— diphenylmethan 341.

— phenyläthan 345.

Tetrakis-aminophenyläthan 345.

— benzalaminodimethyl-diphenyldisulfid 598.

— benzaminodimethyl-diphenyldisulfid 598.

— benzaminodiphenylmethan 341.

Tetrakisdimethylamino-dimethyl-diphenylmethan 342.

— phenyläthan 345.

— phenyläthylen 345.

— phenyläthylenglykol 824.

— phenylxylo 345.

Tetramethoxy-benzidin 843.

— bisacetaminodiphenyl 843.

— bisphenylthioureidodiphenyl 843.

— diaminodiphenyl 843.

— dimethylaminoäthylstilben 843.

Tetramethyl-acetylparaleukanilin 317.

— benzidin 221.

— benzidinhydroxymethylat 222.

— diäthylphenylenbisammoniumhydroxyd 76.

Tetramethyldiamino-benzhydrol 698.

— benzophenonchlorid 244.

— diphenylmethan 239.

— thiobenzhydrol 703.

— triphenylcarbinol 741, 742, 743.

— triphenylcarbinthiol 749.

— triphenylmethan 273, 274, 275.

Tetramethyldiphenylin 211.

Tetramethyldiphenylin-bis-jodmethylat 212.

— jodmethylat 212.

Tetramethylhomöindamin-thiosulfonat 613.

— thiosulfonsäure 613.

Tetramethylindamin-sulfid 560.

— thiosulfonat 561.

— thiosulfonsäure, Endosalz 561.

Tetramethyl-indammoniumhydroxyd 89.

— paraleukanilin 314.

— pararosanilin 754.

Tetramethylphenylendiamin 16, 40, 74, 193.

Tetramethylphenylendiamin-bisjodmethylat 41, 75.

— jodmethylat 41, 75.

— thiosulfonsäure 559.

Tetramethylphenyl-naphthylendiamin 271.

— paraleukanilin 316.

— pararosanilin 759.

Tetramethyl-propenylphenylendiamin 194.

— rosanilin 767.

— rosanilinhydroxymethylat 767.

— tolidin 258.

— tolylendiamin 130, 145, 154.

— tolylparaleukanilin 316.

— xylylendiaminbis-hydroxymethylat 179.

Tetranitro-acetaminodiphenyläther 530.

— acetoxydiphenylamin 532.

— aminodiphenyläther 529.

— bismethylaminodiphenylmethan 246.

— bismethylnitraminodiphenylmethan 246.

— dianilinodiphenylsulfon 547.

— dimethylbenzidin 237.

— dimethylphenylendiamin 61.

— dinitrophenoxydiphenylamin 532.

— oxybenzylanilin 580.

— oxybenzyltoluidin 581.

— oxydimethylaminodiphenylamin 504.

— oxydiphenylamin 396, 528, 531.

— tetramethylbenzidin 237.

— toluolsulfonyloxydiphenylamin 532.

Tetraoxy-aminobenzol 841.

— bisacetaminobenzol 842.

— bisdimethylaminotriphenylmethan 844.

— diaminobenzol 842.

Tetraoxy-Verbindungen, Aminoderivate der 841.

Tetraphenetidinohexandicarbonsäure-diäthylester 498.

— diphenetidid 498.

Tetraphenyl-äthylendiamin 253.

— bisaminomethylphenylxylo 294.

— bisaminophenylxylo 293.

— bismethylaminomethylphenylxylo 294.

— diacetyläthylendiamin 253.

— diaminotriphenylmethan 277.

— dibenzoyläthylendiamin 253.

Tetraphenyl-phenylendiamin 43, 80.
 — xylylendiamin 180, 187, 189.
 Tetrapropylxylylendiaminbis-hydroxypropylat, Salze 186, 188.
 Thebenidin 838.
 Thebenidinjodmethylat 838.
 Thebenin 838.
 Thebenin-äthyläther 839.
 — methinjodmethylat 839.
 — methyläther 838.
 — propyläther 839.
 Thermodin 486.
 Thio-acetaminophenoläthyl-äther 463.
 — acetanilid 543.
 — anilin 535.
 — anissäureanisidid 494.
 — anissäurephenetidid 494.
 — benzaminophenoläthyl-äther 470.
 — benzoesäurephenetidid 470.
 — carbäthoxythioglykol-säureanisidid 380.
 Thiocarbonyl-aminoresorcin-dimethyläther 786.
 — benzidin 230.
 — dianisidin 809.
 — diphenylin 212.
 Thio-diäthylanilin 540.
 — diglykolsäurediphenetidid 491.
 — dimethylanilin 538.
 — essigsäurephenetidid 463.
 Thionylamino-dinaphthylamin 203.
 — diphenylamin 116.
 — phenoläthyläther 509.
 — phenolmethyläther 382.
 Thionyl-anisidin 382.
 — diäthylphenylendiamin 116.
 — dimethylphenylendiamin 116.
 — methylbenzylphenylendiamin 116.
 — naphthynaphthylendiamin 203.
 — phenetidid 509.
 — phenylendiamin 116.
 — phenylphenylendiamin 116.
 Thiooxalsäure-amidanisidid-oxim 472.
 — diphenetidid 473.
 Thiophosphorsäure-diphenetidid 510.
 — triphenetidid 510.
 Thio-propionsäurephenetidid 468.
 — propionylaminophenol-äthyläther 468.

Thiotoluidin 591.
 Thymochinon-acetoxymethyl-isopropylanil 657.
 — äthoxymethylisopropylanil 656.
 — benzyloxymethylisopropylanil 656.
 — butyloxymethylisopropylanil 656.
 — dimethylaminoanil 91.
 — methoxymethylisopropylanil 656.
 — oximäthoxymethylisopropylanil 656.
 — oxymethylisopropylanil 655.
 Thymoxysäurephenetidid 490.
 Tolidin 255, 256.
 Tolidin-bisdithiocarbonsäure 259.
 — dicarbonsäurediäthylester 259.
 — dicarbonsäurediamid 259.
 Toluchinon-dimethylaminoanil 90.
 — imidoxyanil 457.
 Toluidinosacetamino-kresol-äthyläther 612.
 — phenoläthyläther 554.
 — toluol 146, 157.
 Toluidino-benzalaminotoluol 156.
 — methylphenyliminomalon-säureureid 161.
 — naphthylaminotoluol 131.
 — naphthylcyanazomethinnitrophenyl 203.
 — nitrobenzalaminotoluol 156.
 — nitrocyanbenzalaminophenol 555.
 — phenol 411, 412, 447, 448.
 — phenoläthyläther 412, 413, 447.
 — phenolmethyläther 412, 413.
 Toluidinosalicylalaminokresoläthyläther 612.
 — phenoläthyläther 554.
 — toluol 146, 157.
 — xlenoläthyläther 632.
 Toluidinothioformyldiphenyl-oxäthylamin 709.
 Toluolsulfamino-dimethylaminotoluol 139.
 — kresolmethyläther 605.
 — naphthol 673.
 — phenol 382, 419, 507.
 — phenoxysäure 508.
 Toluolsulfonsäure-acetaminophenylester 466.
 — aminomethylphenylester 602.
 — aminophenylester 361, 441.

Toluolsulfonsäure-anisidid 382, 507.
 — benzaminophenylester 471.
 — bisacetaminophenylester 552.
 — diacetaminophenylester 468.
 — diaminophenylester 551.
 — dinitromethoxyanilid 527.
 — dinitromethylaminophenylester 526.
 — dinitrooxyanilid 531.
 — methylaminophenylester 442.
 — nitroäthoxyanilid 524.
 — nitromethoxyanilid 391, 523.
 — oxyanilid 382, 419, 507.
 — phenetidid 382, 507.
 Toluolsulfonyl-acetylamino-phenol 466, 508.
 — acetylanisidin 508.
 — benzoylaminophenol 471, 508.
 — diacetylaminophenol 468.
 — diacetyldiaminophenol 552.
 — oxyaminomethylbenzol 602.
 — oxyphenylglycin 489.
 — phenylendiamin 52, 114.
 Toluylen-bisacetylthioharnstoff 138.
 — bisäthylharnstoff 137.
 — bisäthylisothioharnstoff 138.
 — bisäthylthioharnstoff 160.
 — bisallylthioharnstoff 123, 138, 146, 160.
 — bisaminoisobuttersäurenitril 138.
 — bisbenzamidin 134.
 — biscarbamidsäureäthylester 137.
 — biscarbamidsäurephenylester 137.
 — bisdiphenylguanidin 137.
 — biglycinäthylester 138.
 — biglycinnitril 138, 147.
 — biglykosimin 157.
 — biglykuronsäureimid 161.
 — bismalonamidsäureäthylester 135.
 — bisoxamid 135.
 — bisoxamidsäure 135.
 — bisphenylharnstoff 137, 160.
 — bisphenylnitrosamin 164.
 — bisphenylthioharnstoff 138, 147, 160.
 — bithiocarbamidsäureäthylester 137.
 — bithioharnstoff 137.
 — bithiourethan 137.

- Toluylen-diamin 123, 124, 144, 148, 164.
 — dicarbonimid 138.
 — diglycin 147.
 — diarnstoff 137, 160.
 — diisocyanat 138.
 — diisothiocyanat 138, 160.
 — disenfö 138, 160.
 — diurethan 137.
 — harnstoff, polymerer 129.
 — orange 257.
 — oxamid, polymeres 129.
 — violett 127.
 Toluylsäureaminobenzylamid 171.
 Tolyl-acetaminobenzylnitrosamin 173.
 — acetphenetidin 416.
 — äthoxymethylphenylthioharnstoff 604.
 — aminobenzylnitrosamin 173.
 — aminonaphthylthioharnstoff 207.
 — anisidin 412, 413.
 — benzalphenylendiamin 85.
 — benzoylphenylendiamin 21.
 — benzylacetylnaphthylendiamin 199.
 — benzyl-naphthylendiamin 198.
 — bisdiaminomethylphenylmethan 344.
 — diphenyloxäthylthioharnstoff 709.
 — leukauramin 308.
 Tolylmercaptomethylphenylharnstoff 596.
 — oxamidsäureäthylester 579, 596.
 — urethan 596.
 Tolylmercaptophenylharnstoff 546.
 — oxamid 546.
 — oxamidsäureäthylester 546.
 — urethan 546.
 Tolyl-methoxybenzylnitrosamin 608.
 — naphthylendiamin 198.
 — nitrocyanbenzalnaphthylendiamin 203.
 — nitrosaminophenol 419.
 Tolyloxy- s. auch Kresoxy-
 Tolyloxybenzylnitrosamin 584.
 — phenetidin 412, 413, 447.
 — phenylendiamin 18, 42, 80, 81.
 — salicylalphenylendiamin 92.
 — sulfonessigsäurephenetidin 491.
 Tolythio- s. Tolylmercapto-
 Tolyureidomethylbenzylharnstoff 186.
 Tri- s. auch Tris-
 Triacetoxylacetylaminodimethylbenzol 834.
 Triacetylaminanthrol 723.
 — carvacrol 652.
 — phenanthrol 724.
 — thymol 657.
 Triacetyldiamino-mesitol 651.
 — naphthol 674, 675, 676, 687.
 — phenol 552, 554, 565.
 — thymol 660.
 Triacetyl-gallussäurephenetidin 494.
 — leukanilin 323.
 — morphothebain 837.
 — paraleukanilin 317.
 — pararosanilin 761.
 — thebenin 840.
 Triäthylrosanilin 767.
 Triamine $C_7H_{12}N_3$ 294.
 — $C_7H_{12}N_3$ 304.
 — $C_7H_{12}N_3$ 306.
 — $C_7H_{12}N_3$ 310.
 — $C_7H_{12}N_3$ 310.
 — $C_7H_{12}N_3$ 311.
 — $C_7H_{12}N_3$ 332.
 — $C_7H_{12}N_3$ 333.
 — $C_7H_{12}N_3$ 334.
 — $C_7H_{12}N_3$ 335.
 — $C_7H_{12}N_3$ 335.
 — $C_7H_{12}N_3$ 336.
 Triamino-amylobenzol 304.
 — anisol 569.
 — benzol 294, 299.
 — butylbenzol 304.
 — chinon 346.
 — diäthylaminomethyl-diphenylmethan 341.
 Triaminodimethylaminodiphenylmethan 340.
 — aminomethyl-diphenylmethan 341.
 — diphenyl 309.
 — diphenylmethan 310.
 — triphenylcarbinol 770.
 — triphenylmethan 327.
 Triamino-diphenyl 306.
 — diphenylamin 298.
 — diphenylmethan 306.
 — ditan 306.
 — meesitylen 304.
 — methyldiphenylmethan 309.
 — methyltriphenylcarbinol 763.
 — methyltriphenylmethan 321.
 — naphthalin 306.
 — naphthol 676.
 — orcin 799.
 — phenol 569, 571.
 Triamino-phenolmethyläther 569.
 — phloroglucin 828.
 — resorcin 788.
 — resorcinäthyläther 788.
 — stilben 310.
 — toluol 301, 302, 303.
 — tribenzylamin 176.
 — trimethylbenzol 304.
 Triaminotrimethyltriphenylcarbinol 771.
 — carbinolmethyläther 772.
 — carbinthiol 772.
 — methan 331.
 Triaminotriphenylamin 113.
 — carbinol 750.
 — carbinolmethyläther 754.
 — carbinthiol 762.
 — methan 311, 312, 313.
 Triamino-trisdimethylaminotriphenylmethan 347.
 — tritan 311, 312, 313.
 — xylol 303.
 Trianilino-benzol 299, 301.
 — methyltriphenylcarbinol 768.
 — methyltriphenylmethan 322.
 — naphthalin 304.
 — triphenylcarbinol 760.
 — triphenylmethan 316.
 Trianisalparaleukanilin 317.
 Tribenzalparaleukanilin 316.
 Tribenzalsulfonyl-adrenalin 833.
 — diaminophenol 552.
 — nitrobenzyladrenalin 833.
 Tribenzoyl-apomorphin 818.
 — diaminonaphthol 687.
 — diaminophenol 566.
 — morphothebain 837.
 Tribenzylparaleukanilin 316.
 Tribromacetaminophenol 519.
 Tribromacetoxy-acetylanilino-methylbenzylacetat 801.
 — anilinoacetylanilindimethylbenzol 632.
 — benzylanilin 597.
 — bisacetylanilindimethylbenzol 633.
 — bisacetyltoluidinodimethylbenzol 633.
 — dimethylaminodimethyldiphenylmethan 718, 720.
 — toluidinoacetyltoluidinodimethylbenzol 633.
 Tribromäthoxy-dianilindimethylbenzol 630.
 — ditoluidinodimethylbenzol 630.
 Tribromamino-diphenylamin 78.
 — kresol 578.
 — phenetol 387, 421.
 — phenol 421.

- Tribromaminophenoläthyläther** 387, 421.
Tribrom-benzoyloxydiphenylamin 516.
 — **diacetylaminophenylacetat** 421.
 — **diacetylphenylendiamin** 56.
 — **diaminobenzol** 28, 56.
 — **dinitroaminomethyldiphenylamin** 56.
Tribromnitroamino-anisol 423.
 — **phenetol** 423.
 — **phenol** 423.
 — **phenoläthyläther** 423.
 — **phenolmethyläther** 423.
Tribromoxy-aminomethylbenzol 578.
 — **anilinoacetylanilinodimethylbenzol** 632.
 — **anilinomethylbenzylalkohol** 801.
 — **benzylacetanilid** 597.
 — **benzylanilin** 597.
 — **bisacetylanilinodimethylbenzol** 633.
 — **brommethylbenzylanilin** 635.
 — **brommethylbenzyltoluidin** 635.
 — **diäthylaminodimethyldiphenylmethan** 718.
 — **dianilinodimethylbenzol** 630, 632.
Tribromoxydimethylaminodimethyldiphenylmethan 718, 720.
 — **dimethyldiphenylmethanjodmethylat** 720.
 — **diphenylmethan** 695.
 — **diphenylmethanhydroxymethylat** 695.
 — **methyldiphenylmethan** 714.
 — **methyldiphenylmethanhydroxymethylat** 714.
Tribromoxy-diphenylamin 516.
 — **ditoluidinodimethylbenzol** 630.
 — **methylbenzylanilin** 630.
 — **methylbenzylbenzylamin** 631.
 — **methylbenzyl-diisoamylamin** 631, 635.
 — **phenyldimethylaminophenyläthan** 712.
 — **toluidinoacetyltoluidinodimethylbenzol** 633.
Tribromphenylen-diamin 28, 56.
 — **diurethan** 56.
Tribromtriacetylaminophenol 421.
- Trichloracetamino-phenol** 371.
 — **phenoläthyläther** 463.
Trichloracetyl-benzoylamino-phenol 371.
 — **phenylendiamin** 27.
Trichloräthyliden-amino-benzylalkohol 617.
 — **aminophenyltolylsulfid** 540.
 — **bisaminophenolmethyläther** 368, 452.
 — **dianisidin** 368, 452.
Trichlor-aminophenol 420, 514.
 — **bisdimethylaminotriphenylcarbinol** 748.
 — **bisdimethylaminotriphenylmethan** 278.
 — **bisoxaminophenyläthan** 815.
 — **chinondimethylaminoanil** 89.
 — **diaminotoluol** 123, 148.
 — **dinitroacetoxydiphenylamin** 514.
 — **dinitrooxydiphenylamin** 514.
 — **essigsäurephenetidid** 463.
 — **formylphenylendiamin** 27.
Trichlormethyl-äthylamino-phenylcarbinol 628.
 — **äthylnitrosaminophenylcarbinol** 629.
 — **diäthylaminophenylcarbinol** 628.
 — **dimethylaminophenylcarbinacetat** 628.
 — **dimethylaminophenylcarbinol** 628.
 — **formylphenylendiamin** 27.
 — **methylaminophenylcarbinol** 628.
 — **methylnitrosaminophenylcarbinol** 628.
Trichloroxy-äthylphenylendiamin 19, 84.
 — **dimethylaminodiphenylamin** 515.
Trimethoxy-benzalamino-oxyhydrochinontri-methyläther 827.
 — **benzylamin** 829.
 — **dimethylaminoäthylphenanthrenhydroxymethylat** 839.
 — **dimethylaminoäthylphenanthrenjodmethylat** 837.
 — **phenyläthylamin** 830.
Trimethylacetaminomethylphenylammoniumjodid 157.
- Trimethylacetaminophenylammoniumhydroxyd** 45, 95.
Trimethylacetoxyphenylammoniumjodid 443.
 — **isopropylammoniumhydroxyd** 638.
Trimethyl-acetylphenylendiamin 46.
 — **äthoxyphenylammoniumhydroxyd** bezw. Salze 364, 443.
 — **aminophenylammoniumhydroxyd** bezw. Salze 40, 75.
 — **benzaminophenylammoniumhydroxyd** 46.
 — **benzoyloxyphenyläthylammoniumjodid** 627.
 — **bernsteinsäurephenetidid** 476.
 — **bromoxyphenylpropylammoniumchlorid** 639.
 — **chloroxyphenylpropylammoniumchlorid** 640.
 — **dimethoxyphenylammoniumhydroxyd** 789.
Trimethyldimethylaminomethylphenylammoniumhydroxyd bezw. Jodid 130, 145.
 — **phenylammoniumjodid** 41, 75.
Trimethylmethoxy-phenyläthylammoniumhydroxyd bezw. Jodid 624, 627.
 — **phenylammoniumhydroxyd** 364, 443.
Trimethyl-methylmercaptophenylammoniumhydroxyd 539.
 — **nitrooxyphenylammoniumhydroxyd** 389.
Trimethyloxy-aminophenylammoniumhydroxyd 551.
 — **anilinophenylammoniumjodid** 501; s. auch 418.
 — **cycloheptenylammoniumhydroxyd** 352.
 — **naphthylammoniumchlorid** 684.
Trimethyloxyphenyl-äthylammoniumhydroxyd bezw. Salze 624, 627.
 — **ammoniumhydroxyd** 363, 408, 443.
 — **butylammoniumchlorid** 651.
 — **isopropylammoniumhydroxyd** 638.
 — **propylammoniumhydroxyd** bezw. Salze 639, 640, 641.

Trimethyl-oxytetrahydro-
naphthylammoniumhydro-
oxyd 664.
— phenylendiamin 40, 74,
190.
— phenylnaphthylendiamin
271.
— rosanilin 767.
— tetrachloroxybenzyl-
ammoniumhydroxyd,
betainartiges Anhydrid
des 609.
— trimethoxybenzyl-
ammoniumhydroxyd 829.
— vinyloxyphenylammoni-
umjodid 364.
Trinaphthyl-pararosanilin
761.
— rosanilin 769.
Trinitroacetamino-diphenyl-
amin 96.
— phenol 533.
Trinitroacetoxydiphenylamin
366, 446.
Trinitroäthoxy-diphenylamin
366, 425, 446.
— phenylmethylnitramin
425.
— phenylurethan 533.
Trinitroamino-anisol 532.
— diphenyläther 521.
— diphenylamin 17, 41, 61,
79, 121.
— methyldiphenylamin 30,
81.
— phenetol 532.
— phenol 425, 533.
— phenoläthyläther 532.
— phenolmethyläther 532.
Trinitroanilino-phenol 425.
— phenoläthyläther 425.
— phenolmethyläther 425.
Trinitro-benzalbenzidin 224.
— benzoyloxydiphenylamin
366, 447.
— bismethylaminotoluol 165.
— bismethylnitraminotoluol
165.
— bisoxyphenylphenylendi-
amin 500.
— diacetylphenylendiamin
61.
— diäthylphenylendiamin
61.
Trinitrodiamino-benzol 60.
— phenol 568.
— toluol 165.
Trinitrodianilino-diphenyl-
sulfon 547.
— phenol 568.
— toluol 165.
Trinitrodimethylamino-di-
phenylamin 42.
— phenylmethylnitrosamin
61.

Trinitro-dimethylphenylendi-
amin 60.
— diphenyldibenzoylphenyl-
endiamin 99.
— ditoluidinotoluol 165.
— mercaptodiphenylamin
400.
— methoxydiphenylamin
366, 425, 446.
— methoxyphenylmethyl-
nitramin 425.
Trinitromethylamino-diphe-
nylamin 61, 79.
— phenol 425.
— phenylmethylnitramin 61.
Trinitromethylnitramino-
anisol 425.
— phenetol 425.
— phenol 425.
— phenoläthyläther 425.
— phenolmethyläther 425.
— resorcindimethyläther 787.
Trinitro-methylphenylphe-
nylendiamin 61.
— oxydiphenylamin 365, 411,
425, 445, 520.
— oxymethyldiphenylamin
447.
— oxyphenylmethylnitramin
425.
Trinitrophenyl-s. auch Pikryl-
Trinitrophenylen-bisäthyl-
nitramin 61.
— bismethylnitramin 61.
— diamin 60.
Trinitrophenyl-naphthylendi-
amin 208.
— phenylendiamin 61.
Trinitroso-aminoresorcin 787.
— diaminophenol 568.
Trinitro-sulphydryldiphenyl-
amin 400.
— triaminobenzol 301.
— triaminotriphenylmethan
317.
— trianilinobenzol 301.
— trisdimethylaminotriphe-
nylmethan 317.
— trismethylaminobenzol
301.
— trismethylnitraminobenzol
301.
Trioxyamino-benzol 825, 826,
827.
— dimethylbenzol 834.
— diphenylmethan 836.
— methylbenzol 828.
— naphthalin 835, 836.
Trioxy-benzylsalicylamid
829.
— bisdimethylaminotriphe-
nylmethan 840.
— diaminobenzol 828.
— diaminomethylbenzol 829.
— triaminobenzol 828.

Trioxytrisdimethylaminotri-
phenylmethan 841.
Trioxy-Verbindungen, Amino-
derivate der 825.
Triphenyl-acetylphenylendi-
amin 97.
— leukanilin 322.
— methanfarbstoffe, basische
732.
— paraleukanilin 316.
— pararosanilin 760.
— phenylendiamin 80.
— rosanilin 768.
Tris-s. auch Tri.
Trisacetamino-benzol 300.
— butylbenzol 304.
— methyltriphenylcarbinace-
tat 769.
— methyltriphenylmethan
323.
— naphthalin 305.
— phenol 570.
— phenylacetat 570.
— triphenylamin 114.
— triphenylcarbinol 761.
— triphenylmethan 317.
Trisacetoxyacetaminonaph-
thalin 835.
Trisacetyl-anilinobenzol 300.
— toluidinobenzol 300.
Trisäthoxyphenylguanidin
487.
Trisäthylamino-methyltri-
phenylcarbinol 767.
— naphthylcarbinol 778.
— naphthylmethan 336.
Trisälylalparaleukanilin
317.
Tris-aminophenyläthan 318.
— anisalaminotriphenylme-
than 317.
Trisbenzalmino-diphenyl-
amin 299.
— triphenylmethan 316.
Trisbenzamino-benzol 298.
— naphthalin 305.
— phenylbenzoat 571.
Trisbenzoyl-anilinobenzol 300.
— toluidinobenzol 300.
Trisbenzylaminotriphenyl-
methan 316.
Triscarboxybenzaminophenol
571.
Trischlor-anilinomethyltriphe-
nylcarbinol 768.
— benzoyladrenalin 832.
— phenylrosanilin 768.
Trisdiaethylaminophenan-
thren 310.
Trisdäthylamino-methyltri-
phenylmethan 319, 320.
— triphenylcarbinol 759.
— triphenylmethan 316.
Trisdibromacetoxydimethyl-
benzylamin 650.

Trisdibrom-äthoxydimethylbenzylamin 647.
 — oxydimethylbenzylamin 646, 650.
 Trisdimethylamino-benzol 295.
 — benzoltrisjodmethylat 295.
 — dimethyltriphenylmethan 325, 326, 327.
 — hexamethyltriphenylmethan 332.
 — methyltriphenylcarbinol 767.
 — methyltriphenylmethan 318, 320, 322, 323, 324.
 — methyltriphenylmethanbisjodmethylat 322.
 — phenyläthan 318.
 — phenylsulfoniumhydroxyd 539.
 — trimethyltriphenylmethan 328, 329, 330.
 Trisdimethylaminotriphenylamintrischlormethylat 113.
 — carbinol 749, 750, 755.
 — carbinoläthyläther 758.
 — carbinoläthyläthertrisjodmethylat 759.
 — carbinolbenzyläther 758.
 — carbinolhydroxymethylat 758.
 — carbinolisocamyläther 758.
 — carbinolisocamyläthertrisjodmethylat 759.
 — carbinolmethyläther 758.
 — carbinolmethylätherjodmethylat 758.
 — carbinolmethyläthertrisjodmethylat 759.
 — carbinoltrisjodmethylat 759.
 — carbinthiol 762.
 — methan 312, 315.
 — methantrioxyd 315.
 — methantrishydroxymethylat 311, 312, 315.
 Trisdiphenylaminotriphenylcarbinol 760.
 Trismethoxyphenylguanidin 378, 487.
 Trismethylaminomethyltriphenylcarbinol 767.
 Trisnaphthylamino-methyltriphenylcarbinol 769.
 — triphenylcarbinol 761.
 Trisnitrobenzaminodiphenylamin 299.
 Trisoxynaphthylmethylamin 688.
 Triphenylnitrosaminobenzol 300.
 Trissalicylaminotriphenylmethan 317; vgl. 903.
 Tristolylnitrosaminobenzol 300.

Trithioacetanilid 545.
 Tritoluidino-benzol 299.
 — methyltriphenylcarbinol 769.
 — naphthalin 305.
 Tritolylosanilin 769.
 Türkisblau 702.
 U.
 Ureidoborneol 353.
 Ureidobrenzcatechinmethyläthercarbonsäure-äthylester 781.
 — diäthylamid 781.
 Ureidodimethyldiphenylsulfid 596.
 Ureidomethylphenyl-oxamid 136.
 — oxamidsäure 136.
 Ureidophenoxy-acetophenon 484.
 — essigsäure 485.
 Ureidophenyl-cyanamid 49, 104.
 — kohlenensäureäthylester 485.
 — kohlenensäurediäthylamid 485.
 — oxamid 104.
 — oxamidsäure 49.
 — oxamidsäureäthylester 104.
 — tolylsulfid 546.
 — urethan 104.
 Ursolfärberei 69.

V.

Vanillalamino-benzylalkohol 617.
 — benzyl-naphthol 729.
 — dimethyldiphenylsulfid 596.
 — phenol 458.
 — phenolphenacyläther 459.
 — phenoxyacetophenon 459.
 Vanillal-anisidin 458.
 — benzidin 226.
 — isodiphenyloxäthylamin 711.
 — oxynaphthylbenzylamin 729.
 — phenetidin 458.
 Vanillyl-benzamid 797.
 — chloracetamid 796.
 Veratralphenetidin 458.
 Veratryl-amin 796.
 — aminosacetal 796.
 Verbindung $C_8H_7N_3$ 1.
 — $(C_8H_7ON)_x$ 434.
 — $C_8H_7O_2N_3$ 346.
 — $(C_8H_7ON_2)_x$ 39, 71.
 — $C_8H_7O_2Cl_2$ 797.

Verbindung $(C_8H_7N_3S)_x$ 39, 71.
 — $C_8H_7O_2Cl_2$ 797.
 — $(C_8H_7NS)_x$ 796.
 — $C_8H_7O_2NCl$ 794.
 — $C_8H_7O_2NBr$ 794.
 — $C_8H_7O_2NS$ 452.
 — $C_8H_7O_2N_2S$ 83.
 — $(C_8H_7ON_2)_x$ 129.
 — $C_8H_7O_2NS$ 368.
 — $C_8H_7O_2N_2S$ 132.
 — $C_8H_7O_2N_2S_2$ 83.
 — $(C_8H_7O_2N_2)_x$ 129.
 — $C_8H_7O_2NCl$ 618.
 — $C_8H_7O_2NBr$ 618.
 — $C_8H_7O_2N_2S_2$ 559.
 — $C_8H_7O_2NS$ 452.
 — $C_8H_7O_2N_2S_2$ 559.
 — $C_8H_7O_2N_2S_2$ 132.
 — $C_{10}H_{10}N_3$ 14.
 — $C_{10}H_{10}N$ 4.
 — $C_{10}H_4O_2N_2$ oder $C_{10}H_4O_2N_2$ 835.
 — $(C_{10}H_7ON)_x$ 665.
 — $C_{10}H_7ON_2S$ 206.
 — $C_{12}H_{10}ON_2$ 70, 296.
 — $C_{12}H_{11}ON_2$ 504.
 — $C_{12}H_{11}O_2N$ 688.
 — $C_{12}H_{11}O_2N_2$ 810.
 — $C_{12}H_{11}O_2NBr$ 517.
 — $C_{12}H_{11}ON_2Cl_2$ 118.
 — $C_{12}H_7ONS$ 411.
 — $C_{12}H_{11}O_2NCl$ 434.
 — $C_{12}H_{11}NCIS$ 540.
 — $C_{12}H_{10}O$ 694.
 — $C_{12}H_{12}N_2$ 346.
 — $C_{12}H_7ON_2$ 207.
 — $C_{12}H_{11}ON_2$ 435.
 — $C_{12}H_{11}O_2NS$ 453.
 — $C_{12}H_{14}O_2N_2S$ 224.
 — $C_{12}H_{11}O$ 808.
 — $C_{14}H_9O_2Cl_{12}$ 269.
 — $C_{14}H_9O_2Cl_{14}$ 267.
 — $C_{14}H_9O_2Cl_{11}$ 267.
 — $C_{14}H_9O_2Cl_2$ 269.
 — $C_{14}H_{10}O_2N_2$ 220.
 — $C_{14}H_{11}N_2S$ 230.
 — $C_{14}H_{13}O_2N$ 14.
 — $C_{14}H_{13}O_2N_2$ 15.
 — $C_{14}H_{13}O_2N$ 435.
 — $C_{14}H_{14}O_2N_2$ 220.
 — $C_{14}H_{15}ON_2$ 14.
 — $C_{14}H_{15}O_2NS$ 458.
 — $C_{14}H_{16}O_2N_2S$ 243.
 — $C_{14}H_{16}O_2N_2S_2$ 224.
 — $C_{14}H_{14}O_2N_2Cl_2S$ 244.
 — $C_{15}H_{12}O_2$ 694.
 — $C_{15}H_{14}O$ 694.
 — $(C_{15}H_{11}N_3S)_x$ 591.
 — $(C_{15}H_{11}N_3S)_x$ 591.
 — $C_{15}H_{12}ON_2$ 258.
 — $(C_{15}H_{14}ON_2S)_x$ 591.
 — $C_{15}H_{13}O_2N_2S$ 84, 181, 187, 189.
 — $C_{16}H_{12}N_4$ 198.
 — $C_{16}H_{16}N_4$ 14.

Verbindung $C_{16}H_{10}O_2N_4$ 197.

- $C_{16}H_{10}O_2N_4$ 103.
- $C_{16}H_{10}ON_2$ 15.
- $C_{16}H_{10}O_2N_4$ 810.
- $C_{16}H_{10}O_2N_4$ 15.
- $C_{16}H_{10}O_2N_4$ 358.
- $C_{16}H_{10}O_2N_4S$ 544.
- $C_{16}H_{10}O_2N_4S$ 377.
- $C_{16}H_{10}O_2N_4S$ 262, 263.
- $C_{17}H_{10}ON_2$ 153.
- $C_{17}H_{10}N_2Cl_2$ 699.
- $C_{18}H_{10}N_4$ 153.
- $C_{18}H_{10}ON_2$ 71.
- $C_{18}H_{10}ON_2$ 15, 220.
- $C_{18}H_{10}ON_2$ 791.
- $C_{18}H_{10}ON_2$ 785.
- $C_{18}H_{10}ON_2S$ 482, 483.
- $C_{18}H_{10}ON_2S$ 377.
- $C_{18}H_{10}ON_2S$ 265.
- $C_{18}H_{10}ON_2B$ 832.
- $C_{18}H_{10}N_2S$ 230.
- $C_{18}H_{10}ON_2S$ 314.
- $C_{18}H_{10}ON_2S$ 314.
- $C_{20}H_{10}O_2$ 694.
- $C_{20}H_{10}ON_2$ 729.
- $C_{20}H_{10}ON_2$ 111.
- $C_{20}H_{10}ON_2$ 462.
- $C_{20}H_{10}ON_2$ 249.
- $C_{20}H_{10}ON_2S$ 322.
- $C_{20}H_{10}ON_2S$ 84.
- $(C_{21}H_{10}N_2S)_x$ 591.
- $C_{21}H_{10}N_4$ 745.
- $C_{21}H_{10}ON_2$ 17.
- $C_{21}H_{10}ON_2$ 178.
- $C_{21}H_{10}ON_2S$ 331.
- $C_{21}H_{10}ON_2S$ 291.
- $C_{21}H_{10}ON_2S$ 331.
- $C_{21}H_{10}ON_2S$ 220.
- $C_{21}H_{10}N_4$ 198.
- $C_{21}H_{10}ON_2S$ 377.
- $C_{21}H_{10}ON_2S$ 377.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 90.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 196.
- $C_{24}H_{10}ON_2Cl_2$ 234.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 90.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 444.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 438.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 252.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 656.
- $C_{24}H_{10}N_2Cl_2I_2$ 220.

Verbindung $C_{24}H_{10}ON_2Cl$ 252.

- $C_{24}H_{10}N_4S$ 103.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 90.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 457.
- $C_{24}H_{10}ON_2S$ 323.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 471.
- $(C_{24}H_{10}ON_2S)_x$ 400.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 250.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 155, 156.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 621.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 656.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 101.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 252.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 132.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 220.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 754.
- $C_{24}H_{10}ON_2S$ 747.
- $C_{24}H_{10}ON_2S$ 754.
- $C_{24}H_{10}ON_2Cl_2$ 754.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 228.
- $C_{24}H_{10}N_4S$ 558.
- $C_{24}H_{10}ON_2S$ 545.
- $C_{24}H_{10}ON_2S$ 766.
- $C_{24}H_{10}ON_2Cl_2$ 766.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 657.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 569.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 98.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 81.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 503.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 410.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 220.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 299.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 621.
- $C_{24}H_{10}ON_2$ 621.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 311, 312, 317.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 320.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 319, 320, 322, 323, 325.
- $C_{24}H_{10}N_2Cl_2$ 318, 319, 321, 323, 324.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 326.
- $C_{24}H_{10}N_4$ 328, 329, 330.
- $C_{24}H_{10}N_2Cl_2$ 328, 329, 330.

Vesuvium 39.

Viktoriablau B und seine Carbinolbase 775.

- R 775; Carbinolbase 774.
- 4 R und seine Carbinolbase 761.

Vidalschwarz 434.

Vinopyrin 437.

Viridin 747; Carbinolbase 746.

W.

Wasserblau 768.

Weinsäure-dianisidid 495.

— diphenetidid 495.

Wollgrün 702.

WURSTERSCHES BLAU, schwefelsaures Salz 75.

- Rot, bromwasserstoffsaures Salz 73; salpetersaures Salz 74.

X.

Xylidino-acetaminokresoläthyläther 612.

— phenoläthyläther 414.

— phenolmethyläther 414.

— salicylaminokresoläthyläther 612.

Xylochinon-dimethylaminoanil 90.

— oxyanil 457.

Xylolsulfonylphenylendiamin 114.

Xylol- s. auch Dimethylphenyl-.

Xylylenbis-phthalamidsäure 189.

— thionamidsäure 181, 187, 189.

— triäthylammoniumhydroxyd, Salze 180, 188.

— triisäthylammoniumhydroxyd, Salze 187.

— trimethylammoniumhydroxyd 179.

— tripropylammoniumhydroxyd, Salze 186, 188.

Xylylen-diamin 179, 186, 188.

— dianisidin 382.

— diurethan 187.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

(Siehe auch die Verzeichnisse am Schluß der früheren Bände.)

Zu Band I.

Seite 115 Zeile 21 v. o. statt: „Kp₂₅₀: 79°“ lies: „Kp₂₅₀: 179°“.

Zu Band III.

Seite 16 Zeile 30 v. u. statt: „die Verbindung [(CH₃)₂N·C₆H₄·CO]₂C₆H₄·N(CH₃)₂ (Syst. No. 1874)“ lies: „N,N'-Dimethyl-N,N'-diphenyl-harnstoff (Bd. XII, S. 418)“.

„ 16 „ 29 v. u. hinter: „1900“ füge zu: „; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 179“.

„ 798 „ 25 v. o. statt: „Kp₂₃: 143°“ lies: „Kp₂₃: 143°“.

„ 844 „ 19 v. u. hinter: „1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3)“ schalte ein: „(K_N, K_L;“.

Zu Band IV.

Seite 136 Zeile 19 v. o. hinter: „B. 14, 422)“ füge ein: „Durch Einw. von Silbercyanat auf Propyljodid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Kali (SILVA, Z. 1869, 638; LINNEMANN, A. 161, 45)“.

„ 136 „ 20—21 v. o. streiche: „; LINNEMANN, A. 161, 44“.

„ 157 „ 29 v. o. statt: „Di-“ lies: „Mono-“.

„ 420 „ 12 v. u. statt: „angekeimten“ lies: „ungekeimten“.

„ 658 „ 30 v. u. statt: „Äthylmagnesiumchlorid“ lies: „Äthylmagnesiumhaloid“.

Zu Band V.

Seite 19 Zeile 7 v. o. statt: „Cyclopropylamin“ lies: „Cyclobutylamin“.

„ 78 „ 1 v. u. (Anmerkung) statt: „373“ lies: „374“.

„ 91 „ 6 v. o. hinter: „(S. 51)“ schalte ein: „(W., Terpene und Campher, 2. Aufl. [Leipzig 1914], S. 279)“.

„ 91 „ 7 v. o. hinter: „Methylalkohol“ schalte ein: „und Salzsäure“.

„ 109 „ 4 v. u. statt: „[α]_D“ lies: „[α]_D“.

„ 114 „ 16 v. u. statt: „4,5-Bis-“ lies: „5,6-Bis-“.

„ 199 „ 2 v. o. statt: „33,912“ lies: „33,912“.

„ 248 „ 28 v. o. statt: „bipyramidal“ lies: „pyramidal“.

„ 248 „ 22 v. u. statt: „WHEELER, MAC FARLAND“ lies: „GATTERMANN, B. 27, 1931“.

„ 490 „ 6 v. u. nach: „p-Tolylaceton“ schalte ein: „(T)“.

„ 527 „ 4—3 v. u. streiche: „Wird durch Erhitzen umgewandelt.“

„ 528 „ 5—6 v. o. statt: „1-[1³.1⁷-Dimetho-octadien-(1³.1⁷)-yl] benzol (S. 527)“ lies: „linksdrehendem 1³-Oxy-1-[1³.1⁷-dimetho-octen-(1³ oder 1⁷)-yl]-benzol (Bd. VI, S. 585)“.

„ 586 „ 23—22 v. u. streiche: „Spez. Gew. des festen Acenaphthens: D₄²⁰: 0,90638 (PELLINI, G. 31 I, 9)“.

„ 586 „ 19—18 v. u. streiche: „n_D²⁰: 1,51469; n_D²⁰: 1,51964 (PELLINI, G. 31 I, 9)“.

„ 625 „ 13 v. o. streiche: „D₄²⁰: 0,89882 (PELLINI, G. 31 I, 9)“.

„ 625 „ 25 v. u. statt: „235“ lies: „253“.

„ 638 „ 16 v. u. statt: „F: 24°“ lies: „F: 240°“.

„ 641 „ 13 v. o. streiche: „D₄²⁰: 0,89759 (P_E)“.

„ 664 „ 46 v. o. und S. 665, Z. 16 v. o. statt: „rauchende Schwefelsäure“ lies: „hochprozentige rauchende Schwefelsäure bezw. reines SO₃“.

Seite 745 Zeile 23—24 v. o. streiche: „Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.“
 „ 775 Spalte 3 Zeile 21 v. o. statt: „144“ lies: „418“.

Zu Band VI.

Seite 113 Zeile 13 v. u. statt: „ n_D^{20} : 1,0545; n_D^{25} : 1,53386“ lies: „ n_D^{20} : 1,53386; n_D^{25} : 1,55263“.
 „ 228 „ 22 v. u. statt: „eine Base“ lies: „2,5-Dianilino-p-chinon-monoanil (Syst. No. 1874) (LÖB, Z. *El. Ch.* 6, 442; vgl. L., D. R. P. 116336; C. 1901 I, 75)“.
 „ 275 „ 27—28 v. o. statt: „9-Benzhydryl-fluoren (Bd. V, S. 745) $C_{20}H_{12}$ “ lies: „9-Diphenylmethylen-fluoren (Bd. V, S. 748) $C_{20}H_{12}$ “.
 „ 344 „ 13 v. o. statt: „1,2-dinitro-benzol“ lies: „1,3-dinitro-benzol“.
 „ 371 „ 11 v. o. statt: „[4-Nitro-phenyl]“ und „4'-Nitro“ lies: „[2-Nitro-phenyl]“ und „2'-Nitro“.
 „ 373 „ 19 v. o. statt: „61—72“ lies: „61—62“.
 „ 433 nach Zeile 12 v. o. schalte ein:

„[3-Nitro-phenyl]-benzyl-Äther $C_{15}H_{11}O_2N$ = $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus dem Alkalisalz des 3-Nitro-phenols mit Benzylchlorid (Höchstes Farbw., D. R. P. 141516; *Frdl.* 7, 463; C. 1903 I, 1381). — Schwach gelbe Blättchen. F: 64°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und in Benzol.“

„ 443 Zeile 6 v. o. statt: „4-Tolylsulfon-“ lies: „p-Tolylsulfon-“ (zweimal).
 „ 543 „ 31 v. o. statt: „2,6-Dinitro-thymols“ lies: „2,4-Dinitro-thymols“.
 „ 616 „ 23 v. u. statt: „8-acetamino-“ lies: „8-amino-“.
 „ 739 zwischen Zeile 10 und 9 v. u. schalte ein:

„1a. Cyclopentandiol-(1.3) $C_5H_{10}O_2$ =

$$\begin{array}{c} H_2C \cdot CH(OH) \\ | \quad \quad | \\ H_2C \cdot CH(OH) \end{array} > CH_2$$

1,3-Bis-phenylsulfon-cyclopentan $C_{17}H_{18}O_4S_2$ =

$$\begin{array}{c} H_2C \cdot CH(SO_2 \cdot C_6H_5) \\ | \quad \quad | \\ H_2C \cdot CH(SO_2 \cdot C_6H_5) \end{array} > CH_2$$
 B. Durch Oxydation des Additionsproduktes aus Thiophenol und Cyclopentadien mit Kaliumpermanganat (POSNER, B. 38, 656). — Nadeln. F: 232—233°. Unlöslich in Wasser, löslich in Eisessig, Äther und heißem Alkohol.“

„ 748 zwischen Zeile 13 und 12 v. u. schalte ein:

„6a. 1-Methyl-4-[methoxythylol-(4)]-cyclohexanol-(2), p-Menthandiol-(2.9) $C_{10}H_{20}O_2$ =

$$CH_3 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \\ | \\ CH(OH) \end{array} > CH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$$

2.9-Bis-phenylsulfon-p-menthan (?) $C_{22}H_{28}O_4S_2$ =

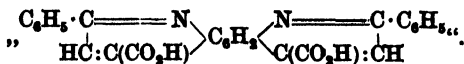
$$CH_3 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \\ | \\ CH(SO_2 \cdot C_6H_5) \end{array} > CH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5(?)$$
 B. Durch Oxydation des Additionsproduktes aus Thiophenol und l-Limonen mit Kaliumpermanganat (POSNER, B. 38, 657). — Nadeln (aus Alkohol). F: 236—237° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig und Äther, ziemlich leicht in Chloroform und Alkohol, unlöslich in Wasser.“

„ 805 Zeile 30 v. o. statt: „2556“ lies: „1166“.
 „ 902 „ 10 v. u. statt: „oxy-3,4-dimethoxy-benzol“ lies: „oxy-3,4-dimethoxy-1-äthyl-benzol“.
 „ 1004 „ 1 v. u. statt: „inakt. spaltbares sowie inakt. nichtspaltbares α,β -Diphenyl- α -oxy- β -amino-äthan“ lies: „die beiden diastereoisomeren inaktiven α,β -Diphenyl- α -oxy- β -amino-äthane (Diphenyl-oxäthylamin, Bd. XIII, S. 706 und Isodiphenyloxäthylamin, Bd. XIII, S. 710)“.
 „ 1103 „ 22 v. o. statt: „1-Methoxy-3,5-diäthoxy-phloroglucin“ lies: „1-Methoxy-3,5-diäthoxy-benzol“.
 „ 1248 Spalte 2 statt: „(Methoxy)-diäthoxyphloroglucin“ lies: „—diäthoxybenzol“.

Zu Band VII.

Seite 200 Zeile 24 v. u. statt: „ERLENMEYER sen.“ lies: „ERLENMEYER jun.“.

„ 200 „ 11 v. u. Die Formel ist zu ändern in:



„ 360 „ 6 v. o. statt: „1.5-Diphenyl-“ lies: „1.3-Diphenyl-“.

„ 447 „ 19 v. u. statt: „58“ lies: „53“.

„ 519 zwischen Zeile 13 und 12 v. u. schalte ein:

„**Ba1-Nitro-[1.9-benzanthron-(10)]** (zur Bezifferung vgl. SCHOLL, B. 44 [1911], 1662—1664), Nitro-peribenzanthron vom Schmelzpunkt 244°

$\text{C}_{17}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}$, s. nebenstehende Formel.

Darst. Man trägt 100 Tle. Benzanthron in 850 Tle. Nitrobenzol ein,

fügt bei Raumtemperatur 66 Tle. Salpetersäure (47° Bé) zu, erwärmt 2—3 Stdn. auf 40—50°,

läßt erkalten, extrahiert das krystallinisch erstarrte Gemisch mit Alkohol, filtriert und wäscht mit Alkohol

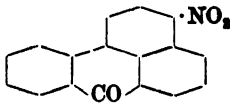
(Bad. Anilin- u. Sodaf., 8. Zusatz [addition] 6435 zum

franz. Patent 349531; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung vom 8. XI. 1929). — Grünlichgelbe Nadeln (aus

Eisessig oder Toluol). F: 244°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe, in konz.

Schwefelsäure mit goldgelber ohne Fluoreszenz, in rauchender (23% SO_3) mit carminroter, beim Erwärmen in

schmutziges Olivgrün übergehender Farbe.



„**Bz2-Nitro-[1.9-benzanthron-(10)]**, Nitro-peribenzanthron vom Schmelzpunkt 298° $\text{C}_{17}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}$, s. nebenstehende Formel. *Darst.* Man

kocht 20 Tle. Benzanthron mit

300 Tln. Eisessig, fügt während

2—3 Stdn. eine Lösung von 20 Tln.

Salpetersäure (47° Bé) in 100 Tln. Eisessig zu und erhitzt

noch 1 Stde. (B. A. S. F.; I. G. Farb.). — Gelbe Nadelchen (aus Eisessig, dann aus Nitrobenzol). F: 298°.

6.**Bz1-Dinitro-[1.9-benzanthron-(10)]**, Dinitro-

peribenzanthron vom Schmelzpunkt 268° $\text{C}_{17}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_2$, s. nebenstehende Formel. B.

Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 50 Tle.

Benzanthron in 300 Tle.

Salpetersäure (47° Bé) bei

5—10° einträgt und die rotgelbe Lösung 15 Stdn. stehen

läßt, oder wenn man 20 Tle. Benzanthron in 400 Tln.

Schwefelsäure (66° Bé) löst und mit der berechneten Menge

HNO_3 (als Salpeterschwefelsäure mit 200 g HNO_3 im Liter)

bei 10—15°, dann 3—4 Stdn. bei 50—60° nitriert (B. A. S. F.; I. G. Farb.). — F: 268°.

8.**Bz1-Dinitro-[1.9-benzanthron-(10)]**, Dinitro-

peribenzanthron vom Schmelzpunkt 236° $\text{C}_{17}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_2$, s. nebenstehende Formel. B. Ent-

steht neben anderen Produkten,

wenn man 20 Tle. Benzanthron in

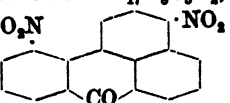
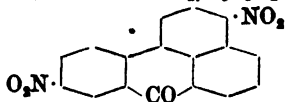
400 Tln. Schwefelsäure (66° Bé)

löst und mit der berechneten Menge

HNO_3 (als Salpeterschwefelsäure mit 200 g HNO_3 im

Liter) bei 10—15°, dann 3—4 Stdn. bei 50—60° nitriert

(B. A. S. F.; I. G. Farb.). — F: 236°.



„ 668 Zeile 13 v. o. statt: „B. 34, 1358“ lies: „B. 34, 1558“.

„ 829 „ 30 v. u. statt: „200“ lies: „260“.

„ 902 „ 6 v. o. statt: „ $\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{O}_2\text{N}_4$ “ lies: „ $\text{C}_{24}\text{H}_{20}\text{O}_2\text{N}_4$ “.

Seite 906 zwischen Zeile 11 und 10 v. u. ist einzuschalten:

„1-Methyl-cyclohexandion-(4.6 oder 2.6)-trioxim-(2.3.5 oder 3.4.5) C₇H₉O₃N₂ =

$$\text{CH}_3 \cdot \text{HC} \begin{array}{c} \text{CO} \text{---} \text{C}(\text{N} \cdot \text{OH}) \\ \text{C}(\text{N} \cdot \text{OH}) \cdot \text{C}(\text{N} \cdot \text{OH}) \end{array} \text{CO} \text{ oder}$$

$$\text{CH}_3 \cdot \text{HC} \begin{array}{c} \text{CO} \cdot \text{C}(\text{N} \cdot \text{OH}) \\ \text{CO} \cdot \text{C}(\text{N} \cdot \text{OH}) \end{array} \text{C} \cdot \text{N} \cdot \text{OH} \text{ bzw. desmotrope}$$

 Formen. B. Aus 1-Methyl-cyclohexantrion-(2.4.6)-dioxim-(3.5) und 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin beim Kochen mit Alkohol (WEIDEL, POLLAK, M. 21, 58). — Gelbe krystallinische Masse. Zersetzt sich bei 189—190°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Wasser, Benzol, Essigester.“

Zu Band VIII.

Seite 456 Zeile 5 v. u. statt: „1332“ lies: „1232“.

„ 492 „ 11—7 v. u. Die hier als 3.4.5- oder 3.5.6-Trioxim C₇H₉O₃N₂ des 1-Methyl-cyclohexen-(1)-ol-(2)-tetrone-(3.4.5.6) aufgeführte Verbindung ist identisch mit dem 1-Methyl-cyclohexandion-(4.6 oder 2.6)-trioxim-(2.3.5 oder 3.4.5) C₇H₉O₃N₂ und nach den Regeln dieses Handbuches (Bd. I, S. 36, B) in Bd. VII, S. 906 als Derivat des 1-Methyl-cyclohexanpentons-(2.3.4.5.6) einzuordnen.

„ 516 „ 2 v. o. statt: „Frdl. 3, 122“ lies: „Frdl. 2, 122“.

Zu Band IX.

Seite 97 Zeile 29 v. u. statt: „ELJEMAN“ lies: „ELJDMAN“.

„ 377 „ 32 v. o. statt: „Syst. No. 2214“ lies: „Syst. No. 1905“.

„ 377 „ 35 v. o. hinter: „m-Azoxybenzoesäure“ schalte ein: „(Syst. No. 2214)“.

„ 947 „ 5 v. o. statt: „1903“ lies: „1908“.

Zu Band X.

Seite 266 Zeile 26 v. o. statt: „1908“ lies: „1905“.

„ 500 „ 1 v. u. statt: „B. 11, 1092“ lies: „B. 11, 1192“.

„ 549 „ 22 v. u. statt: „bei 99°“ lies: „bei 25°“.

„ 761 „ 6 v. o. statt: „3.5.x.“ lies: „3'.5'.x.“.

„ 766 „ 1 v. o. statt: „2-Methyl-desoxybenzoin-carbonsäure-(2)“ lies: „2-Methyl-desoxybenzoin-carbonsäure-(2')“.

Zu Band XII.

Seite 64 Zeile 28 und 23 v. u. statt: „Wärmetönung beim Mischen“ lies: „Spezif. Wärme einiger Gemische“.

„ 75 „ 14 v. o. statt: „Bd. V, S. 396“ lies: „Bd. V, S. 336“.

„ 104 „ 28 v. u. hinter: „Anilin“ schalte ein: „in Gegenwart von etwas Halogenwasserstoff (vgl. JAPP, MURRAY, B. 26, 2640)“.

„ 138 „ 23 v. u. statt: „2 Mol.“ lies: „ $\frac{1}{2}$ Mol.“.

„ 185 „ 8 v. o. statt: „in siedendem Benzol“ lies: „in Benzol“.

„ 196 „ 23 v. u. statt: „G. 30 II, 305“ lies: „G. 30 II, 306“.

„ 198 „ 5 v. u. statt: „D. R. P. 23874“ lies: „D. R. P. 23784“.

„ 222 „ 22 v. o. statt: „Oxyazophenin (Syst. No. 1878)“ lies: „2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (Syst. No. 1874) (O. FISCHER, HEPP, A. 262, 249; vgl. K.)“.

„ 284 zwischen Zeile 10 und 9 v. u. schalte ein: „Erwärmt man Oxanilid mit dem 6-fachen Gewicht konz. Schwefelsäure im Wasserbade, bis eine Probe sich in Wasser klar löst, so entsteht Oxanilid-disulfonsäure-(4.4') (Syst. No. 1923) (WÜLFING, D. R. P. 65212; Frdl. 3, 44; vgl. auch BECKMANN, KÖSTER, A. 274, 16).“

- Seite 414 Zeile 19 v. u. statt: „-1.2.4-thiodiazol-“ lies: „-1.3.4-thiodiazol-“
 „ 444 „ 20 v. o. statt: „1692“ lies: „1892“.
 „ 531 „ 4 v. o. statt: „ α “ lies: „ β “.
 „ 678 „ 3 v. o. nach: „von“ schalte ein: „salzsaurem“.
 „ 713 „ 10 v. o. statt: „B. 58“ lies: „G. 58“.
 „ 847 „ 1 v. o. statt: „1873“ lies: „1778“.
 „ 848 „ 1 v. u. statt: „1873“ lies: „1778“.
 „ 1013 „ 11 v. u. statt: „4-Brom-x-amino-toluol-sulfonsäure-(3)“ lies: „4-Brom-x-amino-toluol-sulfonsäure-(2)“.
 „ 1135 „ 22—23 v. o. statt: „kocht ... mit Wasser“ lies: „erhitzt ... mit wäßr. Schwefelsäure auf 120°“.
 „ 1323 zwischen Zeile 16 und 15 v. u. ist folgender Artikel einzuschalten:
 „ α,α -Dichlor-4-dimethylamino-diphenylmethan, 4-Dimethylamino-benzophenonchlorid $C_{15}H_{11}NCl_2 = C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Kochen von 4-Dimethylamino-benzophenon mit einer Lösung von Oxalylchlorid in Petroläther oder in Äther und Einleiten von Chlorwasserstoff in die erhaltene Lösung (STAUDINGER, B. 42, 3980). — Die freie Base nur in Lösung erhalten. Reagiert mit Dimethylanilin sofort unter Bildung von Malachitgrün. — $C_{15}H_{11}NCl_2 + HCl$. Weißer Niederschlag, sehr empfindlich gegen Feuchtigkeit. Färbt sich an der Luft tief orangerot. Wird bei 90° rot und schmilzt bei 110—120° zu einer tiefroten Flüssigkeit. Löst sich in Wasser mit orangeroter Farbe, die in der Kälte langsam, rascher beim Erhitzen verschwindet, indem 4-Dimethylamino-benzophenon zurückgebildet wird.“
 „ 1424 Spalte 2, Zeile 25 v. o. statt: „722“ lies: „772“.

Zu Band XIII.

- Seite 317 Zeile 7 v. o. statt: „4.4.4'-Tris-salicylal-triphenylmethan“ lies: „4.4.4'-Tris-salicylal-amino-triphenylmethan“.

Druck der Universitätsdruckerei H. Stürtz A. G., Würzburg.

Indian Agricultural Research Institute (Pusa)
LIBRARY, NEW DELHI-110012

This book can be issued on or before

Return Date	Return Date